

**ACTA DE ADJUDICACIÓN
CONTRATACIÓN DIRECTA N° 006-2025-INEN**

(Contratación Directa aprobada mediante Resolución de Gerencia General N° 070-2025-GG/INEN
de fecha 04 de marzo de 2025)

“ADQUISICIÓN DE TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7MM”

Siendo las 15:55 horas del día 21 de marzo de 2025, se reunieron en la Oficina de Logística del Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas - INEN, sito en Av. Angamos Este N° 2520, Surquillo - Lima: el Director Ejecutivo de la Oficina de Logística – Econ. Raúl Ronald Vásquez Matallana, el Jefe de la Unidad Funcional de Adquisiciones de la Oficina de Logística – CPC. Edwin Jose Araujo Valentin, el Coordinador de Licitaciones de la Oficina de Logística – Lic. Adm. Edwin Augusto Zumaeta Jauregui y el Especialista en Contrataciones de la Oficina de Logística – Lic. Adm. Harry Truman Saavedra Rubio, con el objetivo de verificar si la oferta presentada por el postor CARDIO EQUIPOS EIRL (RUC N° 20307704049) cumpliría con las Especificaciones Técnicas establecidas en las Bases para la “ADQUISICIÓN DE TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7MM” correspondiente a la Contratación Directa N° 006-2025-INEN.

I. SOBRE LA DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA y LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN:

Para efectos del presente acto, mediante **INFORME N° 2452-2025-UF-ADQ-OL-OGA/INEN** de fecha 13 de marzo de 2025, la Oficina de Logística solicitó a la Dirección Ejecutiva del Departamento de Farmacia (área solicitante) y a la Dirección Ejecutiva del Departamento de Cirugía en Tórax (área usuaria), emitan opinión técnica sobre el cumplimiento de la documentación presentada por el postor CARDIO EQUIPOS EIRL como parte de su oferta de acuerdo con lo detallado en las Especificaciones Técnicas establecidas en las Bases del procedimiento de selección.

En respuesta, el **Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia – MG. JOSE LUIS GARCIA ROJAS**, la **Coordinadora (e) del Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia – Q.F. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ** y la **Directora Ejecutiva del Departamento de Cirugía en Tórax – M.C. MARIA EUGENIA GUILLEN ZEBALLOS**, remitieron respectivamente, el **MEMORANDO N° 2090-2025-DF-DISAD/INEN** de fecha 20 de marzo de 2025, el **INFORME N° 2091-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN** de fecha 20 de marzo de 2025 y el **MEMORANDO N° 0165-2025-DT-DICIR/INEN** de fecha 19 de marzo de 2025, con los cuales comunican el resultado de la evaluación realizada a la documentación presentada por el postor **CARDIO EQUIPOS EIRL** como parte de su oferta, tal como se aprecia en las siguientes imágenes:

DISPOSITIVO	POSTOR	CUMPLIMIENTO LITERAL F) y G) DEL NUMERAL 2.1.1.1.	CUMPLIMIENTO LITERAL E), H), I), J), K) Y AUTORIZACION SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO	RESULTADO
TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7 MM	CARDIOEQUIPOS	SI CUMPLE	SI CUMPLE	SI CUMPLE

FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(CD N° 06-2025-INEN)

Nombre del Procedimiento:	ADQUISICIÓN DE TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7 MM - CONTRATACIÓN DIRECTA N° 006-2025-INEN					
POSTOR	CARDIOEQUIPOS					
Fecha de Evaluación:						
ITEM N° 1	TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7 MM					
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria		CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO			
2.2.1.1	Documentos para la admisión de la oferta					
f)	<p><i>*Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con el "Material" y las "Características Principales" contenidas en el "ANEXO N°1" del presente documento de requerimiento y especificaciones técnicas.</i></p> <p><i>Nota:</i> <i>Se aceptará carta, ficha u hoja técnica emitida por el fabricante, que permita demostrar que los bienes cumplen con el "Material" y las "Características Principales" que no hayan podido ser acreditadas mediante la copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares.</i></p> <p>Material</p> <table border="1"> <tr> <td>Acero inoxidable, y/o óxido de aluminio y/o policarbonato y/o aleación de titanio y/o goma de silicona y teflón/politetrafluoroetileno (PTFE)</td> <td>SI</td> <td>26</td> </tr> </table>			Acero inoxidable, y/o óxido de aluminio y/o policarbonato y/o aleación de titanio y/o goma de silicona y teflón/politetrafluoroetileno (PTFE)	SI	26
	Acero inoxidable, y/o óxido de aluminio y/o policarbonato y/o aleación de titanio y/o goma de silicona y teflón/politetrafluoroetileno (PTFE)	SI	26			
	17, 26					
	• Vástago giratorio 360°.	SI	17, 26			
	• Compatible con generador de energía.	SI	17, 26			
	• Mango de activación de energía controlados manualmente.	SI	17, 26, 31			
	• Mandíbula y lámina curva para disección, sellado y corte precisos.	SI	31			
	• Corta y sella vasos de 5 – 7 mm de diámetro, intratorácicos o uso en procedimientos torácicos.	SI	15, 31			
	• Lámina activa que vibra 55,500 veces por segundo para coagular y cortar tejido simultáneamente.	SI	30			
	• Mecanismo con retroalimentación audible y táctil para indicar el cierre total del gatillo.	SI	17			
	DIMENSIONES:					
	Diámetro del eje o vástago: 5 mm.	SI	26			
Longitud del eje o vástago: 20 – 26 cm.	SI	27				
Lámina activa curva: 15 mm (+/-1 mm)	SI	33				
CONCLUSIÓN:	SÍ CUMPLE CON LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS REQUERIDAS.					



Firmado digitalmente por GUILLEN
ZEBALLOS Marie Eugenia FAU
20514064778 hard
Motivo: Soy el autor del documento
Fecha: 19.03.2025 17:26:55 -0500

**FORMATO DE EVALUACIÓN DE PROPUESTA TÉCNICA
(CD N° 06-2025-INEN)**

Nombre del Procedimiento:	ADQUISICIÓN DE TIJERA COAGULANTE ULTRASONICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7 MM - CONTRATACIÓN DIRECTA N° 006-2025-INEN		
POSTOR	CARDIOEQUIPOS		
Fecha de Evaluación:			
ITEM N° 1.	TIJERA COAGULANTE ULTRASONICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7 MM		
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria		CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
2.2.1.1.	Documentos para la admisión de la oferta		
Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con "Características del Equipo en Cesión de uso" contenidas en el "ANEXO N° 2" del presente documento de requerimiento y especificaciones técnicas.			
<p><u>Nota:</u> Se aceptará carta, ficha u hoja técnica emitida por el fabricante, que permita demostrar que los bienes cumplen con el "Material", las "Características del Equipo en Cesión de uso" que no hayan podido ser acreditadas mediante la copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares.</p>			
Características del equipo en cesión de uso			
g)	• Cuenta con un punto de entrada con una conexión única (conector universal) que acepta un instrumento ultrasónico o bipolar avanzando, ambos en un mismo generador.	SI	56A, 55
	• Reconocimiento automático del instrumento al ser conectado.	SI	55
	• Pantalla táctil para una configuración y operación fácil y rápida	SI	54B
	• Pantalla en modo list para uso de ultrasonido tiene las siguientes características: Ajustes especificación del dispositivo, MIN, MAX, aumento del nivel. Disminución del nivel de potencia, volumen.	SI	71, 72
	• Pantalla de ajustes contiene la siguiente información: Brillo de pantalla, activación manual por pedal, idioma, prueba del mango transductor, información acerca del sistema.	SI	72, 73
	• Sistema de alarma, contiene sistemas integrados de diagnóstico que vigilan el funcionamiento del generador y los accesorios, y que enciendan pantallas informativas o alarmas sin demora.	SI	77
	• Alarmas acústicas, la visualización de alarmas en el tablero frontal es fácilmente observable por el cirujano o el personal de enfermería desde el campo quirúrgico.	SI	77
CONCLUSIÓN:	SÍ CUMPLE CON LAS CARACTERÍSTICAS REQUERIDAS.		



Firmado digitalmente por GUILLEN
ZEBALLOS María Eugenia PAU
20514064778 hard
Motivo: Soy el autor del documento
Fecha: 19.03.2025 17:27:42 -05:00

FORMATO DE EVALUACIÓN DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA (Contratación Directa N°006-2025-INEN)

Nombre del Procedimiento:	"Adquisición TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7 MM"	
POSTOR	CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.	
Fecha de Evaluación:	17/03/2025	
ITEM N°	ITEM 1: TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7 MM	
V. Documentación de presentación obligatoria	CUMPLE	EL SUSTENTO SE ENCUENTRA EN EL FOLIO NUMERO
Copia simple del rolado de los ensayos inmediato, readmisión y del inventario, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	CUMPLE	Presenta rolados de ensayos medidos, inmediato y readmisión de instrucciones de uso e inventario FOLIO 8 A 22
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente. Emilito por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas-DIGEMID- como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud-MINISA- según legislación y Normatividad vigente. En caso dicho Registro Sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.	CUMPLE	Presenta R.D. N°2541-2023/DIGEMID/COMP.EDUMINISA. R.S.: 037910E. FABRICANTE ETHICON ENDO-SURGERY LLC-USA SITIO DE FABRICACIÓN: JABAL, INC-USA FECHA DE VIGENCIA: 18-04-2023 HASTA 18-04-2028 R.D. N°1781-2024/DIGEMID/COMP.EDUMINISA. R.S.: DM13181E. FABRICANTE ETHICON ENDO-SURGERY LLC-PUERTO RICO-USA SITIO DE FABRICACIÓN: ETHICON ENDO-SURGERY S.A. DE C.V. PLANTA B- MEXICO FECHA DE VIGENCIA: 19-09-2022 HASTA 19-09-2027 FOLIO: 39 AL 53
Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	PRESENTA CERTIFICADO DE ANALISIS PRODUCTO: HARP-03 LOTE: A5787Z - 100 boxes FECHA DE VIGENCIA: 27/10/2023 AL 30/09/2028 FOLIO: 102 AL 111
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANPM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia del dispositivo médico, según normativa vigente. En el caso de dispositivos importados, documento equivalente a la Buenas Prácticas de Manufactura que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad al tipo de dispositivo médico como, Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, Certificado FDA, u otros documentos emitidos por la Autoridad competente del país de origen según normatividad vigente. La exigencia de la vigencia de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CERTIFICADO BPM 712321445 ISO 13485:2015 VIGENCIA: 01/04/2023 AL 31/03/2028 FOLIO: 117 AL 122
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) Vigente. Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada una de las empresas que brinda el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID.	CUMPLE	CERTIFICADO N° 484-2024 FECHA DE EXPIRACIÓN: DEL 23/04/2024 HASTA 23-04-2027 DROGUERIA CARDIO EQUIPOS E.I.R.L. con prestación de servicio de almacenamiento brindado por la DROGUERIA CARDIO PERFUSION E.I.R.L. CERTIFICADO N° 184-2024 FECHA DE EXPIRACIÓN: DEL 20/03/2024 HASTA 20-03-2027 FOLIO: 124 AL 143
Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	CUMPLE	R.D. N°2536-2019/DIGEMID/OASEFF FOLIO: 145 AL 14
CONCLUSIÓN: La propuesta técnica presentada por el postor, CARDIO EQUIPOS E.I.R.L., CUMPLE con la documentación de presentación obligatoria.		

OFELIA MOLLINEDO MONCADA
COFP 22529
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas

CF. CRISTINA VIOLETA MUNOZ CABRERA
COORDINADORA DEL DE DE ALMACENAMIENTO (DISEFCHUZO)
Departamento de Farmacia
Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas

Por consiguiente, se procede a verificar que la oferta del postor CARDIO EQUIPOS EIRL contenga: la documentación de presentación obligatoria señalada en el Numeral 2.2.1. del Capítulo II de las bases y la documentación para acreditar los requisitos de calificación establecidos en el numeral 3.2 del Capítulo III de las bases. A continuación, se procede a detallar la verificación realizada:

N°	DETALLE DE DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	¿ACREDITA y/o CUMPLE?	FOLIO DE LA OFERTA
1	Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	SÍ	01
2	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.	SÍ	02 al 04
3	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	SÍ	05
4	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	SÍ	06
5	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto o manual de instrucciones de uso, cuando corresponda, según lo autorizado en su registro sanitario.	SÍ	07 al 22
6	Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con el "Material" y las "Características Principales" contenidas en el ANEXO N° 1 del requerimiento y especificaciones técnicas. Nota: Se aceptará carta, ficha u hoja técnica emitida por el fabricante, que permita demostrar que los bienes cumplen con el "Material" y las "Características Principales" que no hayan podido ser acreditadas mediante la copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares.	SÍ	23 al 48
7	Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con "Características del Equipo en Cesión de Uso" contenidas en el ANEXO N° 2 del requerimiento y especificaciones técnicas. Nota: Se aceptará carta, ficha u hoja técnica emitida por el fabricante, que permita demostrar que los bienes cumplen con las "Características del Equipo en Cesión de Uso" que no hayan podido ser acreditadas mediante la copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares.	SÍ	49 al 99
8	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario vigente.	SÍ	100 y 101
9	Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado.	SÍ	102 al 116
10	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente o documento equivalente	SÍ	117 al 123
11	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente.	SÍ	124 al 143
12	Declaración jurada de plazo de entrega. (ANEXO N° 4)	SÍ	145
13	El precio de la oferta en soles. (ANEXO N° 6)	SÍ	144

N°	CAPACIDAD LEGAL - HABILITACIÓN	¿ACREDITA y/o CUMPLE?	FOLIO DE LA OFERTA
14	<u>REQUISITOS:</u> <u>Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento</u> Así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas a establecimientos farmacéuticos emitidas por DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad Regional de Medicamentos ARM del Ministerio de Salud MINSA, según corresponda. <u>ACREDITACIÓN:</u> Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento	SÍ	146 al 152

N°	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD (ANEXO N° 8)	¿ACREDITA y/o CUMPLE?	FOLIO DE LA OFERTA
15	<p>REQUISITOS: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 4,184,100.00 (Cuatro millones ciento ochenta y cuatro mil cien 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.</p> <p>De ser que, el postor declare tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 348,675.00 (Trescientos cuarenta y ocho mil seiscientos setenta y cinco 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.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: Dispositivos médicos en general de uso humano.</p> <p>ACREDITACIÓN: La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p>	SÍ	153 al 347

Por lo tanto, en consideración de los resultados de la evaluación de cumplimiento remitida por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia (área solicitante), la Coordinadora (e) del Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia (área solicitante) y la Directora Ejecutiva del Departamento de Cirugía en Tórax (área usuaria), y conforme a lo expuesto en los cuadros precedentes producto de la revisión, se ha verificado que la oferta presentada por el postor **CARDIO EQUIPOS EIRL** sí contiene la documentación de presentación obligatoria y requisitos de calificación requeridos en las Bases, y sí cumple con las Especificaciones Técnicas establecidas en las Bases para la "ADQUISICIÓN DE TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7MM" correspondiente a la Contratación Directa N° 006-2025-INEN.

II. ADJUDICACIÓN:

Por consiguiente, como consecuencia de los resultados finales, se procede a adjudicar la Contratación Directa N° 006-2025-INEN - "ADQUISICIÓN DE TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7MM", de acuerdo al siguiente detalle:


GANADOR	CARDIO EQUIPOS EIRL
R.U.C. N°	20307704049
MONTO TOTAL ADJUDICADO	S/ 1'394,700.00 (Un millón trescientos noventa y cuatro mil setecientos con 00/100 soles)

Es preciso señalar que, según el Anexo N° 6 de la oferta presentada por el postor **CARDIO EQUIPOS EIRL**, el precio de su oferta se desgrega de la siguiente manera:

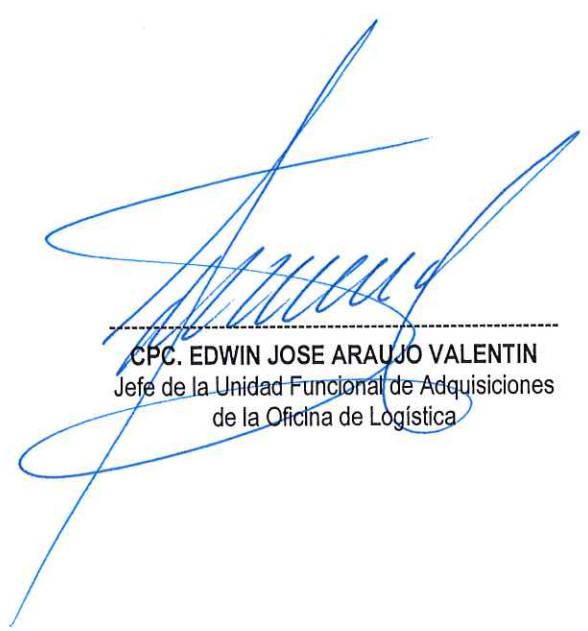
CONCEPTO	CANTIDAD (unidades)	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
TIJERA COAGULANTE ULTRASÓNICA CURVA DE 23 CM SELLADORA DE VASOS 7 MM	300	4,649.00	1'394,700.00
TOTAL S/			1'394,700.00

La adjudicación será publicada en el SEACE según el cronograma del procedimiento de selección.

Siendo las 16:30 horas del mismo día, se suscribe la presente acta en señal de conformidad.



ECON. RAÚL RONALD VÁSQUEZ MATALLANA
Director Ejecutivo de la Oficina de Logística



CPC. EDWIN JOSE ARAUJO VALENTIN
Jefe de la Unidad Funcional de Adquisiciones
de la Oficina de Logística



LIC.ADM. EDWIN AUGUSTO ZUMAETA JAUREGUI
Coordinador de Licitaciones de la
Oficina de Logística



LIC.ADM. HARRY TRUMAN SAAVEDRA RUBIO
Especialista en Contrataciones de
la Oficina de Logística