

LICITACION PUBLICA N° 29-2023-INSN-PRIMERA CONVOCATORIA "SUMINISTRO DE BOLSA COLECTORA DE SANGRE CUADRUPLE X 450ML CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL INSN"			
ADMISIÓN DE OFERTAS ITEM N° 1			
DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR	
		ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C.	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Presentó folio N° 2	Presentó folio N° 2
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.	Presentó folio N° 3-10	Presentó folio N° 5-8
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	Presentó folio N° 11	Presentó folio N° 9
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)	Presentó folio N° 12	Presentó folio N° 10
e)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, vigente a la fecha de presentación de las propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de terceros, que describa literalmente el producto ofertado. En caso de que el producto no se encuentre en el Listado de Productos de la Clasificación de Insumos, Instrumental y Equipo de uso Médico, Quirúrgico u Odontológico, contenida en el Decreto Supremo 016- 2011-SA, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación de DIGEMID realizada a través de Oficio o documento denominado Consulta Técnica, la cual se realiza a través de la web que sustente que no requiere de registro sanitario y donde se describa al producto o dispositivo con una denominación que no deba inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo. También se aceptará el listado web publicado en DIGEMID. Se presentará el registro sanitario o certificado de registro sanitario, según corresponda, de la bolsa de sangre cuádruple y del equipo automatizado para fraccionamiento sanguíneo. 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. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	Presentó folio N° 14-23	Presentó folio N° 19-22
f)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) expedido a favor de la empresa fabricante. Dicho certificado deberá encontrarse vigente a la fecha de presentación de propuestas. (De no establecer el certificado fecha de vigencia, se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a dos (02 años) contados a partir de la presentación de propuesta. Se presentará el CBPM del bien objeto de la convocatoria (Bolsa colectora de sangre y del equipo automatizado para fraccionamiento sanguíneo. Se aceptará que dicho documento cuente con denominación general de los bienes ofertados. Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluye también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento. De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el Certificado de Libre Venta (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el Certificado de Cumplimiento de Normas ISO/EN 13485 y/o la Declaración CE de conformidad del fabricante, así como el Certificado expedido por la FDA en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado	Presentó folio N° 25-35	Presentó folio N° 24-32
g)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos a temperatura ambiente y a temperatura refrigerada. Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento de un tercero, además de presentar su CBPA vigente del almacén que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, en el cual incluya el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento), además de presentar su CBPA presentará el CBPM a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.	Presentó folio N° 37-50	Presentó folio N° 34
h)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, vigente a la fecha de la presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde certifique que la empresa cumple con la aplicación del Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos sanitarios aprobado según normativa vigente, a fin de preservar la calidad, eficacia y seguridad de sus productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos sanitarios, con un tercero, además de presentar su CBPDT, presentará el CBPDT vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.	Presentó folio N° 52	Presentó folio N° 36
i)	Copia de folletos y/o catálogos y/o brochures y/o manuales y/o cartas aclaratorias u otros documentos emitidos por el fabricante o dueño de marca, para acreditar el cumplimiento de especificaciones técnicas y/o características sustanciales o esenciales del bien requerido, que permita demostrar que lo ofertado se ajusta a lo solicitado, en caso que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, deberá presentar copia simple de la traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, salvo el caso de información técnica que pueda ser presentada en el idioma original. El postor en la Hoja de Presentación del bien/sustento de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas deberá de precisar en su oferta el número de folio que sustente el cumplimiento de las especificaciones y/o características sustanciales o esenciales del bien requerido, siendo las siguientes: BOLSA COLECTORA DE SANGRE: Conforme al numeral 5.2 acreditar las características técnicas: 01;02;03;04;05;06;07;08;09;10 EQUIPO DE CESION DE USO: Acreditar 1. Tipo y 2. Características, de los dos equipos fraccionadores ofertados. Las demás características se acreditarán con el Anexo N° 3 de Cumplimiento de Especificaciones técnicas. El postor en el Anexo N° 12 y N° 13 deberá de precisar en su oferta el número de folio que sustente la acreditación de las especificaciones técnicas señaladas.	Presentó folio N° 54-90	Presentó folio N° 11-17

LICITACION PUBLICA N° 29-2023-INSN-PRIMERA CONVOCATORIA

"SUMINISTRO DE BOLSA COLECTORA DE SANGRE CUADRUPLE X 450ML CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL INSN"

**ADMISIÓN DE OFERTAS
ITEM N° 1**

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR	
		ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C.	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C
j)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	Presentó folio N° 91	Presentó folio N° 37-38
k)	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)	N/A	N/A
l)	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. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	Presentó folio N° 92	Presentó folio N° 39
ESTADO DE LA OFERTA		ADMITIDO	ADMITIDO

LICITACION PUBLICA N° 29-2023-INSN-PRIMERA CONVOCATORIA "SUMINISTRO DE BOLSA COLECTORA DE SANGRE CUADRUPLA X 450ML CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL INSN"			
FACTORES DE EVALUACIÓN	PUNTAJE	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C.	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C
A. PRECIO <u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ i= Oferta P _i = Puntaje de la oferta a evaluar O _i =Precio i O _m = Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6), según corresponda	100.00	S/ 821,880.00	S/ 1,011,852.00
PUNTAJE FACTOR A.		100.00	81.23
PUNTAJE TOTAL OBTENIDO		100.00	81.23
ORDEN DE PRELACIÓN		1°	2°

LICITACION PUBLICA N° 29-2023-INSN-PRIMERA CONVOCATORIA "SUMINISTRO DE BOLSA COLECTORA DE SANGRE CUADRUPLA X 450ML CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL INSN"		
En conformidad al Art. 75° del RLCE, "75.1. Luego de culminada la evaluación, el comité de selección califica a los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar, según el orden de prelación, verificando que cumplan con los requisitos de calificación especificados en las bases".		
ORDEN DE PRELACIÓN	1°	2°
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C.	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C
A. CAPACIDAD LEGAL		
<u>Requisitos:</u> Resolución de Autorización de Funcionamiento así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM – ARM del MINSA, según corresponda <u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de Autorización SANITARIA de Funcionamiento así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM – ARM del MINSA, según corresponda	CUMPLE	CUMPLE
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD		
<u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/. 1,206,360.00 (Un Millón Doscientos Seis Mil Trescientos Sesenta 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: bienes y/o insumos de laboratorio y banco de sangre en general.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	CALIFICADO	CALIFICADO



