

ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACION, CALIFICACIÓN Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 17-2024-ESSALUD/RAHZ-1

CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO DE CESIÓN EN USO PARA LA RED ASISTENCIAL HUARAZ

Siendo las 20:30 horas del día 24 de octubre del 2024, el Comité de Selección designado mediante RESOLUCIÓN N° 07-OA-RAHZ-ESSALUD-2024, de fecha 11 de septiembre de 2024, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la **“CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO DE CESIÓN EN USO PARA LA RED ASISTENCIAL HUARAZ”**, se reunieron¹, con el propósito de asumir sus competencias en el procedimiento de selección citado.

El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones se logró con la participación de los siguientes miembros:

NOMBRES Y APELLIDOS	CARGO	DEPENDENCIA
Cesar Eduardo Rojas Narvaez	PRESIDENTE TITULAR	Servicio de Laboratorio de Emergencia
Roy Anderson Benítez Araujo	PRIMER MIEMBRO TITULAR	Servicio de Laboratorio de Emergencia
Henry Omar Osco Luyo	SEGUNDO MIEMBRO TITULAR	Especialista en Contrataciones del Estado

A. ANTECEDENTES:

Con fecha 17 de septiembre de 2024, se publicó la convocatoria del procedimiento de selección ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 17-2024-ESSALUD/RAHZ-1, cuyo objeto de contratación es la **CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO DE CESIÓN EN USO PARA LA RED ASISTENCIAL HUARAZ**.

B. REGISTRO DE PARTICIPANTES:

Dentro del plazo previsto según bases, se registraron nueve (09) participantes al procedimiento de selección, de acuerdo al siguiente reporte:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	18/09/2024	Válido		18/09/2024	20155695901	
2	Proveedor con RUC	20458379395	LABIN PERU S.A.	19/09/2024	Válido		19/09/2024	20458379395	
3	Proveedor con RUC	20481492433	UNILAP SAC	19/09/2024	Válido		19/09/2024	20481492433	
4	Proveedor con RUC	20492721469	USD CORPORATION S.A.C.	19/09/2024	Válido		19/09/2024	20492721469	
5	Proveedor con RUC	20505110651	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	19/09/2024	Válido		19/09/2024	20505110651	
6	Proveedor con RUC	20524800510	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	19/09/2024	Válido		19/09/2024	20524800510	
7	Proveedor con RUC	20537139120	DELTALAB PERU S.A.C.	19/09/2024	Válido		19/09/2024	20537139120	
8	Proveedor con RUC	20601224250	SIGMALAB S.A.C.	18/09/2024	Válido		18/09/2024	20601224250	
9	Proveedor con RUC	20602007970	LC BIOCOP S.A.C.	02/10/2024	Válido		02/10/2024	20602007970	

9 registros encontrados, mostrando 9 registro(s), de 1 a 9. Página 1 / 1.

¹ Opinión N° 153-2016/DTN: “(...) las Entidades pueden utilizar las tecnologías de la comunicación en lo que concierne a las actuaciones del comité de selección (...)”

C. PRESENTACIÓN DE OFERTAS:

El día 09 de octubre de 2024, de acuerdo con el cronograma establecido en el SEACE, se llevó a cabo de forma electrónica la Etapa de Presentación de Ofertas, presentándose 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	Motivo	Acciones
1	20505110651	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	09/10/2024	20:46:32	20505110651	09/10/2024	20:47:21	Enviado	Valido		
2	20602007970	LC BIOCORP S.A.C.	09/10/2024	20:24:24	20602007970	09/10/2024	20:27:00	Enviado	Valido		

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

D. ADMISIÓN DE OFERTAS:

Con fecha 10 de octubre del 2024, el Comité de Selección procede a la descarga y apertura de las ofertas recibidas, con la finalidad de verificar la presentación de los documentos requeridos en la sección específica de las bases integradas en el numeral 2.2.1.1 de conformidad a lo establecido en los numerales 73.2 del artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, para determinar si las ofertas responden a las características y/o requisitos y condiciones de los términos de referencia, detallados en la sección específica de las bases, además de determinar si éstas contienen la documentación de presentación obligatoria en virtud del Capítulo II de las "Bases".

Posterior a la apertura de ofertas, se solicitó la subsanación de ofertas en concordancia a lo establecido en el inciso 60.2 del Art. 60 del Reglamento de la Ley de Contrataciones, el cual se notificó el 22 de octubre del 2024, mediante CARTA N° 02-CS-AS-17-2024-ESSALUD-RAHZ-1, a través de la Plataforma SEACE, otorgándole el plazo de un (1) día hábil, a la empresa W.P. BIOMED S.A. de RUC 20505110651, por la siguiente observación:

- EN EL FOLIO 14,15,16, RESPECTO AL REGISTRO SANITARIO DM-DIV3191-E SE ENCUENTRA VENCIDO, POR LO QUE ES PRECISO SEÑALAR QUE SE SOLICITA LA SUBSANACION DE DETERMINADO REGISTRO SANITARIO O DE SER EL CASO LA COPIA DE SOLICITUD DE REINSCRIPCIÓN DEL MISMO.

h) La no presentación de documentos emitidos por Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública.

- EN EL ANEXO N° 3, DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (FOLIO 12), DEBE CONSIGNAR LA NOMENCLATURA CORRECTA DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN (CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO DE CESIÓN EN USO PARA LA RED ASISTENCIAL HUARAZ)

b) La nomenclatura del procedimiento de selección y falta de firma o foliatura del postor o su representante;

Así mismo, con fecha 23 de octubre del 2024, se recibió la oferta subsanada a través del SEACE de la empresa W.P. BIOMED S.A. de RUC 20505110651.

Considerando lo señalado en los párrafos precedentes, el comité de selección procede con lo dispuesto en el artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el Comité de Selección procedió a verificar la presentación de los documentos para la admisión de las ofertas de los postores, se obtuvo el siguiente resultado:

ANEXO
DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 17-2024-ESSALUD/RAHZ-1

CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO DE CESIÓN EN USO PARA LA RED ASISTENCIAL HUARAZ

DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

DOCUMENTO		LC BIOCORP S.A.C.	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA
N°	DOCUMENTO		
Documentos para la admisión de la Oferta:			
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
b)	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.	Tratándose de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto, expedido por registros públicos PRESENTA CERTIFICADO DE VIGENCIA Nombramiento vigente a favor de LUIS ANTONIO CARRASCO VERGARA Expedido por la ZONA REGISTRAL N° IX - SEDE LIMA Oficina Registral de LIMA el 24 de setiembre de 2024	Tratándose de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto, expedido por registros públicos PRESENTA CERTIFICADO DE VIGENCIA Nombramiento vigente a favor de WILLER ROLANDO PADILLA ARRIBASPLATA Expedido por la ZON REGISTRAL N° IX - SEDE LIMA Oficina Registral de LIMA el 9 de julio de 2024
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
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)	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
e)	Vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
f)	Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
g)	Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis).	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
h)	Hoja de Presentación del producto conforme a las especificaciones Técnicas de EsSalud (Anexo F).	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
i)	Folletería (Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple)	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
j)	Declaración Jurada de Presentación del producto y vigencia mínima (Anexo - G).	NO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	SÍ PRESENTA
k)	Hoja de presentación de los equipos cedidos en cesión en uso (Anexo - H).	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
l)	Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte-BPDT	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
m)	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA).	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
n)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
o)	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 APLICA	NO APLICA
p)	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.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
SITUACION		NO ADMITIDA	ADMITIDA

LC BIOCORP S.A.C. con RUC N° 20602007970, cumple con presentar la totalidad de documentos de presentación obligatoria en las bases integradas, sin embargo, no cumple con las especificaciones técnicas requeridas.

De la verificación de la oferta, se evidencia lo siguiente:

- Según capítulo 2, numeral 2.2.1.1 literal i), numeral, de las bases integradas se solicitan una serie de documentos que se tiene como finalidad acreditar especificaciones técnicas de los reactivos, entre estas la presentación, metodología, muestra biológica, tal y como se aprecia:

i) Folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple)
Obligatorio su contenido se evaluará respecto al cumplimiento de algunas características solicitadas en las Especificaciones Técnicas de EsSalud, deberá indicar la descripción de la presentación del producto y modo de uso del producto ofertado. El modo de uso del producto ofertado que forma parte de la folletería se refiere a la utilización del producto. La folletería puede contener literatura y/o gráficos.
Indicar que la información de las condiciones de uso que aparecen en el instructivo de uso es información complementaria y corresponde a la forma como el fabricante indica el método de comprobación para una prueba o funcionalidad del producto para lo cual ha sido diseñado, este sustento es propio del fabricante. (Artículos N° 129° y 130° del D.S. N° 016-2011-SA).
La folletería puede contener literatura y/o gráficos de acuerdo con el artículo 140° del D.S. No 016-2011-MINSA, sobre la información que debe contener el manual de instrucciones de uso, cuando corresponda.
Para acreditar las especificaciones técnicas se aceptará la carta emitida por el fabricante, en caso de que la totalidad de la información requerida no se encuentre en la folletería, manuales e insertos.
Los proveedores deberán sustentar folletería /manual Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple), cartas aclaratorias y/o documentos emitidos por el fabricante, dueño de marca y/o filial de las siguientes especificaciones técnicas:
REACTIVO: ITEMS PAQUETE 1: Presentación, Metodología, Muestra Biológica.
EQUIPO EN CESIÓN EN USO: ITEMS PAQUETE 1: Tipo, Metodología, Performance,
Todas las demás especificaciones técnicas pueden ser sustentadas con el ANEXO N° 3 Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas .
Consulta N° 09 - LABIN PERU S.A

Fuente: bases integradas (pág. 21 y 22)

Ahora bien, según capítulo III – requerimiento, según las especificaciones técnica se ha determinado cuales aspectos de la presentación deben acreditarse, respecto a los reactivos solicitados en las bases integradas, del cual se resalta los siguientes reactivos:

ANEXO C "ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS REACTIVOS"

BQ-53	30101157	Reactivo de Colesterol HDL Directo	PBA	I-III	PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje directo de Colesterol HDL en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en la tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.
-------	----------	------------------------------------	-----	-------	--

Fuente: bases integradas (pág. 46)

BQ-71	30103213	Reactivo de Transaminasa TGO - AST	PBA	I-III	PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de TGO-AST en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.
-------	----------	------------------------------------	-----	-------	--

Fuente: bases integradas (pág. 47)

BQ-55	30101158	Reactivo de Colesterol Total	PBA	I-III	PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Colesterol Total en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.
-------	----------	------------------------------	-----	-------	---

Fuente: bases integradas (pág. 49)

BQ-44	30105710	Reactivo de Amilasa	PBA	I-III	PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Amilasa en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, Accesorios y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.
-------	----------	---------------------	-----	-------	---

Fuente: bases integradas (pág. 49)

BQ-69	30105047	Reactivo de Proteínas Totales	PBA	I-III	PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Proteínas Totales en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.
-------	----------	-------------------------------	-----	-------	---

Fuente: bases integradas (pág. 50)

BQ-60	30104759	Reactivo de Fosfatasa Alcalina	PBA	I-III	PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Fosfatasa Alcalina en empaque apropiado. Estabilidad en uso no menor de 8 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.
-------	----------	--------------------------------	-----	-------	--

Fuente: bases integradas (pág. 51)

BQ-42	30103776	Reactivo de Albúmina	PBA	I-III	<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Albúmina en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.</p>
-------	----------	----------------------	-----	-------	--

Fuente: bases integradas (pág. 52)

BQ-140	30103777	Test de Microalbuminuria	PBA	I - III	<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para la determinación de Microalbuminuria en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>METODOLOGIA: Inmunoturbidimetría.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final según en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: Orina.</p>
--------	----------	--------------------------	-----	---------	--

Fuente: bases integradas (pág. 54)

Por tal motivo, el postor cumple con adjuntar el inserto del producto en donde no se sustenta cual es el tiempo de estabilidad en uso con la que cumple el reactivo, al contratario menciona lo siguiente:

DESCRIPCIÓN	IMAGEN, DE LOS INSERTO
REACTIVO DE COLESTEROL HDL DIRECTO	<div> <p>HIGH DENSITY LIPOPROTEIN CHOLESTEROL (HDL-C) Assay Kit (Direct Method - Select Inhibition Method)</p> <p>ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS Todos los reactivos están listos para usar. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 °C.</p> </div> <p>Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (Folio 116)</p>
REACTIVO DE TRANSAMINASA TGO - AST	<div> <p>GLUTAMATE OXALOACETATE TRANSAMINASE (GOT/AST) Assay Kit(Aspartica cidsubstrate Method)</p> <p>ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS Todos los reactivos están listos para usar. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 °C.</p> </div> <p>Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (Folio 118)</p>
REACTIVO DE COLESTEROL TOTAL ENZIMATICO	<div> <p>TOTAL CHOLESTEROL (CHO) Assay Kit (CHOD-PAP Method)</p> <p>ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS Todos los reactivos están listos para usar. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 °C.</p> </div> <p>Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (Folio 130)</p>

REACTIVO DE AMILASA	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> α-AMYLASE (AMY) Assay Kit (EPS Substrate Method) </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS Todos los reactivos están listos para usar. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 ° C. </div> <p>Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (Folio 132)</p>
REACTIVO DE PROTEINAS TOTALES	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> TOTAL PROTEIN (TP) Assay Kit (Biuret Method) </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS El reactivo está listo para usar. Protejalo de la luz brillante. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 ° C. </div> <p>Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (Folio 138)</p>
REACTIVO DE FOSFATASA ALCALINA	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> ALKALINE PHOSPHATASE (ALP) Assay Kit(NPP Substrate AMP Buffer Method) </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS Todos los reactivos están listos para usar. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2 - 8 ° C. </div> <p>Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (Folio 142)</p>
REACTIVO DE ALBUMINA	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> ALBUMIN (ALB) Assay Kit (Bromocresol Green Method) </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS El reactivo está listo para usar. Protéjalo de la luz brillante. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2 - 8 ° C. </div> <p>Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (Folio 148)</p>
TEST DE MICROALBUMINURIA	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> MICROALBUMIN (mALB) Assay Kit (Immunoturbidimetric Method) </div> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS 1. Estable hasta la fecha de caducidad cuando el reactivo está sellado y almacenado en la oscuridad a 2-8 ° C. 2. el calibrador y el control está sellado a 2 ° C ~ 8 ° C y protegido de la luz, y el periodo de validez es de 18 meses; 3. Consulte la etiqueta para conocer la fecha de producción y la fecha de vencimiento. 4. Los reactivos no deben estar contaminados. </div> <p>Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (Folio 167)</p>

De lo citado se observa que el postor declara, cual es la estabilidad de almacenamiento (reactivo sin abrir), ya que claramente "sin abrir" implica que el reactivo no está en uso.



北京九强生物技术股份有限公司
BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC

Letter of Clarification

We, **Beijing Strong Biotechnologies Inc.**, located on the fifth floor of the Kuangyi Building, No. 15 Huayuan East Road, Haidian District, Beijing, 100191, China. We are a supplier of diagnostic equipment, reagents and kits in the field of human IVD.

We declare that the products comply with the following Technical Specifications:

Nosotros, **Beijing Strong Biotechnologies Inc.**, ubicados en el quinto piso del edificio Kuangyi, No. 15 Huayuan East Road, Haidian District, Beijing, 100191, China. Somos un proveedor de equipos dediagnóstico, reactivos y kits en el campo de IVD humano.

Declaramos que los productos cumplen con las siguientes Especificaciones Tecnicas:

DESCRIPCION	ESTABILIDAD
URIC ACID (UA)	1 MES
ALBUMIN (ALB)	AL MENOS 28 DIAS
AMYLASE (AMY)	AL MENOS 28 DIAS
DIRECT BILIRUBIN (D-BIL)	1 MES
TOTAL BILIRUBIN (T-BIL)	1 MES
CALCIUM (CA)	1 MES
CHOLESTEROL (HDL-C)	AL MENOS 28 DIAS
TOTAL CHOLESTEROL (CHO)	AL MENOS 28 DIAS
CREATININE (CRE)	1 MES
CREATINE KINASE NAC (CK)	28 DIAS
CREATINE KINASE MB (CK-MB)	AL MENOS 28 DIAS
D - DIMER (D-D)	1 MES
INORGANIC PHOSPHORUS (IP)	28 DIAS
LACTATE DEHYDROGENASE (LDH)	1 MES
ALKALINE PHOSPHATASE (ALP)	AL MENOS 28 DIAS
Y-GLUTAMIL TRANSFERASE (Y-GT/GGT)	28 DIAS
GLUCOSE (GLU)	28 DIAS
IRON (Fe)	AL MENOS 28 DIAS
CHOLESTEROL (LDL-C)	1 MES
LIPASE (LPS)	AL MENOS 28 DIAS

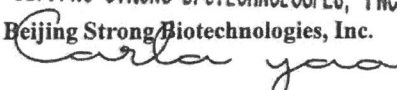
LC BIOCOPR SAC

Luis Antonio Castaño Vergara
GERENTE GENERAL
TEL: 4170-631

LC BIOCOPR SAC

PEDRO FLORES
DIRECCION TECNICA

CEREBRO-SPINAL FLUID/URINE TOTAL PROTEIN (CSF/UF)	AL MENOS 28 DIAS
TOTAL PROTEIN (TP)	AL MENOS 28 DIAS
GLUTAMATE OXALOACETATE TRANSAMINASE (GOT/AST)	AL MENOS 28 DIAS
GLUTAMATE PYRUVATE TRANSAMINASE (GPT/ALT)	1 MES
TRIGLYCERIDES (TG)	28 DIAS
MAGNESIUM (Mg)	1 MES
KIT DE ENSAYO DEL COMPLEMENTO 3 (C3)	28 DIAS
KIT DE ENSAYO DEL COMPLEMENTO 4 (C4)	28 DIAS
UREA (UREASE GLUTAMATE DEHYDROGENASE METHOD)	1 MES
RHEUMATOID FACTOR (RF)	1 MES
C REACTIVE PROTEIN (CRP)	AL MENOS 28 DIAS
HEMOGLOBINA A1c (HbA1c)	30 DIAS
MICROALBUMIN (Malb)	AL MENOS 28 DIAS
KIT DE ENSAYO DE INMUNOGLOBULINA A (IgA)	28 DIAS
KIT DE ENSAYO DE INMUNOGLOBULINA G (IgG)	28 DIAS


For and on behalf of
BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.
 Beijing Strong Biotechnologies, Inc.


 Authorized Signature(s)

LC BIOCOP SAC

 PEDRO PÁEZ FELIPE
 DIRECTOR TÉCNICO

LC BIOCOP SAC


 Luis Antonio Carrasco Vergara
 GERENTE GENERAL
 DM 4120774

5/F, KuangYi Building, No.15, Hua Yuan Dong Lu, Haidian District, Beijing 100191, P.R.China
 Tel: +86 10 8201 2486 Fax: +86 10 8201 2812
 Web: <https://cn.bsbe.com.cn/> Email: overseas@bsbe.com.cn

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCOP SAC (FOLIO 173)

Se aprecia que en ningún extremo de la carta de aclaratoria del fabricante hace mención de la estabilidad en uso de los reactivos solicitados. Solo hace mención a la palabra estabilidad, lo cual no se ciñe a lo establecido de acuerdo a los requerimientos técnicos mínimos, los cuales establecen las características y condiciones requeridas para la satisfacción de la finalidad pública.

Por otro lado, siguiendo en el mismo orden de ideas en el capítulo 2, numeral 2.2.1.1 literal h), numeral, de las bases integradas se solicitan la hoja de presentación del producto conforme a las especificaciones técnicas de ESSALUD (anexo F), tal como se aprecia:

h) Hoja de Presentación del producto conforme a las especificaciones Técnicas de EsSalud (Anexo F).

El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por EsSalud según el Cuadro de Requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su Registro Sanitario.

El producto debe contener y cumplir obligatoriamente la especificación técnica señalada por la entidad de acorde al Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica de EsSalud, no se aceptará especificaciones técnicas distintas a lo señalado en el requerimiento.

Debe contener enumerada cada una de las especificaciones técnicas señaladas por la entidad e indicar las Normas Técnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de calidad, según corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar, el cumplimiento de las mismas. La omisión de una o más especificaciones técnicas, acarrea la descalificación automática de la propuesta.

Las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS de EsSalud que se deben acreditar con las normas de comprobación Nacional y/o internacional y/o propias de comprobación de control de calidad son:

ITEMS PAQUETE 1: Presentación, Metodología, Muestra Biológica.

En el caso de indicar Normas Técnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de Calidad, estas deben corresponder a la edición vigente a la fecha de fabricación del producto, tal como se establece en el Decreto Supremo No 016-2011-SA.

Además, se aceptará la presentación de Folletería, catálogos o documento técnico emitidos por el fabricante para comprobación de control de calidad de las especificaciones técnicas del producto ofertado.

La Ficha Técnica del Producto deberá estar firmada por el Director Técnico Responsable de la empresa postora.

Fuente: bases integradas (pág. 21)

Por tal motivo el postor cumple con adjuntar el ANEXO F, de todos los reactivos solicitados en las bases integradas, del cual se resalta los siguientes reactivos en mención:

ANEXO - F		
FICHA TÉCNICA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM
LC BIOCORP S.A.C		1
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN ESSALUD	REACTIVO DE COLESTEROL HDL DIRECTO	
CÓDIGO SAP SEGÚN EsSalud	30101157	
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO	HIGH DENSITY LIPOPROTEIN CHOLESTEROL (HDL-C) Assay kit (Direct Method – Select Inhibition Method)	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	NO APLICA	
MARCA	GCELL	
FABRICANTE	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
DUEÑOS DE LA MARCA O DUEÑO DEL PRODUCTO	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
PAIS DE ORIGEN	CHINA	
ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ESSALUD	LIMITES DE ACEPTACION O NIVELES Y CRITERIOS DE ACEPTABILIDAD	NORMAS NACIONALES Y/O INTERNACIONALES Y/O PROPIAS, DE COMPROBACION PARA CONTROL DE CALIDAD
PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Colesterol HDL en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles. Diluyentes de Muestra. Complementos, y otros que permitan la realización completa de a prueba.	Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad, Valores de precisión y Límite de cuantificación. Todas las unidades cumplen normas técnicas propias del fabricante, Se adjunta insertos, certificado de	Se adjunta insertos, certificado de análisis del producto, brochure y documentación técnica emitida por el fabricante y carta aclaratorias.

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCORP SAC (FOLIO 91)

ANEXO - F

FICHA TÉCNICA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM
LC BIOCOP S.A.C		1
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN ESSALUD	REACTIVO DE TRANSAMINASA TGO - AST	
CÓDIGO SAP SEGÚN EsSalud	30103213	
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO	GLUTAMATE OXALOACETATE TRANSAMINASE (GOT/AST) Assay Kit (Aspartate cidsubstrate Method)	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	NO APLICA	
MARCA	GCELL	
FABRICANTE	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
DUEÑOS DE LA MARCA O DUEÑO DEL PRODUCTO	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
PAIS DE ORIGEN	CHINA	
ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ESSALUD	LIMITES DE ACEPTACION O NIVELES Y CRITERIOS DE ACEPTABILIDAD	NORMAS NACIONALES Y/O INTERNACIONALES Y/O PROPIAS, DE COMPROBACION PARA CONTROL DE CALIDAD
<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de TGO-AST en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles. Diluyentes de Muestra. Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.</p>	<p>Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad, Valores de precisión y Límite de cuantificación.</p> <p>Todas las unidades cumplen - normas técnicas propias del fabricante, Se adjunta insertos,</p>	<p>Se adjunta insertos, certificado de análisis del producto, brochure y documentación técnica emitida por el fabricante y carta aclaratorias.</p>

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCOP SAC (FOLIO 92)

ANEXO - F

FICHA TÉCNICA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM
LC BIOCOP S.A.C		1
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN ESSALUD	REACTIVO DE COLESTEROL TOTAL	
CÓDIGO SAP SEGÚN EsSalud	30101158	
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO	TOTAL CHOLESTEROL (CHO) Assay Kit (CHOD-PAP Method)	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	NO APLICA	
MARCA	GCELL	
FABRICANTE	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
DUEÑOS DE LA MARCA O DUEÑO DEL PRODUCTO	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
PAIS DE ORIGEN	CHINA	
ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ESSALUD	LIMITES DE ACEPTACION O NIVELES Y CRITERIOS DE ACEPTABILIDAD	NORMAS NACIONALES Y/O INTERNACIONALES Y/O PROPIAS, DE COMPROBACION PARA CONTROL DE CALIDAD
<p>PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Colesterol Total en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles. Diluyentes de Muestra. Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.</p>	<p>Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad, Valores de precisión y Límite de cuantificación.</p> <p>Todas las unidades cumplen - normas técnicas propias del fabricante, Se adjunta insertos,</p>	<p>Se adjunta insertos, certificado de análisis del producto, brochure y documentación técnica emitida por el fabricante y carta aclaratorias.</p>

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCOP SAC (FOLIO 98)

ANEXO - F

FICHA TÉCNICA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM
LC BIOCOP S.A.C		1
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN ESSALUD	REACTIVO DE AMILASA	
CÓDIGO SAP SEGÚN EsSalud	30105710	
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO	AMYLASE (AMY) Assay kit (EPS Substrate Method)	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	NO APLICA	
MARCA	GCELL	
FABRICANTE	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
DUEÑOS DE LA MARCA O DUEÑO DEL PRODUCTO	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
PAIS DE ORIGEN	CHINA	
ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ESSALUD	LIMITES DE ACEPTACION O NIVELES Y CRITERIOS DE ACEPTABILIDAD	NORMAS NACIONALES Y/O INTERNACIONALES Y/O PROPIAS, DE COMPROBACION PARA CONTROL DE CALIDAD
<p>PRESENTACION: Reactivos para dosaje de Amilasa, método cinético en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles. Diluyentes de Muestra. Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.</p>	<p>Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad, Valores de precisión y Límite de cuantificación.</p> <p>Todas las unidades cumplen - normas técnicas propias del fabricante, Se adjunta insertos, certificado de</p>	<p>Se adjunta insertos, certificado de análisis del producto, brochure y documentación técnica emitida por el fabricante y carta aclaratorias.</p>

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCOP SAC (FOLIO 99)

ANEXO - F

FICHA TÉCNICA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM
LC BIOCOP S.A.C		1
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN ESSALUD	REACTIVO DE PROTEÍNA TOTALES	
CÓDIGO SAP SEGÚN EsSalud	30105047	
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO	TOTAL PROTEIN (TP) Assay Kit (Bluret Method)	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	NO APLICA	
MARCA	GCELL	
FABRICANTE	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
DUEÑOS DE LA MARCA O DUEÑO DEL PRODUCTO	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
PAIS DE ORIGEN	CHINA	
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD	LIMITES DE ACEPTACION O NIVELES Y CRITERIOS DE ACEPTABILIDAD	NORMAS NACIONALES Y/O INTERNACIONALES Y/O PROPIAS, DE COMPROBACION PARA CONTROL DE CALIDAD
PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Proteínas Totales en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles. Diluyentes de Muestra. Complementos, y otros que permitan la realización completa de a prueba.	Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad, Valores de precisión y Límite de cuantificación. Todas las unidades cumplen – normas técnicas propias del fabricante, Se adjunta insertos, certificado de	Se adjunta Insertos, certificado de análisis del producto, brochure y documentación técnica emitida por el fabricante y carta aclaratorias.

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCOP SAC (FOLIO 102)

ANEXO - F

FICHA TÉCNICA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM
LC BIOCOP S.A.C		1
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN ESSALUD	REACTIVO DE FOSFATASA ALCALINA	
CÓDIGO SAP SEGÚN EsSalud	30104759	
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO	ALKALINE PHOSPHATASE (ALP) Assay kit (NPP Substrate AMP Buffer Method)	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	NO APLICA	
MARCA	GCELL	
FABRICANTE	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
DUEÑOS DE LA MARCA O DUEÑO DEL PRODUCTO	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
PAIS DE ORIGEN	CHINA	
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD	LIMITES DE ACEPTACION O NIVELES Y CRITERIOS DE ACEPTABILIDAD	NORMAS NACIONALES Y/O INTERNACIONALES Y/O PROPIAS, DE COMPROBACION PARA CONTROL DE CALIDAD
PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Fosfatasa Alcalina en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 8 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles. Diluyentes de Muestra. Complementos, y otros que permitan la realización completa de a	Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad, Valores de precisión y Límite de cuantificación. Todas las unidades cumplen – normas técnicas propias del fabricante, Se adjunta	Se adjunta insertos, certificado de análisis del producto, brochure y documentación técnica emitida por el fabricante

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCOP SAC (FOLIO 142)

ANEXO - F

FICHA TÉCNICA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM
LC BIOCOP S.A.C		1
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN ESSALUD	REACTIVO DE ALBUMINA	
CÓDIGO SAP SEGÚN EsSalud	30103776	
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO	ALBUMIN (ALB) Assay kit (Bromocresol Green Method)	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	NO APLICA	
MARCA	GCELL	
FABRICANTE	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
DUEÑOS DE LA MARCA O DUEÑO DEL PRODUCTO	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
PAIS DE ORIGEN	CHINA	
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD	LIMITES DE ACEPTACION O NIVELES Y CRITERIOS DE ACEPTABILIDAD	NORMAS NACIONALES Y/O INTERNACIONALES Y/O PROPIAS, DE COMPROBACION PARA CONTROL DE CALIDAD
PRESENTACION: Reactivos para dosaje de Albumina en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores. Controles. Diluyentes de Muestra. Complementos, y otros que permitan la realización completa de la	Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad, Valores de precisión y Límite de cuantificación. Todas las unidades cumplen – normas técnicas	Se adjunta insertos, certificado de análisis del producto, brochure y documentación técnica emitida por

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCOP SAC (FOLIO 148)

ANEXO - F		
FICHA TÉCNICA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		N° ITEM
LC BIOCOP S.A.C		1
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM SEGÚN ESSALUD	TEST DE MICROALBUMINURIA	
CÓDIGO SAP SEGÚN EsSalud	30103777	
NOMBRE CON QUE APARECE EL PRODUCTO EN EL REGISTRO SANITARIO	MICROALBUMIN (mALB) Assay kit (Immunoturbidimetric Method)	
NOMBRE DEL PRODUCTO EN CASO DE NO TENER REGISTRO SANITARIO	NO APLICA	
MARCA	GCELL	
FABRICANTE	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
DUEÑOS DE LA MARCA O DUEÑO DEL PRODUCTO	BEIJING STRONG BIOTECHNOLOGIES, INC.	
PAIS DE ORIGEN	CHINA	
ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ESSALUD	LIMITES DE ACEPTACION O NIVELES Y CRITERIOS DE ACEPTABILIDAD	NORMAS NACIONALES Y/O INTERNACIONALES Y/O PROPIAS, DE COMPROBACION PARA CONTROL DE CALIDAD
PRESENTACIÓN: Reactivos para la determinación de Microalbuminuria en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: inmunoturbidimetria. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, y otros que permitan la realización completa de a prueba.	Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad, Valores de precisión y Límite de cuantificación. Todas las unidades cumplen – normas técnicas propias del	Se adjunta insertos, certificado de análisis del producto, brochure y documentación técnica

Fuente: Oferta Del Postor LC BIOCOP SAC (FOLIO 167)

En efecto es necesario señalar que en el ANEXO F, de los reactivos señalados en el párrafo presentación, indica el tiempo de estabilidad en uso. No obstante, de la revisión de la información técnica complementaria u otros se observa que no hace mención sobre el tiempo de estabilidad de uso.

De lo mencionado en líneas arribas se acredita de manera fehaciente que la empresa LC BIOCOP S.A.C no cumple con las especificaciones técnicas solicitado en las bases integradas.

Motivo por el cual se da como NO ADMITIDO, ya que es obligación de los postores presentar ofertas claras y congruentes, de modo que el comité de selección pueda advertir lo que se esta ofertando y no recurrir a interpretaciones, tal como se señala en la Resolución N° 235-2022-TCE-S4.

E. EVALUACIÓN DE OFERTAS:

Acto Seguido, se procede a la evaluación de las ofertas admitidas en el cuadro precedente de conformidad a los factores de evaluación establecidos en las bases, del cual se obtiene el resultado siguiente:

ANEXO CUADRO COMPARATIVO

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 17-2024-ESSALUD/RAHZ-1

CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO DE CESIÓN EN USO PARA LA RED ASISTENCIAL HUARAZ

FACTORES DE EVALUACIÓN	PUNTAJE / METODOLOGÍA PARA SU ASIGNACIÓN
A. PRECIO <u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante el registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6)	La evaluación consistirá en otorgar el máximo 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

VALOR ESTIMADO S/ 479,776.67 (CUATROCIENTOS SETENTA Y NUEVE MIL SETECIENTOS SETENTA Y SEIS CON 67/100 SOLES)

N°	POSTORES	RUC	OFERTA ECONÓMICA	PUNTAJE	BONIFICACIÓN DEL 10% POR PROVINCIA COLINDANTE	BONIFICACIÓN DEL 5% MYPE	TOTAL	ORDEN DE PRELACIÓN
1	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	20505110851	460,440.00	100.00	0.00	0.00	100.00	1

F. CALIFICACIÓN DE OFERTAS

Tomando en cuenta la admisión y resultados de evaluación de las ofertas, procede la calificación de conformidad al Artículo 75° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual establece lo siguiente:

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. La oferta del postor que no cumpla con los requisitos de calificación es descalificada".

Conforme a ello, se procede a iniciar la Calificación de la Ofertas presentadas del único postor, obteniendo el siguiente resultado:

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA Nº 17-2024-ESSALUD/RAHZ-1

CALIFICACIÓN DE OFERTAS

CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO DE CESIÓN EN USO PARA LA RED ASISTENCIAL HUARAZ

REQUISITOS DE CALIFICACION	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA
A. CAPACIDAD LEGAL	
HABILITACION <u>Requisitos:</u> El postor debe contar con: Resolución de Autorización Sanitaria de funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico; documento emitido por la ANM o por la autoridad Regional de Salud (ARS) de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del DS 014-2011-SA y su primera Disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las Resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el establecimiento farmacéutico, según corresponda. <u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico.	SI PRESENTA
C. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD <u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a el ítem paquete 1: S/. 500,000.00 (QUINIENTOS MIL CON 00/100), 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 Nº 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/. 104,630.00 (CIENTO CUATRO MIL SEISCIENTOS TREINTA CON 00/100), 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 REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL. <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.	SI, ACREDITA
ESTADO DE LA OFERTA	CALIFICA

G. OTORGAMIENTO DE BUENA PRO

Finalmente, el Comité de selección por unanimidad, decidió otorgar la Buena Pro de la ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 17-2024-ESSALUD/RAHZ-1, cuyo objeto es la **CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPO DE CESIÓN EN USO PARA LA RED ASISTENCIAL HUARAZ** de acuerdo a lo siguiente:

POSTOR: W.P. BIOMED S.A.

RUC: 20505110651


MONTO ADJUDICADO: S/ 460,440.00

Finalmente, el Comité de Selección concluye la sesión, expresando los miembros integrantes su conformidad y adhesión a la presente acta.


No habiendo otro asunto que tratar, los miembros del Comité de Selección dan por concluido la sesión firmando la presente en señal de conformidad.



CESAR EDUARDO ROJAS NARVAEZ
Presidente del Comité
TITULAR



Roy Anderson Benítez Araujo
Primer Miembro
TITULAR



HENRY OMAR OSCO LUYO
Segundo Miembro
TITULAR