



MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

ACTA DE ADMISIÓN, CALIFICACIÓN Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO
CONTRATACION DIRECTA N° 03-2025-INS-1

"ADQUISICIÓN DE KIT PARA GENOTIPIFICACION DE VIH-1 X 48
DETERMINACIONES".

En, la ciudad de Lima, distrito de Chorrillos, el 16 de Abril del año 2025, en el local del Instituto Nacional de Salud, el Órgano Encargado de las Contrataciones, a cargo del **Sr. LUIS BEICKER VILLEGAS MORALES** en su calidad de Jefe de la Unidad de Adquisiciones, a cargo de la conducción del procedimiento de selección para la "ADQUISICIÓN DE KIT PARA GENOTIPIFICACION DE VIH-1 X 48 DETERMINACIONES", procede a realizar la admisión, calificación y otorgamiento de la buena pro de la oferta presentada.

De acuerdo con el cronograma establecido, se realizó la invitación al proveedor BELOMED S.R.L., el mismo que realizó la presentación de su oferta de manera virtual mediante correo electrónico, a las siguientes direcciones: lvillegas@ins.gob.pe, logistica_03@ins.gob.pe y logistica_08@ins.gob.pe, en la fecha que indica el cronograma de la ficha de selección de la convocatoria publicada en el SEACE:

ADMISIBILIDAD DE OFERTAS

Conforme a los actuados se precisa que, la oferta remitida por el postor BELOMED S.R.L., fue validada técnicamente por la Unidad de Virología de la Subdirección de Investigación y Laboratorios de Enfermedades Transmisibles del Centro Nacional de Salud Pública y remitida a la Unidad de Adquisiciones mediante Hoja de envío N° 000001-2025-INS-/EI8UIT-UAD de fecha 19 de marzo de 2025. Por lo que, contando con la evaluación técnica, corresponde efectuar la revisión de los formatos solicitados en las bases, quedando el siguiente resultado:

ANEXO N° 01 ADMISION DE OFERTA

Documentación de presentación obligatoria Documentos para la admisión de la oferta	POSTOR BELOMED S.R.L.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Presenta (Folio 04)
b) 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. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	Presenta (Folios 05 al 08)
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	Presenta (Folio 09)
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)	Presenta (Folio 10)
e) Ficha técnica del producto (Anexo A) El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la entidad según el cuadro de requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según lo dispuesto por el fabricante. • En la primera columna, debe contener enumerada las especificaciones técnicas requeridas por la entidad en la FICHA Net (Ficha que contiene las características técnicas del producto).	Presenta (Folio 12 al 13)





MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

<ul style="list-style-type: none">• En la segunda columna debe indicar las especificaciones del producto que oferta, debiendo estas cumplir o encontrarse en el rango requerido por la entidad.• En la tercera columna, deberá indicar los folios donde se encuentra la documentación y/o norma nacional/internacional/propia con la cual sustenta el cumplimiento de dichas características técnicas. Deberá formar parte adjunta de la oferta.	
<p>f) Certificado de Análisis</p> <p>El Certificado de análisis, es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio/Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional, nacional y/o propias.</p> <p>El certificado de análisis podrá ser presentado en el formato propio del fabricante, el que deberá consignar cuando menos la siguiente información: fecha de análisis o fecha de emisión y/o aprobación del documento (según Corresponda), y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad.</p> <p>Nota 1: El certificado de análisis no necesariamente debe ser del número de lote a entregar.</p>	<p>Presenta (Folios 15 al 21)</p>
<p>g) Inserto del Producto o Procedimiento del producto</p> <p>Debe demostrar el cumplimiento de las especificaciones técnicas del insumo (KIT PARA GENOTIPIFICACIÓN DE VIH-1 X 48 DETERMINACIONES) requeridos en literal b, el cual deberá ser emitido por el fabricante. Nota: Se aceptará documentación complementaria proveniente del fabricante como brochure o cartas del fabricante.</p>	<p>Presenta (Folios 23 al 34)</p>
<p>h) Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario (CRS) vigente emitido por la ANM.</p> <p>Copia del RS y/o CRS Otorgado por la ANM (DIGEMID) acompañado de las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.</p> <p>La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo medico se aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual. NOTA: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05.ENE.2017) que la vigencia de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. En caso algún producto no requiera de 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 atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor. Considerar que este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.</p>	<p>Presenta (Folios 36 al 37)</p>
<p>i) Catalogo y/o Código del producto</p> <p>Para los documentos descritos anteriormente, aplica lo siguiente: En caso que, el idioma original de un documento técnico sea distinto al español, se presenta acompañado de la respectiva traducción por traductor</p>	<p>Presenta (Folios 39 al 41)</p>





**MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD**

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos	
j) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	Presenta (Folio 42)
k) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales	Presenta (Folio 43)
RESULTADO	ADMITIDO

FACTORES DE EVALUACIÓN

EVALUACIÓN: No aplica

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

Luego de culminada la evaluación, el Órgano Encargado de las Contrataciones, procedió a determinar si el postor BELOMED S.R.L. cumple con los requisitos de calificación detallados en las bases:

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	POSTOR BELOMED S.R.L.
A. HABILITACIÓN <u>Requisito:</u> Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico o Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, emitida por la Dirección general de medicamentos, Insumos y Drogas – 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, de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S.N° 014-2011-SA y su primera disposición complementaria transitoria. En el caso que el establecimiento farmacéutico (laboratorio farmacéutico y droguería) cuente solo con Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico, debe presentar una Declaración Jurada emitida por el representante legal del establecimiento farmacéutico, que declare que ha cumplido con presentar su solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento en el caso que la ANM o ARS haya definido el cronograma respectivo y que a la fecha de presentación de la propuesta técnica no tiene opinión desfavorable de la ANM o ARS respecto de su solicitud, según corresponda. <u>Acreditación:</u> Copia simple de Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico o Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, emitida por la Dirección general de medicamentos, Insumos y Drogas – 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, de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S. N° 014-2011-SA y su primera disposición complementaria transitoria. En el caso que el establecimiento farmacéutico (laboratorio farmacéutico y droguería) cuente solo con Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico, debe presentar una Declaración Jurada emitida por el representante legal del establecimiento farmacéutico, que declare que ha cumplido con presentar su solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento en el caso que la ANM o ARS haya definido el cronograma respectivo y que a la fecha de presentación de la propuesta	Presenta Folios (45-46)





MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	POSTOR BELOMED S.R.L.
técnica no tiene opinión desfavorable de la ANM o ARS respecto de su solicitud, según corresponda.	
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	CUMPLE
<u>Requisito:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 772,972.20 (Setecientos setenta y dos mil novecientos setenta y dos con 20/100 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. En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 96,621.53 (Noventa y seis mil seiscientos veinte y uno con 53/100 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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa. Se consideran bienes similares a los siguientes: todo tipo de reactivos de biología molecular. <u>Acreditación:</u> 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.	Presenta Folios (47 al 67) Importe acumulado de S/ 1'394,891.00
RESULTADOS DE LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	CALIFICADO

De acuerdo con los resultados de la calificación realizada, el postor:

BELOMED S.R.L., cumple con los requisitos de calificación establecidos en las bases.

OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO


De lo expuesto, y en base de los resultados que se detallan, el postor ganador de la buena pro es:

- 1. BELOMED S.R.L.**, con RUC N° 20160056062 adjudicándose con el monto de **S/ 386,486.10** (Trescientos ochenta y seis mil cuatrocientos ochenta y seis con 10/100 soles).

Base Legal: Numeral 76.3 del Artículo 76 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

El Órgano Encargado de las Contrataciones, da por aprobado los resultados de la admisión y calificación de la oferta, asimismo otorga la buena pro, de acuerdo con la revisión y calificación de la oferta que se detallan en la presente Acta.

Sin más actos que realizar, firma el presente.



LUIS BEICKER VILLEGAS MORALES
JEFE DE LA UNIDAD DE ADQUISICIONES
ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES