

**ACTA DE APERTURA DE OFERTAS, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN:
LICITACIÓN PÚBLICA N° 04-2023-HRDC – PRIMERA CONVOCATORIA**

**CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE BIENES PARA LA: "ADQUISICIÓN DE BOLSAS
COLECTORAS DE SANGRE CUÁDRUPLES X 450ML, CON EQUIPOS EN CESIÓN DE USO
PARA EL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA"**

1. NÚMERO DE ACTA: 001-2023-CS/HRDC LP N° 04-2023-HRDC-1

2. INFORMACIÓN GENERAL:

En la Ciudad de Cajamarca, a los 25 días del mes julio del año 2023, en la Oficina de Logística del Hospital Regional Docente de Cajamarca, sito en la Av. Larry Jhonson S/N, a las 08:00 a.m. horas, se reunieron los miembros del Comité de Selección designados mediante Resolución Administrativa N° 207-2023-GR.CAJ/DRSC-OEA, encargados de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección **LICITACIÓN PÚBLICA N° 04-2023-HRDC-PRIMERA CONVOCATORIA**, para la contratación del suministro de bienes: **"ADQUISICIÓN DE BOLSAS COLECTORAS DE SANGRE CUÁDRUPLES X 450ML, CON EQUIPOS EN CESIÓN DE USO PARA EL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA"**, a fin de efectuar la APERTURA DE OFERTAS, e iniciar con la EVALUACIÓN y CALIFICACIÓN de las ofertas correspondientes según orden de prelación.

3. EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN

El QUORUM necesario que exige la normativa de Contrataciones del Estado, se logró con la presencia de los siguientes miembros:

Presidente	Gary Omar Ruiz Ordinola	Titular		Dependencia: Banco de Sangre.
		Suplente	x	
Primer Miembro	Roció Huamán Huatay	Titular	x	Dependencia: Servicio de Farmacia.
		Suplente		
Segundo Miembro	Noelia Noemi Morocho Huaman	Titular	x	Dependencia: Oficina de Logística – OEC.
		Suplente		

4. DETALLE DE LOS PARTICIPANTES

De acuerdo con el cronograma establecido en el SEACE, se registraron a través del mismo, como participantes, los siguientes proveedores:

N°	RUC	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	FECHA DEL REGISTRO	ESTADO
01	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	11/04/2023	Válido
02	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	12/04/2023	Válido
03	20468787360	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C	26/04/2023	Válido

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

04	20109161609	ROKER PERU SA	05/07/2023	Válido
----	-------------	---------------	------------	--------

5. DETALLE DE LOS POSTORES

En la fecha indicada en la parte introductoria del presente documento, el Comité de Selección realiza la apertura de ofertas de manera electrónica a través del SEACE (descarga de la información de las ofertas).

Evidenciando que una (01) postor presento su oferta de manera electrónica a través del SEACE, conforme al detalle siguiente:

Nº	RUC	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	FECHA DEL REGISTRO	ESTADO DE PROPUESTA	ESTADO
01	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	21/07/2023	Enviado	Valido

6. Acto seguido, se procede con la revisión de las ofertas, a fin de verificar la presentación de los documentos requeridos y determinar si las mismas responden a las características y/o requisitos y condiciones de las Especificaciones Técnicas previstos en las bases.

7. DETALLE DE LAS OFERTAS QUE FUERON ADMITIDAS Y QUE PASAN A EVALUACIÓN

DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		POSTOR 1
DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA – ADMISIBILIDAD		DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI CUMPLE
2	b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	SI CUMPLE
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	SI CUMPLE
4	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI CUMPLE
5	e) En caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor debe acreditar mediante copia simple de catálogos y/o folletos y/o manuales y/o insertos y/o brochures y/o cartas aclaratorias, emitidas por el fabricante y/o fabricante legal y/o dueño de la marca; donde se describan en detalle las características y modo de uso tanto de los equipos, como de los reactivos. ADQUISICIÓN DE BOLSAS COLECTORAS DE SANGRE CUÁDRUPLEX X 450ML, CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA. CARACTERÍSTICAS QUE DEBERÁN SER ACREDITADAS: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPO PRINCIPAL EN CESIÓN DE USO: EQUIPO DE FRACCIONAMIENTO AUTOMATIZADO	

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

FRACCIONADOR AUTOMÁTICO DE COMPONENTES SANGÜÍNEOS

TIPO	Equipo de fraccionamiento automatizado destinado a la separación de una unidad de sangre total en varios componentes sanguíneos.
METODOLOGIA	<ul style="list-style-type: none"> Separación controlada por mecanismo óptico.
PERFORMANCE	<ul style="list-style-type: none"> 15 o más procedimientos por hora por equipo para la primera fase de fraccionamiento, en sistema top and bottom. Recuento de leucocitos residuales (leucorreducción): $< 1,2 \times 10^5$ por unidad o hasta 90%, por unidad de concentrado de glóbulos rojos, buffy coat removido en solución aditiva en conjunto con la bolsa colectora.
CARACTERÍSTICAS	<ul style="list-style-type: none"> Sistema de prensas con movimiento electrónico controlado por un microprocesador o cualquier otro mecanismo, siempre y cuando no requiera de un accesorio externo. Ocho o más sensores ópticos en la prensa principal para la detección y el mantenimiento de la capa de BC (buffy-coat). Opcional, capacidad de eliminación automática del aire del plasma y las plaquetas. Indicador luminoso u otro indicador de la correcta posición de las tubuladuras en los clamps. Pantalla LCD con menú intuitivo y de fácil manejo, con instrucciones en español (Opcional). Clamps electromecánicos con doble funcionalidad, clampar y sellar tubuladuras. Cada clamp cuenta con un sensor que chequea la correcta posición de tubuladuras y/o sensor
	<ul style="list-style-type: none"> de ubicación de tubuladura en cada clamp y/o alarma si la tubuladura no estuviera colocada. Sellado Automático incorporado de Tubuladuras. Capacidad de 3 a más balanzas, para registrar el peso de todos los hemocomponentes de manera automática. Con 2 o más Rompecánulas y/o apertura automática de tubuladuras sin intervención del usuario. Balanzas con capacidad de auto calibración y con capacidad de peso según diseño de cada fabricante. Lector de Código de Barras.
MUESTRA	<ul style="list-style-type: none"> Sangre total anticoagulada.
FECHA DE FABRICACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> FECHA DE FABRICACIÓN: Menor de 36 meses desde su fabricación, el cual será acreditado con el Certificado de Manufactura. FECHA DE FABRICACIÓN: 4 años desde su importación, con un uso del equipo no mayor a 2 años desde su importación; este último será acreditado con Declaración Jurada Notarial.
CANTIDAD	<ul style="list-style-type: none"> 02 equipos de fraccionamiento.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL OBJETO DE LA CONVOCATORIA: BOLSA COLECTORA DE SANGRE CUÁDRUPLE X 450ML

PRESENTACIÓN: Bolsa colectora de sangre cuádruple top and bottom por 450 ml +/- 10%, teniendo en cuenta la siguiente presentación:

- Blister o empaque individual
- Multiempaque transparente o de papel polialuminizado.

Independientemente de la presentación deben ser estéril.

CARACTERÍSTICAS:

- Bolsa colectora de sangre cuádruple
- Volumen de extracción: 450 ml +/- 10%.
- De configuración Top and Bottom.
- Contiene 63 mL ó 62-68 mL de anticoagulante CPD
- Contiene 100 mL ó 99 a 109 mL de solución aditiva SAG M ó Optisol u otra que permita conservar los hematíes hasta 42 días.

	<ul style="list-style-type: none"> • Posee 2 bolsas satélites diseñadas para conservar plaquetas y plasma. Las plaquetas se deben conservar un mínimo de 5 días y/o plasma indistintamente, deben estar constituidos de PVC + TOTM. • Aguja de calibre 16 G con un ángulo biselado o tribiselado para una punción suave y una cateterización optimizada. • Protector de aguja, según diseño de cada fabricante y/o que cumpla con la norma ISO 9626. • Base de la aguja diseñada con estrías laterales para un mayor control de la aguja durante la venopunción. • Etiqueta termo-adherida al plástico, con la más alta calidad de impresión, resistente al desprendimiento, humedad, centrifugación y congelado. • Con dispositivos de seguridad integrados, constituido por: <ul style="list-style-type: none"> - Bolsa premuestra, Reducción de la contaminación bacteriana, desviación de los primeros ml de sangre, Capacidad de 40 ml. a más - Dispositivo de toma de muestra, permite la toma de muestras en tubos al vacío en sistema cerrado, procedimiento seguro y fácil de usar. - Protector de aguja al final de la colecta, asegura el recubrimiento irreversible de la aguja tras realizar la venopunción, prevención de lesiones por pinchazos con la aguja, confirmación visual y sonora del bloqueo permanente de la aguja. También se aceptarán agujas que cumplan el ISO 9626. • Vigencia una vez abierto el empaque individual o multiempaque: Mayor o igual a 10 días • Vigencia: 12 meses como mínimo a su fecha de ingreso al almacén, caso contrario presentar carta de compromiso de canje. • Temperatura de almacenamiento que oscile entre: 0 hasta 30°C. <p>USO: Diseñado para la preparación de plasma, concentrado de glóbulos rojos, concentrado de plaquetas unitario a partir de capa leucoplaquetaria (Buffy coat).</p> <p><i>Nota: Las demás exigencias se encontrarán contempladas en el ANEXO N°03 DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS. Concordar en todos los extremos de las bases del procedimiento de selección.</i></p>	
	f) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	SI CUMPLE
	g) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio 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° 5)	NO CORRESPONDE
	h) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.	SI CUMPLE
6	i) Copia simple de Resolución Directoral del Registro Sanitario o certificado de registro sanitario vigente otorgado por la DIGEMID-MINSA, para aquellos productos aplicables. No se aceptara registro en trámite salvo que se encuentre contemplado en los alcances de DS-016 – 2011-S.A, para lo cual se acompaña a la copia de la	SI CUMPLE

	<p>Resolución Directoral del registro sanitario copia del expediente en trámite de la solicitud de reinscripción.</p> <p>No de aceptaran bienes cuyo Registro sanitario este suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro sanitario o certificado de Registro Sanitario o certificado de Registro Sanitario del producto se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual. Deberá tenerse en cuenta que para aquellos bienes ofertados que no requieran tener Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado o documento emitido por la ANM (DIGEMID) en la atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.</p>	
6	<p>j) Copia de Protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/o Ficha Técnica emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por un laboratorio de control de calidad acreditado por INDECOPI o autorizado por la DIGEMID – MINSA. Este documento es un informe técnico para cada lote que se produce, no se aceptará enmendaduras, ni correcciones en este documento. Para el caso de los productos importados deberá contar con la firma y sello del fabricante o ficha técnica y/o certificado de origen en hoja membretada de la marca o fabricante.</p> <p>Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio /fabricante que lo emite.</p> <p>Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentran autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.</p> <p>El certificado de análisis por ser un documento técnico deber ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.</p> <p>Nota: La exigencia del certificado de análisis será conforme a los establecido en los artículos 124, 125, 126 y 127 del D.S. 016-2011 S.A. y modificatorias vigentes.</p>	SI CUMPLE

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

7	<p>k) Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – CBPA.</p> <p>Vigente a la fecha de presentación de Propuestas y a nombre del postor extendido por DIGEMID.</p> <p>En el caso de consorcios, deberá consignar en su promesa formal las obligaciones que asumirá cada parte del mismo, la misma que será evaluada en función de la Directiva N° 05-2019-OSCE/CD.</p> <p>Para el caso de postores que contraten el servicio de Almacenamiento con un tercero, podrá estar a nombre de este, acompañando para este caso de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Es preciso señalar que se deberá presentar el CBPA vigente y en caso que requiera almacenamiento de terceros, también deberá presentar el CBPA de la empresa contratada para dicho fin, además un documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de dichos almacenes, también deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante certificado de BPA a su nombre, ello de acuerdo a lo señalado por la DIGEMID mediante Oficio N° 1191- 2011-DIGEMID-DG-DCVS-ECVE/MINSA.</p> <p>Al respecto cabe señalar que la institución realizará visitas inopinadas, a fin de corroborar que los ítems se hallen almacenados correctamente en aplicación de las Buenas Prácticas de Almacenamiento.</p> <p>Se solicitará facilidades de ingreso a través de los canales respectivos. En el caso que la empresa postora sea un fabricante nacional; se considera suficiente la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).</p>	SI CUMPLE
8	<p>l) Certificado de Buena Práctica de Manufactura (CBPM) del fabricante - (En idioma castellano). Sólo en el caso de los ítems que requieran Registro Sanitario. Deberá estar a nombre del fabricante. Vigente a la fecha de Presentación de Propuestas.</p> <p>Debe indicar la fecha de vigencia, caso contrario, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (02) años, contados a partir de la fecha de presentación de Propuestas. Debe especificar la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta.</p> <p>Extendido por DIGEMID, en el caso de fabricantes nacionales, o por autoridad Pública de salud competente del país de origen, pudiendo adoptar otros títulos, pero relacionados a los buenos o correctos procedimientos de fabricación.</p> <p>"Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo,</p>	SI CUMPLE



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

	<p>Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen".</p> <p>Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni Certificado CE, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, en los que deberán señalar que la empresa fabricante cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura o de fabricación.</p> <p>El Certificado de Libre Venta o Libre Comercialización, se considera como un documento alternativo al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, siempre que el Certificado de Libre Venta o Libre Comercialización haga referencia al cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, así se estaría cumpliendo con garantizar la correcta fabricación de sus productos e insumos, y la observancia de los estándares establecidos para su fabricación, en función a los criterios de calidad requeridos, siempre que en dicho certificado se haga referencia al cumplimiento de estas últimas.</p> <p>En caso de presentar el documento solicitado, en idioma distinto al castellano; se deberá presentar copia simple de la traducción oficial o sin valor oficial efectuada por traductor publico juramentado o traducción certificada efectuada por traductor colegiado certificado, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el artículo 38° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.</p>	
9	<p>m) Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (CBPDyT), vigente a la fecha de presentación de la propuesta, expedido por DIGEMID a nombre del postor, donde se consigne que la empresa está certificada para la distribución y transporte de los productos según estándares de calidad.</p> <p>Para el caso de postores que contraten el servicio de Distribución y Transporte de un tercero, presentará el CBPDyT vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.</p> <p>En caso los bienes ofertados no requieran CBPDYT: presentar documentación que acredite tal condición emitida por DIGEMID y/o Declaración Jurada del postor.</p>	SI CUMPLE
RESULTADOS		ADMITIDA

8. DETALLE DE LAS OFERTAS QUE FUERON ADMITIDAS Y QUE PASAN A EVALUACIÓN

De acuerdo con la revisión efectuada, las siguientes ofertas se admiten, en vista de que contiene los documentos de carácter obligatorio establecidos en las Bases y cumple con las especificaciones técnicas y/o requerimientos técnicos mínimos:

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

Nº	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR
1	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

9. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

9.1. DETALLE DEL PRECIO DE LA OFERTA

Luego de revisado los documentos requeridos y determinar si la oferta responde a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas en las bases, el comité de selección procedió a la evaluación de la oferta con el objeto de determinar las ofertas con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas.

Nº	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PRECIO DE LA OFERTA	PUNTAJE (100)
1	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	S/ 805,000.00	100.00

9.2. DETALLE DE LA EVALUACIÓN DE LA OFERTA EN CONCORDANCIA CON LOS FACTORES DE EVALUACIÓN ESTABLECIDOS EN LAS BASES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

La evaluación de las ofertas se detalla en el Anexo "Cuadro de evaluación de las ofertas" que forman parte de la presente acta.

10. RESULTADOS DE LA EVALUACIÓN

De acuerdo a la evaluación realizada, el orden de prelación es el siguiente:

Nº	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PUNTAJE FINAL	Nº DE ORDEN DE PRELACIÓN
1	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	100.00	1

11. CALIFICACIÓN

Como acto seguido el Comité de Selección procedió a la revisión de la oferta, con la finalidad de revisar los requisitos calificación, en el mismo que se obtuvo el resultado según el detalle siguiente:

NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR 1		DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		CUMPLE	NO CUMPLE
A	HABILITACIÓN <u>Requisitos:</u> <ul style="list-style-type: none"> Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimientos Farmacéuticos emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas a Nivel Nacional por DIGEMID. Las autoridades Regionales de Salud (ARS) y autoridades de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (ARM), a nivel Regional por DIREMID. <u>Acreditación:</u> <ul style="list-style-type: none"> Copia Simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimientos Farmacéuticos emitido 	x	

"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

	por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas a Nivel Nacional por DIGEMID. Las autoridades Regionales de Salud (ARS) y autoridades de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (ARM), a nivel Regional por DIREMID.		
B.	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 1,616,250.00 soles (Un millón seiscientos dieciséis mil doscientos cincuenta con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. Se consideran bienes similares a los siguientes: Venta de todo tipo de reactivos, insumos o equipos para Bancos de Sangre en general..	x	
	RESULTADO	CALIFICADA	

12. RESULTADOS DE LA CALIFICACIÓN

De acuerdo a la calificación realizada, el postor **DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.**, cumple con los requisitos de calificación.


13. ACUERDO ADOPTADO

Los integrantes del Comité de Selección por UNANIMIDAD dan por aprobados los resultados de la evaluación de las ofertas y calificación, de acuerdo con el análisis efectuado y el cuadro de Evaluación de Ofertas adjunto que forma parte del Acta.

De tal manera, la empresa **DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.**, ocupo el primer lugar en la evaluación de la oferta, asimismo, cumple con los requisitos de calificación establecidos en las bases.

No habiendo otro punto que tratar, se procede a firmar la presente en señal de conformidad a las 12:30 horas del día 25 días del mes de julio de 2023.


GARY OMAR RUIZ ORDINOLA
PRESIDENTE SUPLENTE


ROCIO HUAMAN HUATAY
PRIMER MIEMBRO TITULAR


NOELIA NOEMI MOROCHO HUAMÁN
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA
COMITÉ DE SELECCIÓN



"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA

LICITACIÓN PÚBLICA N° 04-2023-HRDC-PRIMERA CONVOCATORIA

CONTRATACION DE SUMINISTRO DE BIENES: "ADQUISICIÓN DE BOLSAS COLECTORAS DE SANGRE CUÁDRUPLES X 450ML, CON EQUIPOS EN CESIÓN DE USO PARA EL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE CAJAMARCA"

CUADRO DE EVALUACIÓN DE OFERTAS

		PUNTAJE: FACTORES DE EVALUACIÓN		BONIFICACIÓN POR MYPE				
Nº	POSTOR	PRECIO	PUNTAJE TOTAL	APLICA S/NO (*)	BONIFICACIÓN 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN	ESTADO
1	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	S/ 805,000.00	100.00	NO	---	100.00	1	CALIFICADA

(*) Se verificó en la página web del Ministerio de Trabajo y Promoción del Empleo en la sección consulta de empresas acreditadas en el REMYPE

[Signature]

[Signature]

ROCIO HUAMAN HUATAY
PRIMER MIEMBRO TITULAR

[Signature]

GARY OMAR RUIZ ORDINOLA
PRESIDENTE SUPLENTE

[Signature]

NOELIA NOEMI MOROCHO HUAMÁN
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR