

ADMISIÓN, CALIFICACIÓN, EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS ELECTRÓNICAS PRESENTADAS

LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA N° 006-2025-CS/HCH-SBS-1 PARA LA ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS - "DR. HIDALGO ATOCHE LOPEZ"

En Chancay, siendo las 11:00 horas del día 07 de julio del 2025, en la Unidad de Logística el Comité (Evaluadores) designado mediante **MEMORANDUM N° 1130-GRL-GRDS-DIRESA-LIMA-HCH-SBS/DA/2025**, de conformidad al artículo 52 de la Ley N° 32069 concordante con el Art. 56 del D.S. N° 009-2025-EF, tiene a su cargo el procedimiento de selección de la **LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA N° 006-2025-CS/HCH-SBS-1 PARA LA ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS - "DR. HIDALGO ATOCHE LOPEZ"**, con la finalidad de efectuar la Apertura de Ofertas de manera electrónica a través del SEACE, e iniciar con la **Admisión, Calificación y Evaluación de las Ofertas Electrónicas presentadas** correspondientes según orden de prelación y Otorgamiento de la Buena Pro de corresponder.

1. DETALLE DE LOS PARTICIPANTES:

De acuerdo al cronograma establecido en el SEACE, en la Etapa de Registro de Participantes se registraron a través del mismo, los siguientes participantes:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	Proveedor con RUC	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	2025-06-20 11:10:56.0	Válido
2	Proveedor con RUC	20481492433	UNILAP SAC	2025-06-23 16:08:48.0	Válido
3	Proveedor con RUC	20505110651	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	2025-06-23 22:04:16.0	Válido
4	Proveedor con RUC	20547899475	DIEGO MEDICAL S.A.C.	2025-06-24 19:16:17.0	Válido
5	Proveedor con RUC	20549445439	VIKMAR S.A.C.	2025-06-23 15:06:39.0	Válido
6	Proveedor con RUC	20553853355	SIMED PERU S.A.C.	2025-06-20 13:07:32.0	Válido
7	Proveedor con RUC	20556662887	ALYTECH MEDIC S.A.C.	2025-06-20 14:46:20.0	Válido
8	Proveedor con RUC	20557788841	CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.	2025-06-20 14:34:09.0	Válido
9	Proveedor con RUC	20602409385	FARAH GROUP S.R.L.	2025-07-01 16:24:13.0	Válido
10	Proveedor con RUC	20610981250	M & H BIOTECH S.R.L.	2025-06-26 12:52:01.0	Válido
11	Proveedor con RUC	20612262587	DELTALABO S.A.C.	2025-06-20 11:29:26.0	Válido

2. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE LAS OFERTAS ELECTRÓNICAS:

De acuerdo al cronograma establecido en el SEACE, en la Etapa de Presentación de Ofertas (Electrónica), el Órgano Encargado de las Contrataciones evidenció que presentaron ofertas de manera electrónica a través del SEACE, los siguientes postores:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado
1	20612262587	DELTALABO S.A.C.	02/07/2025	22:31:25	20612262587	02/07/2025	22:32:38	Enviado	Valido
2	20505110651	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	02/07/2025	21:03:51	20505110651	02/07/2025	21:04:55	Enviado	Valido

2 registros encontrados, mostrando 2 registro(s), de 1 a 2. Página 1 / 1.



3. PRESENTACIÓN DE DOCUMENTOS OBLIGATORIA DE LAS OFERTAS ELECTRÓNICAS (ADMISIÓN DE OFERTAS):

Acto seguido se procede con la revisión de las ofertas de los postores, a fin de verificar la presentación de los documentos requeridos, en el sub numeral 2.1.1.1 Documentos para la admisión de la oferta del numeral 2.2 contenido de las ofertas del Capítulo II del procedimiento de selección de las **Bases Integradas**.

	POSTOR 1	POSTOR 2
NOMBRE O RAZON SOCIAL	W.P. BIOMED S.A.	INTERSHOPLAB S.A.C. (DELTALABO S.A.C.)
Documentos para la admisión de la oferta	OFERTA	OFERTA
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Presenta	Presenta
b) Pacto de integridad (Anexo N° 2)	Presenta	Presenta
c) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	Presenta	Presenta
d) Declaración jurada declarando que: (i) es responsable de la veracidad de los documentos e información de la oferta, y (ii) no se encuentra impedido para contratar con el Estado, de acuerdo con el artículo 33 de la Ley. (Anexo N° 3)	Presenta	Presenta
e) Promesa de consorcio con firmas digitales, o en su defecto, firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común, el correo electrónico común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 4)	No Corresponde	No Corresponde
f) Documentación que acredite la desafectación del impedimento, en caso el proveedor al registrarse como participante hubiera presentado la Declaración Jurada de Desafectación del Impedimento (Anexo N° 5) , de conformidad con el numeral 39.4 del artículo 39 del Reglamento.	No Corresponde	No Corresponde
g) Presentación de: Folletería, Manual o Documento emitido por el fabricante y/u otro similar, el cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas, en la cual debe contener como mínimo las características y especificaciones que den cumplimiento a las especificaciones técnicas contenidas en el numeral 3.1., en mención: Que debe indicar como mínimo lo siguiente: Presentación, tiempo de expiración, metodología y muestra biológica. Para el equipo en cesión de uso: Rendimiento, Características específicas y muestras.	Presenta	No Cumple (*)
h) Copia de Registro Sanitario o Copia del Documento de no necesidad de registro sanitario, en el caso que algún producto no requiera registro sanitario emitido deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; en caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de intranet (indicando la fecha de publicación) en el que figure el productor ofertado.	Presenta	Presenta
i) Copia simple de certificado de análisis o protocolo de análisis o documento equivalente a los dispositivos médicos, del bien ofertado emitido por el fabricante de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente; las cuales deberán encontrarse en idioma español o de encontrarse en idioma diferente al español deberá, presentarse con la traducción correspondiente de acuerdo a lo establecido en la normativa vigente de contrataciones, y a su vez también se aceptara que el certificado de análisis o certificado de conformidad sea según lo autorizado en el registro sanitario y/o de cada fabricante.	Presenta	Presenta
j) Copia simple de certificado de Buenas prácticas de almacenamiento vigente a nombre del postor, emitida por la ANM o ARM (Este último en caso de aplicación del Art. 111 del D.S. N° 014-20211-SA).	Presenta	Presenta



k) Copia simple de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del fabricante del bien ofertado o su equivalencia como: 1) El certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización; 2) Certificado CE de conformidad; 3) NORMA ISO / EN 13485; 4) Certificado expedido por la FDA; o alternativo según corresponda, en cumplimiento a la normatividad vigente.	Presenta	Presenta
l) Copia simple de certificado de buenas prácticas de distribución y transporte (BPDyT), vigente o proceso de renovación a nombre del postor emitido por la ANM o ARM según corresponda. Para el caso que el postor contrate el servicio con un tercero, además deberá presentar el certificado BPDyT de la empresa que presta el servicio de distribución y transporte, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que se está haciendo el servicio).	Presenta	Presenta
m) Declaración Jurada sobre lo otorgado como CESION EN USO de acuerdo al numeral 6.1. y 6.2.1 del requerimiento estipulado en el numeral 3.1. de las bases.	Presenta	Presenta
n) Declaración jurada de mantenimiento del equipo (07 días de la semana, las 24 horas)	Presenta	Presenta
o) Oferta Económica (Anexo N° 6). En caso el requerimiento contenga prestaciones accesorias, la oferta económica individualiza los montos correspondientes a las prestaciones principales y las prestaciones accesorias.	Presenta	Presenta
Documentos de Presentación Facultativa	OFERTA	OFERTA
2.1.2.2. Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 16).	No Acredita	Acredita
CONDICIÓN	ADMITIDO	NO ADMITIDO

(*) Mediante el presente, en calidad de miembros del proceso: **ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS - "DR. HIDALGO ATOCHE LOPEZ"**, presentamos los puntos en los cuales consideramos que la propuesta presentada por el postor INTERSHOPLAB S.A.C (antes DELTALABO S.A.C) no cumple con los requerimientos del área usaría plasmados en el documento en mención.

INCUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPO BIOQUÍMICO AUTOMATIZADO PRINCIPAL

En la hoja número 29, Capítulo III REQUERIMIENTO, en el punto 6.2.1 de las bases integradas, se elabora un cuadro con el título: “Especificaciones técnicas de Equipo Bioquímico Automatizado Principal”; en el cual se mencionan los siguientes puntos:

- 4.00 CARACTERÍSTICAS:
- 4.02 80 o más Posiciones de Reactivos Refrigerados
- 4.03 100 o más Posiciones para tubos primarios identificados con códigos de barras y/o copas para volúmenes pequeños en racks



6.2.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO DE EQUIPO DE CESIÓN EN USO

Equipo Bioquímico Automatizado

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO BIOQUÍMICO AUTOMATIZADO PRINCIPAL	
1.00	TIPO
1.01	Analizador de Acceso Aleatorio completamente Automatizado.
2.00	METODOLOGIA
2.01	Espectrofotometría, Punto final, cinético, tiempo fijo, turbidimétrico, ISE (opcional)
3.00	PERFORMANCE
3.01	600 a más pruebas efectivas fotométricas por hora.
4.00	CARACTERÍSTICAS
4.01	Capacidad para contener los reactivos necesarios para ejecutar 25 o más ensayos diferentes en forma simultánea, identificados por Códigos de Barras, en simultaneo, por cada muestra usando rotor de reacción o cubetas autolavables.
4.02	80 o más Posiciones de Reactivos Refrigerados
4.03	100 o más posiciones para tubos primarios identificados con códigos de barras y/o copas para volúmenes pequeños en racks.
4.04	Sistema cerrado en programación e ingreso de reactivos calibradores y controles dedicados (de la misma marca que el equipo); además de contar con un mínimo de 5 posiciones para reactivos libres (de otras marcas)
4.05	Identificación de Reactivos y Tubos Primarios de muestra por códigos de barra.
4.06	Dilución automática de muestras pipeteo y mezclado asegurado de forma homogénea.

Consulta N° 04: Se acoge su consulta. Es correcta la apreciación.
CORREGIR. El analizador debe contar con 5 canales abiertos para métodos definidos por el usuario.

Consulta N° 18: Es correcta su apreciación las muestras deberán ser procesadas mediante rack tanto para tubos primarios como para copas.

LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA PARA BIENES

29

Lo cual contrasta con la oferta del postor INTERSHOPLAB S.A.C (antes DELTALABO S.A.C) ya que en el folio 0037, el cual representa la información comercial del equipo HumaSatar 600, se describe de la siguiente manera:

48 posiciones refrigeradas para reactivos

95 posiciones para muestras



0037

HumaStar 600

La solución para el día a día en el laboratorio



Fiabilidad probada en todo el mundo.
En uso en más de 70 países.



HumaStar 600

REF 16660

Sistema de acceso aleatorio para laboratorios medianos

- > Hasta 600 pruebas por hora 3.01
- > Hasta 780 pruebas por hora con ISE
- > 95 posiciones para muestras 4.03
- > 48 posiciones refrigeradas para reactivos 4.02
- > 5 canales abiertos para métodos personalizables 4.04
- > Lector de códigos de barras para muestras y reactivos

Software eficaz e intuitivo

- > Trazabilidad total de los reactivos (por ejemplo, lote y botella), calibraciones, usuarios y ajustes
- > Base de datos con función de búsqueda de resultados
- > Monitorización de la estabilidad de la calibración y la estabilidad a bordo
- > Conversión de unidades
- > Opciones de lavado específicas según el método
- > Copia de seguridad diaria automática

Esto mismo se evidencia en el folio 0040 correspondiente a la carta del fabricante HUMAN, donde se declaran las siguientes características:

3. 48 posiciones refrigeradas para reactivos
4. 95 posiciones para muestras



0040

Human

Gesellschaft für Biochemica
und Diagnostica mbH

Max-Planck-Ring 21
65205 Wiesbaden - Germany

Telefon +49 6122 9988-0
Telefax +49 6122 9988-100

Nosotros,

HUMAN Gesellschaft für Biochemica und Diagnostica mbH, Max-Planck-Ring 21,
65205 Wiesbaden, Alemania, mediante el presente documento declaramos que
nuestro instrumento cumple con las siguientes características:

Cat. 16660 – HumaStar 600

1. Equipo automatizado con rendimiento máxima de 600 pruebas por hora.
2. Capacidad para realizar ensayos en simultaneo, identificados por código de barras, por cada muestra, usando rotor de reacción o cubetas autolavables.
3. 48 posiciones refrigeradas para reactivo.
4. 95 posiciones para muestras.
5. Sistema cerrado en programación e ingreso de reactivos, calibradores y controles de la misma marca del equipo.
6. 5 canales abiertos para métodos personalizados.
7. Identificación de reactivos y tubos primarios de muestra por código de barras.
8. Dilución automática de muestras pipeteo y mezclado asegurado de forma homogénea.

Wiesbaden, 01 de julio de 2025

Por

lo tanto, declaramos que la oferta presentada por el postor en mención, INTERSHOPLAB S.A.C (antes DELTALABO S.A.C); no cumple con las especificaciones requeridas en el presente proceso

INCUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES DE CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS

En la hoja número 29, Capítulo III REQUERIMIENTO, en el punto 6.2.1 de las bases integradas, se elabora un cuadro con el título: “Especificaciones técnicas de Equipo Bioquímico Automatizado Principal”; en el cual se mencionan los siguientes puntos:

8.0 CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS

8.05 Controles internos normal y patológico dedicados (de la misma marca del reactivo); se debe proporcionar Material de Control de un único lote en dos niveles como mínimo para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en insertos o folletería presente)



8.05	Controles Internos normal y patológico dedicados (de la misma marca del reactivo); se debe proporcionar Material de Control de un único lote en dos niveles como mínimo para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en insertos o folletería presentada)
8.06	Control de calidad externo durante todo el periodo de contrato de forma obligatoria . Control de tercera opinión obligatoria . Control calidad Inter laboratorial opcional.
8.07	El consumo de controles, calibradores, blanco de reactivo y control de integridad (o sus equivalentes) no son contabilizados dentro del total de pruebas efectivas. La diferencia entre pruebas efectivas y reactivos suministrados deberá ser revisado por las dos partes (proveedor y usuario) mediante la estadística obtenida por el equipo. La diferencia entre pruebas efectivas y reactivos suministrados deberá ser compensado por el proveedor sin costo adicional para el contratante.
8.08	Soluciones, Complementos de Limpieza y otros: En cantidad suficiente que permita la realización total de las pruebas efectivas solicitadas, más las pruebas de calibraciones y control de acuerdo a la metodología de trabajo.
9.00	SOPORTE TECNICO
9.01	El soporte debe ser brindado por un(a) Licenciado(a) Tecnólogo Médico del área de Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica, colegiado(a) y habilitado(a) por el Colegio de Tecnólogos Médicos del Perú, y/o un(a) Ingeniero Biomédico y/o Ingeniero de Sistemas con capacitación certificada en salud colegiado(a) y habilitado (a) por el Colegio de Ingenieros del Perú
9.02	Mantenimiento Preventivo: Presentar Programa de mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante y su respectivo Cronograma de ejecución, el cual debe ser incluido en la propuesta y supervisado por el jefe o responsable del área de mantenimiento de la institución en coordinación con el jefe del área usuaria. Protocolo de fábrica: de mantenimiento de usuario (diario, semanal, mensual).
9.03	Mantenimiento Correctivo: Compromiso de corrección de fallas presentadas dentro de las 24 primeras horas. Atención de notificaciones de fallas durante las 24 horas y los 7 días de la semana incluyendo domingos y feriados. Atención ante eventualidades o eventos correctivos (fallas del equipo, calibraciones e instalación de nuevos lotes de reactivos, ingreso de datos, etc.) de forma presencial y/o a distancia en un máximo de 8 horas de HABERSE EMITIDO LA COMUNICACION , vía telefónica al ingeniero o representante de la empresa proveedora, para ello la empresa debe proporcionar un teléfono móvil de su representante para la comunicación respectiva. La falta de asesoría presencial o a distancia. Ignorar la solicitud de la misma o la demora en la atención se traduce en la afectación hacia el usuario interno y externo, por lo tanto, se comunicará a la unidad correspondiente para que actúe según corresponda. En caso de que uno de los equipos (principal o back up) continúen inoperativos por más de 48 horas continuas (día de semana, domingos o feriados), deberá ser reemplazado por otro equipo de la misma marca, modelo y tiempo de antigüedad (certificado con DUA de aduanas), con la finalidad de garantizar la continuidad de la atención y evitar el daño a la salud de la población usuaria. En caso los 2 equipos estuviesen inoperativos por más de seis (06) horas, el proveedor o postor ganador deberá realizar el procesamiento de las Pruebas en otra institución, asumiendo el costo de

LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA PARA BIENES

31

Lo cual contrasta con la oferta del postor INTERSHOPLAB S.A.C (antes DELTALABO S.A.C) ya que en el folio 0030 correspondiente al inserto de Microalbuminuria (MICROALBUMIN), el cual representa la información técnica de dicho reactivo, donde se menciona al calibrador como MICROALBUMIN STÁNDAR, como al calibrador dedicado (de la misma marca); pero no se ha menciona a los controles dedicados (de la misma marca) que se ha solicitado y solo se menciona como: “pueden ser empleados los controles de orina con valores de microalbu,minuria determinados con este método...”



MICROALBUMIN

Reactivo de sistema para HumaStar 300SR y 600

Presentación del estuche

REF	11120600	1 x 90 determinaciones
PV		

Uso previsto

Prueba inmunoturbidimétrica para la determinación cuantitativa de microalbúmina en muestra de orina recogida o muestra al azar en HumaStar 300 SR y HumaStar 600. Para conocer el procedimiento del análisis, consulte los manuales de usuario de HumaStar 300 SR (REF 16930/1) y HumaStar 600 (REF 16660/001).

Importancia clínica

La microalbuminuria se considera un indicador importante en el deterioro de la función renal en individuos diabéticos por lo que el tamizaje regular es valioso en la monitorización de dichos pacientes. Los estudios prospectivos han demostrado que la excreción urinaria de albúmina es un síntoma predictivo de nefropatía diabética, estadio final de enfermedad renal y retinopatía proliferativa en diabetes tipo I. En pacientes con diabetes tipo II la excreción urinaria de albúmina es un indicador independiente de enfermedad renal progresiva, enfermedad aterosclerótica y mortalidad cardiovascular. La excreción urinaria de albúmina aumentada, tanto en relación con la hiperinsulinemia como independientemente de ella se asocia a un alto riesgo de enfermedades cardiovasculares en individuos no diabéticos.

Método

La albúmina en la muestra o el patrón reacciona con los anticuerpos anti-albúmina en el reactivo. El aumento de absorbancia causado por los agregados resultantes se mide por un método turbidimétrico de punto final.

Contenido

BUF	1 x Buffer (R1) 90 determ. Buffer de fosfato (pH 7.4) Polietilenglicol Azida de sodio	20 mmol/l 60 g/l 0,095%
AS	1 x Antisuero (R2) 90 determ. Buffer de fosfato pH 7.4 Anti-albúmina humana (cabra) Azida de sodio	20 mmol/l 0,095%

Preparación de reactivos

Los reactivos están listos para usar y pueden utilizarse directamente en el analizador.

Estabilidad del reactivo

Los reactivos son estables hasta la fecha de caducidad indicada cuando se almacenan a 2...8 °C. Evitar la congelación y la contaminación.

La estabilidad de los reactivos de sistema abiertos puestos en el analizador es la siguiente:

REF	Analizadores	Estabilidad a bordo	Estabilidad de calibración
11120600	HumaStar 300SR HumaStar 600	49 días 56 días	30 días 30 días

Recomendamos utilizar (AS) (R2) únicamente con CHIMNEY, (REF 16661/01), para obtener una mejor estabilidad a bordo. Inserte el CHIMNEY en el vial de (AS) (R2) hasta el borde superior después de haber abierto el vial por primera vez. Evite cualquier contaminación.

Muestra

Orina recogida (12 / 24 horas) o bien orina al azar de la 2.ª micción matutina. Centrifugue la orina para el análisis.

Estabilidad de muestras

Tipo de muestra	20...25 °C / temperatura ambiente	2...8 °C
Orina	1 día	2 días

Calibración

Antes de la primera corrida, es necesario calibrar el instrumento. Para la calibración debe emplearse MICROALBUMIN STANDARD según el procedimiento mencionado en el inserto de MICROALBUMIN STANDARD. El valor de calibración asignado indicado en la etiqueta de MICROALBUMIN STANDARD debe introducirse en el analizador.

REF	STO	Contenido
11124	MICROALBUMIN STANDARD	2 x 1 ml

Los valores de microalbúmina en MICROALBUMIN STANDARD son trazables al material de referencia ERM-D470/IFCC.

HumaStar 600 – Ajustes de la calibración

Pasos de dilución	6
Factor de serie	2
Incluya blanco	55
Incluya 1:1	55

HumaStar 300SR – Configuración de la calibración

Número de patrones	6
Pasos de dilución	25 16 8 4 2 1

Cálculo de resultados

Los analizadores HumaStar 300SR y HumaStar 600 calculan automáticamente el mensurando de cada muestra.

Control de calidad

Pueden ser empleados los controles de orina con valores de microalbúmina determinados con este método.

Adapte los intervalos y límites de control a los requisitos individuales del laboratorio. Los valores obtenidos deben estar dentro de los límites establecidos. Cada laboratorio debe establecer medidas correctivas que deben aplicarse si los valores no están dentro de los límites.

Márgenes de referencia*

Estos márgenes se dan a título orientativo únicamente; cada laboratorio debe establecer sus propios valores de referencia.

*Asociación americana de diabetes y Instituto nacional para la salud y excelencia clínica (NICE)

Clasificación	Sexo	mg/24 h	mg/g creatinina	mg/mmol creatinina
normal	masculino	< 30	< 30	≤ 2,5
	femenino			≤ 3,5
microalbu- minuria	masculino	30 - 300	30 - 300	< 30
	femenino			< 30
albuminuria clínica		> 300	> 300	≥ 30

Características de la ejecución

	HumaStar 300SR	HumaStar 600
Intervalo de medición:	5* - 400* mg/l	5* - 400* mg/l
Las muestras con concentraciones por encima del intervalo de medición se deben diluir con salina fisiológica o diluyente (REF 16663/10, y repetir. El resultado debe multiplicarse con el factor de dilución.		
*Los intervalos de medición dependen de la concentración específica del LOTE de MICROALBUMIN STANDARD. (REF 11124.		
Interferencias: se añadieron sustancias interferentes a una muestra conocida. No se detectó interferencia hasta las siguientes concentraciones:		
Bilirrubina		hasta 3,8 mg/dl
Lipemia (triglicéridos)		hasta 2500 mg/dl
Sangre en la orina		interferencia alta
Fenómeno de prozona: no se detectó fenómeno de prozona hasta la siguiente concentración:	hasta 800 mg/l	hasta 1000 mg/l

Las características de la ejecución de esta prueba pueden consultarse en el informe de verificación, accesible en:

www.human.de/data/gh/vr/sr-malb.pdf

www.human-de.com/data/gh/vr/sr-malb.pdf

Si no puede acceder a las características de la ejecución vía internet, póngase en contacto con su distribuidor local quien se las proporcionará sin costo alguno.

Notas

- Las fluctuaciones de orina al azar en la diuresis se pueden corregir si el resultado de microalbúmina está relacionado con la excreción de creatinina.
- Recomendamos el uso de la solución de limpieza (E-CLEAN, REF 16663/20) para obtener rendimientos óptimos en los ensayos turbidimétricos.

Consejos de prudencia

- P234 Conservar únicamente en el recipiente original.
- P260 No respirar el polvo/el humo/el gas/la niebla/los vapores/el aerosol.
- P262 Evitar el contacto con los ojos, la piel o la ropa.
- P281 Utilizar el equipo de protección individual obligatorio.
- P303+P361+P353 EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL (o el pelo): Quitarse inmediatamente las prendas contaminadas. Aclararse la piel con agua o ducharse.
- P305+P351+P338 EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Aclarar cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quitar las lentes de contacto, si lleva y resulta fácil. Seguir aclarando.
- P337+P313 Si persiste la irritación ocular: Consultar a un médico/Buscar atención médica.
- P403 Almacenar de acuerdo con las regulaciones locales/regionales/nacionales/internacionales.
- P501 Eliminar el contenido/el recipiente en concordancia con las regulaciones locales/regionales/nacionales/internacionales.

Literatura

- Bandela P V., Jour of Med Sc & Tech. 2(3), 135-139 (2013)
- Thomas, L., Labor und Diagnose, 8ª ed., TH-Books, 665-682 (2012)
- Young D.S., Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5ª ed., AACCC Press (2000)

SR-MALB INF 11120301 E 03-2022-03



De la misma forma esto también contrasta con la oferta del postor INTERSHOPLAB S.A.C (antes DELTALABO S.A.C) ya que en el folio 0031 correspondiente al inserto de Proteínas en Orina y LCR (URINARY TOTAL PROTEIN), el cual representa la información técnica de dicho reactivo, donde se menciona al calibrador como URINARY TOTAL PROTEIN Standar, como al calibrador dedicado (de la misma marca); pero no se ha menciona a los controles dedicados (de la misma marca) que se ha solicitado y solo se menciona como: "utilice material de control apropiado para el control de calidad..."



URINARY TOTAL PROTEIN liquicolor

Reactivos de sistema para HumaStar 300SR y 600

Presentación del estuche

REF 10590300 **3 x 50 determinaciones**

IND

Uso previsto

Prueba colorimétrica para la determinación cuantitativa de proteína total en orina y líquido cefalorraquídeo (LCR) humanos en HumaStar 300 SR y HumaStar 600. Para conocer el procedimiento del análisis, consulte los manuales de usuario de HumaStar 300 SR [REF] 16930/1 y HumaStar 600 [REF] 16660/001.

Importancia clínica

La determinación de proteína total en la orina sirve de ayuda en el diagnóstico y tratamiento de la enfermedad renal primaria y secundaria y en el diagnóstico de enfermedades asociadas con la función cardíaca y tiroidea. La concentración aumentada de proteína total en la orina (proteinuria) es un resultado muy común y es uno de los síntomas principales de la enfermedad renal, y además de EGRF reducido. La concentración elevada de proteína total en el líquido cefalorraquídeo (LCR) se ha observado en una variedad de enfermedades del sistema nervioso central (SNC) como hemorragia cerebral, meningitis bacterial o viral, trastornos inflamatorios del SNC y tumores.

Método

El rojo de piragol/molibdato reacciona con la proteína para formar un complejo rojo, cuya absorbancia es proporcional a la concentración de proteínas en la muestra.

Contenido

REF 3 x 50 determ. Reactivo de color (R1) 60 µmol/l
Rojo de piragol 40 µmol/l
Molibdato de sodio

Preparación de reactivos

El reactivo está listo para usar y puede utilizarse directamente en el analizador. No congele. Evite cualquier tipo de contaminación. Proteja de la luz.

Estabilidad del reactivo

Los reactivos son estables hasta la fecha de caducidad indicada cuando se almacenan a 2-8 °C.

La estabilidad del reactivo de sistema puesto en el analizador es la siguiente:

REF	Analizador	Estabilidad a bordo	Estabilidad de calibración
10590300	HumaStar 300SR	56 días	28 días
	HumaStar 600		

Muestra

Orina recogida de 24 o 12 horas u orina espontánea* sin preservante y muestras de líquido cefalorraquídeo.

Centrifugue la muestra antes del análisis.

*concentración de proteína relacionada con la excreción de creatinina.

Estabilidad de muestras

Tipo de muestra	20-25 °C / temperatura ambiente	2-8 °C	-20 °C
Orina	1 día	7 días	3 mes
CSF	1 día	7 días	1 año

Congele una sola vez.

Calibración

Antes de la primera ejecución de pruebas, es necesario calibrar el instrumento. Para la calibración, utilice URINARY TOTAL PROTEIN Standard de acuerdo al procedimiento descrito en el inserto respectivo. El valor de calibración asignado indicado en la etiqueta de [BTD] debe introducirse en el analizador.

REF	BTD	Contenido
10595	URINARY TOTAL PROTEIN Standard	2 x 3 ml

Los valores de proteína total en URINARY TOTAL PROTEIN Standard es rastreable al material de referencia NIST SRM 927.

Una recalibración es necesaria:

- cada vez que los controles sobrepasan el rango permitido
- después del cambio del lote de reactivo
- como sea requerido según los requisitos locales de control de calidad
- después de la estabilidad de calibración, ver tabla «Estabilidad del reactivo».

Cálculo de resultados

Los analizadores HumaStar 300SR y HumaStar 600 calculan automáticamente el mensurando de cada muestra.

Control de calidad

Utilice material de control apropiado para el control de calidad. Los intervalos y límites de control deben adaptarse a los requisitos individuales del laboratorio. Los valores obtenidos deben estar dentro de los límites establecidos. Cada laboratorio debe establecer medidas correctivas que deben aplicarse si los valores no están dentro de los límites.

TTTTT LAGO REVISARU TTTT LAGO LUMBUUSHHHCE CI LAGU REVISARU TTTT

Características de la ejecución

	HumaStar 300SR	HumaStar 600
Intervalo de medición:	50 – 2000 mg/l o 5 – 200 mg/dl	
Las muestras con concentraciones por encima del intervalo de medición se deben diluir con salina fisiológica o Dient [REF] 16663/10, y repetir. El resultado debe multiplicarse con el factor de dilución.		
Interferencias: se añadieron sustancias interferentes a una muestra conocida. No se detectó interferencia hasta las siguientes concentraciones:		
Las muestras hemolíticas y con presencia de sangre pueden dar resultados falsamente elevados.		
Bilirrubina	n/a	hasta 3 mg/dl
Glucosa	n/a	hasta 5400 mg/dl
Ácido ascórbico	n/a	hasta 20 mg/dl
Citrato	n/a	hasta 300 mg/dl
Cobre	n/a	hasta 1270 µg/dl

Las características de la ejecución de esta prueba pueden consultarse en el informe de verificación, accesible vía:

www.human.de/data/gh/vr/sr-utp.pdf

www.human-de.com/data/gh/vr/sr-utp.pdf

Si no puede acceder a las características de la ejecución vía internet, póngase en contacto con su distribuidor local quien se las proporcionará sin costo alguno.

Notas

- Después de la ejecución, limpie los pipeteadores con agua destilada.
- Special Wash Solution-2, [REF] 38974/2, se requiere después de cada medición para realizar la limpieza automática de la cubeta.
- La medición de las muestras de orina se debe realizar como medición de serie después del procedimiento de limpieza de la cubeta anterior.
«Lavado de cubetas especial» en HumaStar 300SR utilizando Special Wash Solution-2, REF 38974/2; «Limpieza de cubetas intensivo» en HumaStar 600 utilizando Cuvette Clean Solution, REF 16663/20.
- En casos muy raros, las muestras de pacientes con gamopatía pueden dar resultados falsos.

Notas de seguridad

[BGT] (R1)

P234 Conservar únicamente en el recipiente original.

P260 No respirar el polvo/el humo/el gas/la niebla/los vapores/el aerosol.

P262 Evitar el contacto con los ojos, la piel o la ropa.

P281 Utilizar el equipo de protección individual obligatorio.

P303+P361+P353 EN CASO DE CONTACTO CON LA PIEL (o el pelo): Quitarse inmediatamente las prendas contaminadas. Aclararse la piel con agua o ducharse.

P305+P351+P338 EN CASO DE CONTACTO CON LOS OJOS: Aclarar cuidadosamente con agua durante varios minutos. Quitar los lentes de contacto, si tiene y le es fácil. Siga aclarando.

P337+P313 Si persiste la irritación ocular: Consultar a un médico/Buscar atención médica.

P401 Almacenar de acuerdo con las regulaciones locales/regionales/nacionales/internacionales.

P501 Eliminar el contenido/el recipiente de acuerdo con las regulaciones locales/regionales/nacionales/internacionales.

Referencias

- Orsonneau J.L. et al., An improved pyrogallol red-molybdate method for determining total urinary protein, Clin Chem 35, 2233-6 (1989)
- Watanabe N. et al., Urinary protein as measured with a pyrogallol red-molybdate complex, manually and in a Hitachi 726 automated analyzer, Clin Chem 32, 1551-4 (1986)
- Bakker A.J., Mücke M., Gammopathy interference in clinical chemistry assays: mechanisms, detection and prevention, ClinChemLabMed 45(9) 1240-1243 (2007)
- Thomas, L., Labor und Diagnose, 8ª ed, TH-Books, 631-663, 665-682, 2144-2169 (2012)
- Wildemann B., Neurologische Labordiagnostik, Thieme, 45-46, 265 (2006)
- Young D.S., Effects of Drugs on Clinical Laboratory Tests, 5ª ed, AACC Press (2000)
- DGKL, Die Qualität diagnostischer Proben, 7ª ed, Heidelberg (2012)

SR-LTP

INF 10590301 E

05-2021-03



Por lo tanto, declaramos que la oferta presentada por el postor en mención, INTERSHOPLAB S.A.C (antes DELTALABO S.A.C); **NO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES REQUERIDAS EN EL PRESENTE PROCESO.**



INCUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES REACTIVOS

En la hoja número 24, CAPITULO III REQUERIMIENTO, en el punto 6.1 PRUEBAS DE BIOQUIMICA, se elabora un cuadro con la relación de las veinticuatro (24) pruebas de bioquímica que son motivo de licitación. En dicho cuadro, dentro de la descripción técnica de cada reactivo solicitado por el área usuaria, resalta punto denominado **linealidad**, el cual de forma sencilla es el valor hasta el cual el resultado de la prueba es confiable, superado este valor a ello se requiere diluir la muestra, lo cual se traduce en un mayor tiempo de análisis y un mayor consumo de reactivos. Por lo tanto, es requerido que las pruebas posean un alto valor de **linealidad**.

A continuación, se detalla las linealidades solicitadas por el área usuaria y contrastadas por las ofertadas por el postor INTERSHOPLAB S.A.C (antes DELTALABO S.A.C)

PRUEBA	LINEALIDAD MINIMA SOLICITADA	LINEALIDAD OFERTADA POR EL POSTOR	NUMERO DE FOLIO DEL REACTIVO OFERTADO
Creatinina	7000 umol/l o 79.3 mg/dl	40 mg/dl	0009
Albumina	60 g/l o 6 g/dl	6.5 g/dl	0010
Amilasa cinética	1500 U/L	1730 U/L	0011
Bilirrubina total	600 umol/l o 35 mg/dl	25 mg/dl	0012
Bilirrubina directa	260 umol/l o 15 mg/dl	6 mg/dl	0013
Triglicéridos	12.5 mmol/l o 1100 mg/dl	1000 mg/dl	0014
Transaminasa glutámica piruvica	1000 U/L	440 U/L	0015
Transaminasa glutámica oxalacetica	800 U/L	500 U/L	0016
Creatinina quinasa ck cinetica	1000 U/L	2000 U/L	0017
Creatinina quuinasa ck-mb cinetica	600 U/L	2000 U/L	0018
Urea cinetica	40 mmol/l o 240 mg/dl	300 mg/dl	0019
Acido urico	1500 umol/l o 25 mg/dl	25 mg/dl	0020
Deshidrogenasa lactica	1000 U/L	1600 U/L	0021
Fosfatasa alcalina	800 U/L	2000 U/L	0022



Gamma glutamil transpeptidasa	650 U/L	1300 U/L	0023
Proteínas totales	12 g/dl o 120 g/l	12 g/dl	0024
Colesterol total enzimático	20 mmol/l o 769 mg/dl	1100 mg/dl	0025
Glucosa	450 mg/dl	500 mg/dl	0026
Proteína c reactiva cuantitativa	150 mg/l	160 mg/dl	0027
Hdl colesterol	6 mmol/L o 231 mg/dl	150 mg/dl	0028
Ldl colesterol	773 mg/dl	300 mg/dl	0029
Microalbuminuria	300 mg/L	400 mg/l	0030
Proteínas en orina/lcr	2000 mg/L	2000 mg/l	0031
Lipasa	250 U/L	300 U/L	0032

Por lo tanto, declaramos que la oferta presentada por el postor en mención, INTERSHOPLAB S.A.C (antes DELTALABO S.A.C); **NO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES REQUERIDAS EN EL PRESENTE PROCESO.**

4. EVALUACIÓN DE OFERTAS (CALIFICACIÓN):

A continuación, se procede con la verificación de los requisitos de calificación previstos en la sección específica de las Bases Integradas, de los postores que obtuvieron el primer lugar, de acuerdo al artículo 72 del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas, llegando al siguiente resultado:

Nº	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	EXPERIENCIA DEL POSTOR	CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL	ESTADO
1	W.P. BIOMED S.A.	Cumple	Cumple	CALIFICA



5. FACTORES DE EVALUACIÓN:

Los factores de evaluación son determinados por los evaluadores. La evaluación se realiza sobre la base de cien puntos.

Para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas, se considera lo siguiente:

5.1. FACTOR DE EVALUACIÓN OBLIGATORIO

A. OFERTA ECONOMICA

FACTOR DE EVALUACIÓN ECONÓMICO	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN	W.P. BIOMED S.A.
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6).</p>	<p>[40] puntos La evaluación consistirá en otorgar el mayor puntaje a la oferta del menor monto y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos montos ofertados, según la siguiente fórmula:</p> $Po = \frac{Mb \times Pmax}{Mo}$ <p>Po = Puntaje de la oferta económica a evaluar Mo = Monto de la oferta económica Mb = Monto de la oferta económica más baja Pmax = Puntaje máximo</p>	<p>$Po = \frac{S/ 236,524 \times 40}{S/ 236,524.00}$ Po = 40.00 Puntos</p>

5.2. FACTOR DE EVALUACIÓN FACULTATIVOS

B. PLAZO DE ENTREGA	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN	W.P. BIOMED S.A.
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado, el cual debe mejorar el plazo de entrega establecido en el requerimiento.</p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 12)</p>	<p>[30 puntos] PARA LA PRIMERA ENTREGA: De [15] hasta [13] días calendario: [20] puntos De [12] hasta [10] días calendario: [30] puntos</p>	<p>30 Puntos</p>



E. SOSTENIBILIDAD AMBIENTAL	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN	W.P. BIOMED S.A.
<u>Evaluación:</u> Se evaluará que el postor cuente con una o más prácticas de sostenibilidad ambiental. En caso de consorcios, los integrantes que realizan actividades relacionadas a la sostenibilidad ambiental acreditan alguna de las prácticas, según las obligaciones que asumen en el consorcio que conforman. [Productos de Farmacia] <u>Acreditación:</u> [Productos de Farmacia]	[Como máximo 5] puntos Acredita una (1) de las prácticas de sostenibilidad ambiental. [5] puntos No acredita ninguna práctica en sostenibilidad ambiental. 0 puntos	0 Puntos

F. INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN	W.P. BIOMED S.A.
<u>Evaluación:</u> Se evaluará que el postor cuente con certificación del sistema de gestión antisoborno <u>Acreditación:</u> Copia simple del certificado que acredita que se ha implementado un sistema de gestión antisoborno acorde con la norma ISO 37001:2016 o con la Norma Técnica Peruana equivalente (NTP-ISO 37001:2017).	[Como máximo 5] puntos Presenta Certificado ISO 37001 [5] puntos No presenta Certificado ISO 37001 0 puntos	0 Puntos

G. GARANTÍA COMERCIAL DEL POSTOR ¹	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN	W.P. BIOMED S.A.
<u>Evaluación:</u> Se evaluará en función al tiempo de garantía comercial ofertada, el cual debe superar el tiempo mínimo de garantía exigido en el requerimiento. <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada del postor.	[20] puntos EQUIPOS DE CESIÓN EN USO: Más de [12] hasta [14], [MESES]: [10] puntos Más de [15] hasta [17], [MESES]: [15] puntos Más de [18] hasta [20], [MESES]: [20] puntos	20 Puntos
TOTAL, PUNTAJE		50 Puntos



6. DETERMINACION DEL PUNTAJE TOTAL DE LAS OFERTAS:

De acuerdo a la calificación realizada, los postores de acuerdo al orden de prelación, que cumplen con los requisitos de calificación establecidos en las bases, por lo que su oferta queda **CALIFICADA**, son las siguientes:

Nº	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PRECIO	FACTOR ECONOMICO	FACTOR TECNICO	TOTAL, PUNTAJE	REMYPE 5%	TOTAL
1	W.P. BIOMED S.A.	S/ 236,524.00	40.00	50.00	90.00	0.00	90.00

Ante ello se suspende los actos del comité de selección a fin que mediante **CARTA N° 001-2025-CS/LPA N° 006-2025-CS/HCH-SBS-1**, se le deriva al postor **W.P. BIOMED S.A.**, rebaje su oferta en aplicación al artículo 132 del Reglamento de la LGCP, siendo las 13:15 horas se suspende los actos del comité de selección



HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS
DR. HIDALGO ATOCHE LÓPEZ

FIRMA EN ORIGINAL

C.P.C. Ronald Edson Chinchay Reyes
Primer Miembro del Comité de Selección



HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS
DR. HIDALGO ATOCHE LÓPEZ

FIRMA ORIGINAL

Marilu Consuelo Ayala Crisostomo
Presidente del Comité de Selección



HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS
DR. HIDALGO ATOCHE LÓPEZ

FIRMA ORIGINAL

Margarita Figueroa Valencia
Segundo Miembro del Comité de Selección



ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO

LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA N° 006-2025-CS/HCH-SBS-1 PARA LA ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS - “DR. HIDALGO ATOCHE LOPEZ”

En Chancay, siendo las 12:15 horas del día 14 de julio del 2025, en la Unidad de Logística el Comité (Evaluadores) designado mediante **MEMORANDUM N° 1130-GRL-GRDS-DIRESA-LIMA-HCH-SBS/DA/2025**, de conformidad al artículo 52 de la Ley N° 32069 concordante con el Art. 56 del D.S. N° 009-2025-EF, tiene a su cargo el procedimiento de selección de la **LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA N° 006-2025-CS/HCH-SBS-1 PARA LA ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO, PARA EL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS - “DR. HIDALGO ATOCHE LOPEZ”**, con la finalidad de efectuar el **otorgamiento de la buena pro** correspondientes según orden de prelación.

1. ANTECEDENTES:

- Que mediante **CARTA N° 123-2025-DR**, de fecha 09 de julio del 2025, el postor **W.P. BIOMED S.A.**, no acepta la rebaja de su oferta por la cual en aplicación del artículo 132° del **Reglamento de la LGCP**, indica lo siguiente 132.1. Si la oferta económica del postor que obtiene el mejor puntaje total supera la cuantía del procedimiento de selección, la DEC gestiona la solicitud de la ampliación de la certificación o previsión presupuestal correspondiente. En caso la oficina de planeamiento y presupuesto.
- Que mediante **Informe N° 335 GRL-GRDS-DIRESA-LIMA-HCH-SBS-OA/UL-2025**, de fecha 10 de julio del 2025, se remite a la Dirección de Administración la solicitud de la ampliación de la previsión presupuestal 2026, en aplicación al artículo 132° del Reglamento de la LGCP.
- Con **Memorandum N° 1478-GRL-GRDS-DIRESA-LIMA-HCH-SBS/DA/2025**, de fecha 14.07.2025, la Dirección de Administración aprueba la ampliación de la previsión presupuestal para la **LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA N° 006-2025-CS/HCH-SBS-1**.

2. ANALISIS

- Que de acuerdo al artículo 132° en su numeral 132.2. En caso **el postor con el mejor puntaje no acepte la reducción del monto** o la reducción de las prestaciones o condiciones del requerimiento, **se procede a negociar con los siguientes postores en el orden de prelación que obtuvieron**. (Reglamento de la Ley N° 32069)

3. TORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:

- Por lo tanto, de conformidad con lo establecido en el artículo 80, luego de la calificación de las ofertas, el Comité debe otorgar la buena pro, mediante su publicación en el PLADICOP (OECE-SEACE), por lo que se le otorga la buena pro a **W.P. BIOMED S.A.**, por haber obtenido el mejor precio de **S/ 236,524.00 (Doscientos treinta y seis mil quinientos veinticuatro con 00/100 soles)**

Sin otro asunto más que tratar, en señal de conformidad se procede a firmar la presente acta, siendo las 13:20 horas del mismo día.



HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS
DR. HIDALGO ATOCHE LÓPEZ

FIRMA ORIGINAL

C.P.C. Ronald Edson Chinchay Reyes
Primer Miembro del Comité de Selección



HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS
DR. HIDALGO ATOCHE LÓPEZ

FIRMA ORIGINAL

Marilu Consuelo Ayala Crisostomo
Presidente del Comité de Selección



HOSPITAL DE CHANCAY Y SBS
DR. HIDALGO ATOCHE LÓPEZ

FIRMA ORIGINAL

Margarita Figueroa Valencia
Segundo Miembro del Comité de Selección

