



PERÚ

MINISTERIO DE
SALUDINSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

COMITÉ DE SELECCIÓN

ACTA DE APERTURA DE OFERTAS, ADMISIÓN, EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN DE OFERTAS Y
OTORGAMIENTO DE LA BUENA PROADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°007-2025-INSN
"SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA
EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE
USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES)"

1. SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En la ciudad de Breña, al 10 de abril de 2025, en los ambientes de la Unidad de Licitaciones del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, designados mediante Memorando Circular N°017-OEA-INSN-2025 (26.MAR.2025), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **Adjudicación Simplificada N°007-2025-INSN**, cuyo objeto de convocatoria es el "SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES)", a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro.

2. SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN

El quórum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado¹ se logró con la presencia de los siguientes miembros:

PRESIDENTE	LILIAN PATIÑO GABRIEL	TITULAR	X	Dependencia: Servicio de Microbiología
		SUPLENTE		
PRIMER MIEMBRO	BHENJY RAÚL MAYTA LOZANO	TITULAR	X	Dependencia: Servicio de Microbiología
		SUPLENTE		
SEGUNDO MIEMBRO	IVONNE DÁVILA CALDERÓN	TITULAR	X	Dependencia: Unidad de Licitaciones y Concursos Públicos
		SUPLENTE		

3. DETALLE DE LOS PARTICIPANTES

Cumplidas las etapas establecidas en el cronograma de actividades del procedimiento de selección, se verifica a través del SEACE el registro como participantes de los siguientes proveedores:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	Proveedor con RUC	20125960066	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	31/03/2025	Válido
2	Proveedor con RUC	20137015987	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	31/03/2025	Válido
3	Proveedor con RUC	20160056062	BELOMED S.R.L.	01/04/2025	Válido

3 registros encontrados, mostrando 3 registro(s), de 1 a 3. Página 1 / 1

Fuente: Reporte SEACE

4. DETALLE DE LOS POSTORES Y OFERTAS PRESENTADAS

De acuerdo a la información del SEACE, el 08 de abril de 2025 estaba programado la presentación de ofertas, por lo que conforme al cronograma del proceso se procedió a realizar la apertura de las mismas en la plataforma de SEACE, visualizándose la **PRESENTACIÓN DE LA SIGUIENTE OFERTA** para el procedimiento de selección:

¹ "Artículo 46. Quórum, acuerdo y responsabilidad

(...) 46.2. Para sesionar y adoptar acuerdos válidos, el comité de selección se sujeta a las siguientes reglas:

a) El quórum para el funcionamiento del comité de selección se da con la presencia del número total de integrantes. En caso de ausencia de alguno de los titulares, se procede a su reemplazo con el respectivo suplente.

b) Los acuerdos se adoptan por unanimidad o por mayoría. No cabe la abstención por parte de ninguno de los integrantes. se circunscribe al proceso de contratación en el que han efectuado las acciones antes mencionadas.

46.3. Los acuerdos que adopte el comité de selección y los votos discrepantes, con su respectiva fundamentación, constan en actas que son suscritas por estos, las que se incorporan al expediente de contratación. (...) "



PERÚ

MINISTERIO DE
SALUDINSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

COMITÉ DE SELECCIÓN

Presentación de ofertas/expressión de interés

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : AS-SM-7-2025-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERÍODO DE 12 MESES)

Nro. ítem	Descripción del ítem			
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERÍODO DE 12 MESES)			
20137015987	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	08/04/2025	17:37:00	Electronico

Fuente: Reporte SEACE

Acto seguido, la presidente del Comité de Selección procedió a dar lectura al artículo 73° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado².

Asimismo, se procede con la revisión de las ofertas a fin de verificar la presentación de los documentos requeridos y determinar si la misma responde a las características y/o requisitos y condiciones de las Especificaciones Técnicas previstas en las Bases definitivas.

5. DETALLE DE LA OFERTA ADMITIDA Y QUE PASA A EVALUACIÓN

De acuerdo con la revisión efectuada, las ofertas fueron admitidas conforme a las razones expuestas en los cuadros adjuntos, por lo que se procederá con la evaluación de las ofertas admitidas:

RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PRESENTACIÓN DE DOCUMENTOS OBLIGATORIOS	CUMPLIMIENTO DE LAS EETT Y/O REQUISITOS FUNCIONALES RELEVANTES	ESTADO DE ADMISIBILIDAD
COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	SI	SI	ADMITIDA

6. EVALUACIÓN DE LA(S) OFERTA(S)

A continuación, la presidente del Comité de Selección procedió a dar lectura al artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado³, continuando con la aplicación de los factores de evaluación establecidos en las Bases Integradas, obteniéndose lo siguiente:

RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	ITEM	Valor Estimado	Oferta Económica	Puntaje Total Obtenido
COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	UNICO	S/ 255,360.00	S/271,200.00	100

(*) La determinación de la **EVALUACIÓN** de las ofertas se encuentran detalladas en los cuadros de evaluación que se adjunta a la presente acta.

7. CALIFICACIÓN DEL POSTOR ADMITIDO

Posterior a ello, se calificó las ofertas evaluadas, conforme a los requisitos que se indican en las bases integradas, obteniéndose el siguiente detalle

² "Artículo 73. Presentación de ofertas

73.1. La presentación de ofertas se realiza de manera electrónica a través del SEACE durante el periodo establecido en la convocatoria, salvo que este se postergue de acuerdo a lo establecido en la Ley y el presente Reglamento

73.2. Para la admisión de las ofertas, el comité de selección verifica la presentación de lo exigido en los literales a), b), c), e) y f) del artículo 52 y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De no cumplir con lo requiendo, la oferta se considera no admitida. (...)"

³ "Artículo 74. Evaluación de las ofertas

74.1. La evaluación de ofertas consiste en la aplicación de los factores de evaluación a las ofertas que cumplen con lo señalado en el numeral 73.2 del artículo 73, con el objeto de determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas. (...)"



PERÚ	MINISTERIO DE SALUD	INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO	COMITÉ DE SELECCIÓN
------	------------------------	---	---------------------

ITEM	POSTOR	CONDICIÓN	ORDEN DE PRELACION
KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	CALIFICADO (*)	1°

(*) El detalle de la CALIFICACIÓN se encuentra en el cuadro adjunto (CALIFICACIÓN)

8. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

Previo al otorgamiento de la buena pro, el comité de selección **ha revisado la oferta económica** que cumple con los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. En esa línea, la oferta económica del postor COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C, supera el valor estimado.

Ahora bien, de conformidad a lo dispuesto en el numeral 68.3 del artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en fecha 09.ABRIL.2025, a través del Oficio N°05-CS-INSN-2025, el comité de selección, solicitó la reducción de la oferta económica al postor COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C.

En ese contexto, mediante correo legal@sudamericanasac.com el postor COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C. comunica a la Entidad que ha realizado la rebaja de su oferta económica y adjunta el Anexo N°6, señalando el monto **reajustado por un total de S/255,360.00.**

Acto seguido, de conformidad con lo establecido en el Art. 84 del RLCE, y conforme a los resultados de la evaluación y calificación, el Comité de Selección ACORDÓ:

PRIMERO. - OTORGAR LA BUENA PRO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN DE ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°007-2025-INSN – 1era Convocatoria “SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES)”, al postor **COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C**, por el monto de **S/255,360.00 (DOSCIENTOS CINCUENTA Y CINCO MIL TRESCIENTOS SESENTA CON 00/100 SOLES)**.

La oferta incluye IGV, todos los tributos y gastos que demande la ejecución del contrato; encontrándose acorde con las aspiraciones del Instituto Nacional de Salud del Niño.

SEGUNDO. - Proceder con la publicación de los resultados en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado - SEACE, conforme a lo previsto en el num.84.3. del artículo 84° Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Dando cuenta de la lectura del Acta del Proceso y no existiendo observación a la misma por parte de los miembros del Comité de Selección, se procede a firmar el mismo, siendo 12:30 horas del día 10 de abril de 2025, en los ambientes de la Unidad de Licitaciones del Instituto Nacional de Salud, procediéndose a Publicar esta decisión en el Sistema del SEACE.

LILIAN PÁTINO GABRIEL
Comité de Selección
Presidente Titular

BHENJY RAUL MAYTA LOZANO
Comité de Selección
Primer Miembro

IVONNE DÁVILA CALDERÓN
Comité de Selección
Segundo Miembro

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°007-2025-INSN
"SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES)"

ADMISIÓN DE OFERTAS

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1 COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA
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
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	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)	PRESENTA
e)	Copia Simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los reactivos, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de terceros, que describa literalmente el producto ofertado. En caso 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 N°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 debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto sobre si mismo como respecto de otros productos o dispositivos. También se aceptará el listado web publicado en DIGEMID El Registro Sanitario o certificado de Registro Sanitario se presentará solo de los reactivos los cuales son el objeto de la convocatoria. De conformidad de lo dispuesto en el numeral 13 del artículo 55° de la Ley N°27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, modificado por Decreto Legislativo N°1272; la vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución (DIGEMID), 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. (Comunicado de DIGEMID, 05 de enero de 2017). Por lo tanto, el postor deberá presentar el documento que acredite esta condición (copia de la solicitud de reinscripción del producto) presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.	PRESENTA (FOLIOS 0029- 0031)
f)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) de los bienes ofertados debe incluir la familia del reactivo objeto de la contratación, 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 24 meses), contados a partir de la presentación de propuestas. Se aceptará el Certificado ISO 13485 a nombre del fabricante, que contenga la mención de los bienes ofertados de manera general. El CBPM se presentará solo de los reactivos los cuales son el objeto de la convocatoria	PRESENTA (FOLIOS 0032- 0033)
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. Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su CBPA, presentará el 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	PRESENTA (FOLIOS 0034)
h)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, vigente a la fecha de 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 por Resolución Ministerial N°833-2015/MINSA y su modificatoria mediante RESOLUCIÓN MINISTERIAL N°1000-2016/MINSA 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 Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, presentará el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes	PRESENTA (FOLIOS 0035)
i)	Presentar Especificaciones Técnicas de los bienes ofertados. Folleteria (original o copia simple) y que permita demostrar que lo ofertado se ajuste a lo solicitado, con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del reactivo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folleteria o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto del reactivo y del equipamiento en cesión de uso. Se acreditará lo siguiente: Reactivos: Presentación, metodología y tipo de muestra	PRESENTA

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°007-2025-INSN
"SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES)"

ADMISIÓN DE OFERTAS

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1
		COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C
Equipo:		
Conservadora de reactivos: Temperatura de trabajo, capacidad y modo de operación. Las demás especificaciones técnicas de cada bien serán acreditadas con el Anexo N°03.		PRESENTA FOLIO 0023 AL 0028
j) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)		PRESENTA FOLIO 0036
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)		-----
El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.		
l) 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.		PRESENTA FOLIO 0037
ESTADO DE LA OFERTA		ADMITIDO


PRESIDENTE
TITULAR


PRIMER
MIEMBRO


SEGUNDO
MIEMBRO



PERU

MINISTERIO
DE SALUDINSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS

Siendo las 10:00 horas del día 09 de abril del año 2025, en el Servicio de Microbiología del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, designados mediante Memorando Circular N° 017-OEA-INSN-2025 (26.MAR.2025), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 007-2025-INSN- PRIMERA CONVOCATORIA**, cuyo objeto de convocatoria es la **"SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES)"**, a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro.

ITEM N°1: KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES

COMERCIAL
IMPORTADORA
SUDAMERICANA
S.A.C



PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

SUMINISTRO DE KITS PARA DETECCIÓN DE ANTÍGENOS VIRALES RESPIRATORIOS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES).

1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

Adquisición de reactivos de EXÁMENES DE INMUNOFUORESCENCIA PARA EL DIAGNÓSTICO DE INFECCIONES VIRALES RESPIRATORIAS CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO para el Servicio de Microbiología.

2. FINALIDAD PÚBLICA

Las infecciones virales respiratorias constituyen una importante causa de morbilidad-mortalidad en la población menor de 2 años, así como el 45-60% de comorbilidad asociada a otras patologías respiratorias de fondo como el SOB (Síndrome de Obstrucción Bronquial) y otras. En nuestra institución se realiza con carácter preventivo y cautelamos la vigilancia de virus respiratorios y la notificación obligatoria como parte de la Directivas de IRA e IRA Grave.

3. ANTECEDENTES

La inmunofluorescencia para el diagnóstico de Infecciones virales respiratorias, es una metodología considerada útil para el diagnóstico de las infecciones respiratorias. Su adquisición tiene su último precedente en la A.S.P. N°008-2024-INSN (contrato N°036-2024-INSN).

4. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN

GENERAL

Adquirir reactivos para realizar el diagnóstico de enfermedades respiratorias producidas por virus respiratorios.

ESPECÍFICOS

Adquirir reactivo para realizar la detección de infecciones virales y evitar la exposición innecesaria a antibióticos.

5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR.

5.1. DESCRIPCIÓN Y CANTIDAD DE LOS BIENES

ÍTEM	SIGA	DESCRIPCIÓN ÍTEM PAQUETE	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD
01	358600093042	KIT PARA DETECCIÓN DE ANTÍGENOS VIRALES RESPIRATORIOS IFA EN HISOPADO NASAL x 50 determinaciones	UNIDAD	48

5.2. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

KITS PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIOS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO

Características

Presentación: kit por 50 Determinaciones.

Metodología: Ensayo de inmunofluorescencia

Ensayo de inmunofluorescencia para la detección simultánea de anticuerpos frente a los siguientes agentes infecciosos:

Adenovirus

Virus sincitial respiratorio



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

Influenzavirus A
Influenzavirus B
Parainfluenza 1
Parainfluenza 2
Parainfluenza 3

Usando un solo portaobjetos.

Debe incluir un control celular en cada corrida, es decir, 10 portaobjetos celulares para el kit de 50 determinaciones, o un kit con CONTROL DE ENSAYO positivo y negativo conformado por 10 portaobjetos de 8 pocillos con los antígenos⁸, PBS, controles positivos y negativo, globulina anti Ig M humana-FITC, medio de montaje y solvente

Ensayo por inmunofluorescencia para la detección e identificación del antígeno viral de adenovirus, influenza A, B, Parainfluenza 1, Parainfluenza 2, Parainfluenza 3, y el virus sincitial respiratorio (VSR) por la detección indirecta o directa y en cultivos celulares⁹

Muestra: Hisopado nasofaríngeo

Debe incluir:

Anticuerpos monoclonales: Anti adenovirus, Anti-influenza A, Anti-influenza, B, Anti-parainfluenza 1, Anti-parainfluenza 2, Anti-parainfluenza 3, Anti Virus Respiratorio Sincitial.

FITC, Concentrado de Tampón de lavado (PBS), Medio de montaje, Tween 20 Q solución de PBS (1 vial para preparar 1.5L de PBS de pH 7.2)¹⁰

Lámina portaobjetos con control positivo infectado por adenovirus, influenza A y B, para influenza 1, 2 y 3 y Virus Respiratorio Sincitial.

El pocillo de control negativo debe contener células no infectadas.

Incluye medio de transporte con dos hisopos de polyester o nylon en envase sellado, para cada muestra, o un solo hisopo de nylon flocado de mango flexible para la toma de muestra¹¹

Vigencia de los reactivos: no menor de 12 meses a partir de su ingreso al almacén, acompañado de carta de compromiso de canje por vencimiento.

La contratación incluye lo siguiente: (equipo en cesión de uso)

- Una (01) Conservadora de reactivos con Temperatura de Trabajo: 2°C/8°C y una capacidad mínima de 244-255 Litros. Modo de operación 220 V, 60 Hz.
- Una (01) Centrifuga pequeña (12 tubos),
- Una (01) Centrifuga grande para lavados broncoalveolares.
- Persianas o micas para las ventanas del ambiente de lectura, con la finalidad de evitar el brillo solar lo que dificulta la lectura de la fluorescencia de los pocillos de láminas.

Accesorios

- Mobiliario de soporte de los equipos.
- 2 Pipetas con calibración acreditadas por INACAL u organismos autorizados por INACAL en los siguientes rangos (10-50ul y 100-1000ul) hasta el final de la adjudicación.
- 1 Pipetas con calibración acreditadas por INACAL u organismo autorizados por INACAL en los siguientes rangos (100-1000 ul) hasta el final de la adjudicación.
- 3 Termo higrómetros digitales con calibración acreditada por INACAL hasta el final de la adjudicación.
- 1 Temporizador con cronómetro, que tenga una capacidad de tiempo de 9 horas, 59 minutos, 59 segundos.
- 1 Agitador mecánico rotatorio de velocidad regulable de 100 – 200 rpm.
- 2 Gradilla de material de plástico con diámetros aproximadamente de 120 mm x 90 mm x 80 mm, para transportar los tubos de medio de transporte que soporte 12 tubos de medida de 16 mm x 100 mm.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
MINISTERIO DE SALUD
CALLE 10003 PUNTA, PUERTO RICO, AGUAYTO

Página 2 de 10



PERU

MINISTERIO
DE SALUDINSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

5.3. Requisitos según leyes, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias, reglamentos y demás normas: Documentación de presentación obligatoria.

a) **Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los reactivos**, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de terceros, que describa literalmente el producto ofertado. En caso 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 debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto sobre sí mismo como respecto de otros productos o dispositivos. También se aceptará el listado web publicado en DIGEMID.

El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario se presentará sólo de los reactivos, los cuales son el objeto de la convocatoria.

b) **Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) de los bienes ofertados** debe incluir la familia del reactivo objeto de la contratación, 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 24 meses).

Se aceptará el Certificado ISO 13485 a nombre del fabricante, que contenga la mención de los bienes ofertados de manera general.

El CBPM se presentará sólo de los reactivos, los cuales son el objeto de la Convocatoria.

c) **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.

Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que el corresponde mediante la presentación del CBPA a su nombre, y presentará el CBPA vigente del almacén que contrate, 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

d) **Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos sanitarios**, vigente a la fecha de 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 por la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA y su modificatoria mediante Resolución ministerial N° 1000-2016/MINSA

3



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO



PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

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 BPTD vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.

- e) **Presentar Especificaciones Técnicas de los bienes ofertados.** Folletería (original o copia simple), que permita demostrar que lo ofertado se ajuste a lo solicitado, con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del reactivo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto del reactivo y del equipamiento en cesión de uso.

Se acreditará lo siguiente:

- ✓ **REACTIVOS:** Presentación, metodología y tipo de muestra.
- ✓ **EQUIPO**

Conservadora de Reactivos: Temperatura de Trabajo, capacidad y modo de operación.

Las demás especificaciones técnicas de cada bien serán acreditadas con el Anexo N° 03 de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.

5.4. **IMPACTO AMBIENTAL:** No aplica.

5.5. **CONDICIONES DE OPERACIÓN:** No aplica

5.6. **EMBALAJE Y ROTULADO:**

De acuerdo a lo normado en el DS N°010-097-SA y DS N°020-2001-SA Reglamento de Registro Sanitario.

5.7. **MODALIDAD DE EJECUCIÓN:** No corresponde

5.8. **TRANSPORTE:**

La empresa debe asegurar que el transporte se realice en condiciones que aseguren la conservación, la misma que será revisada en la entrega de cada lote, en el servicio.

5.9. **SEGUROS:** No se solicitan.

5.10. **GARANTÍA COMERCIAL:**

- ✓ **ALCANCE DE LA GARANTÍA:** Contra defectos de diseño y/o fabricación de lote de los reactivos, deberán ser repuestos por otros en igual cantidad y calidad.
- ✓ **CONDICIONES DE LA GARANTÍA:** Esta garantía cubrirá la reposición por reactivos con defectos observados en un plazo máximo de 07 días calendario de haberse notificado al proveedor.
- ✓ **PERÍODO DE GARANTÍA:** Durante el periodo de contrato y por 30 días posteriores a la última entrega.
- ✓ **INICIO DEL CÓMPUTO DEL PERÍODO DE GARANTÍA:** A partir de la fecha en que se ingresó el bien al almacén y se recepcionó en el Área Usaria (Servicio de Microbiología).

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
Calle 100 N° 100, Lima, Perú, A01146

Página 4 de 10



PERU

MINISTERIO
DE SALUDINSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Alcance de Garantía, Periodo de Garantía, Condición de inicio de cómputo del periodo de garantía, expresos en Carta de Garantía, se presentara para la suscripción del Contrato.

5.11. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS:

Las 24 horas del día, los 7 días de la semana, incluidos domingos y feriados.

5.12. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL: No corresponde**5.13. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN:****5.13.1. LUGAR:**

Instituto Nacional de Salud del Niño (Av. Brasil N° 600 – Breña)

5.13.2. PLAZO:**REACTIVOS:**

- ✓ **Primera entrega.** no mayor a 21 días calendario contabilizado a partir de la notificación de la orden de compra.
- ✓ **Posterior entregas (2° a 12°):** No mayor a 15 días calendario, contabilizado a partir de la notificación de la orden de compra.

PLAZO DE INSTALACION DE EQUIPOS EN CESION DE USO:

INSTALACION DE EQUIPOS	No mayor a 07 días calendario de notificada la primera orden de compra.
PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO, INCLUIDO LOS ACCESORIOS	En un plazo no mayor de 7 días calendario de instalado el equipo.

CRONOGRAMA DE ENTREGA

DESCRIPCIÓN	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	TOTAL
KIT PARA DETECCIÓN DE ANTÍGENOS VIRALES	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	4 KIT	48 KITS
RESPIRATORIOS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES.	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	200 DET	2400 DET
	1ER MES	2DO MES	3ER MES	4TO MES	5TO MES	6TO MES	7MO MES	8VO MES	9NO MES	10MO MES	11VO MES	12VO MES	

MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
MEL GUANZPATIÑO GABRIEL
C.M.P. 2011-01-14573 RENA 20146

Página 5 de 10



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO



PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

6. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR:

6.1. REQUISITOS DEL PROVEEDOR

Los requisitos del proveedor según la normativa vigente

A. CAPACIDAD LEGAL

HABILITACIÓN

Certificado de Funcionamiento y/o Resolución de Funcionamiento emitido por DIGEMID.

ACREDITACION

Copia simple de Certificado y/o Resolución emitido por DIGEMID

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 255,000.00 (DOSCIENTOS CINCUENTA Y CINCO MIL 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.

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/ 15,000.00 (QUINCE MIL 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 computaran 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: bienes y/o insumos de laboratorio.

6.2. RECURSOS A SER PROVISTOS POR EL PROVEEDOR:

6.2.1. **MANTENIMIENTO PREVENTIVO:** De equipos en cesión de uso (según cronograma de empresa) (Presentar Declaración Jurada para la suscripción del contrato).

6.2.2. SOPORTE TÉCNICO:

- Mantenimiento de Usuario Diario: No mayor de 30 minutos.
- Mantenimiento Preventivo: Según Programa del fabricante y el Cronograma de Ejecución
- Mantenimiento Correctivo: Inmediato, durante las 24 hr y los 7 días de la semana.
- Personal Técnico: Certificado, con experiencia no menor de 2 años de experiencia con Certificación emitida por el fabricante del equipo o sucursal (Presentar Declaración Jurada para la suscripción del contrato).

6.2.3. CAPACITACIÓN Y/O ENTRENAMIENTO:

Programa de capacitación y asesoría técnica para el manejo, mantenimiento predictivo del equipo, para 06 personas en el lapso de 1-2 semanas, interdiario y en el Servicio de Microbiología, antes del período de prueba del (s) equipo (s), emitiendo certificación de la capacitación de usuario del equipo. La empresa deberá proveer los reactivos y todos los consumibles necesarios para la capacitación en el

Página 6 de 10

[Firma]
6

[Firma]

[Firma]

6



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO



PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

servicio.

Asimismo debe brindar asesoría analítica permanente con personal idóneo. Todo ello sin costo adicional para la Institución. **(Presentar Declaración Jurada para la suscripción del contrato).**

Personal Técnico que realice la capacitación: Profesional Tecnólogo Médico con experiencia no menor de 2 años de experiencia con certificación emitida por el fabricante del equipo o sucursal **(Presentar Declaración Jurada para la suscripción del contrato).**

6.2.4. Reposición de bienes que presenten vicios ocultos o fallas de fabricación. Presentar para la suscripción del contrato, Declaración Jurada de Compromiso de Reposición.

6.2.5. Personal Representante de ventas destinado para la entidad, con experiencia no menor de 6 meses y disponibilidad para coordinaciones telefónicas, las 24 horas del día los 7 días de la semana. Presentar Declaración Jurada para suscripción del contrato.

6.3. VISITA (OPCIONAL) Y MUESTRAS (DE CORRESPONDER):

Debe visitar el servicio para verificar condiciones de espacio físico, instalaciones eléctricas, etc. No aplica presentación de muestras.

6.4. ACONDICIONAMIENTO, MONTAJE, DESMONTAJE O INSTALACIÓN (DE CORRESPONDER)

Es muy importante advertir que el equipo se instalará en un área que no cuenta con aire acondicionado, debiendo acondicionar el ambiente según las indicaciones del fabricante.

Para el ingreso del equipo, el área usuaria procederá a emitir un documento a la Dirección de Logística y Patrimonio, quien emitirá la ficha de ingreso de los bienes activos fijos que ingresan en cesión en uso o comodato.

Presentar plan de mantenimiento preventivo del equipo de aire acondicionado, describiendo frecuencia.

Los costos de la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos no generaran perjuicio económico a la entidad.

La instalación de equipos y del software será coordinado con el área usuaria. (Servicio de Microbiología).

6.5. PRUEBAS DE PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES (DE CORRESPONDER)

Puesta en marcha de los equipos y software.

6.6. COMODATO:

Equipo, hardware/software para almacenamiento de datos, aire acondicionado, conservadora de reactivos, pipetas, destilador, centrifuga.

7. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN:

7.1. OTRAS OBLIGACIONES

Página 7 de 10

REPUBLICA DEL PERU
MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
[Firma]
Calle 10 de Julio 1001, Lima 18100
Teléfono: 011 426 2000

[Firma]

[Firma]

[Firma]



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO



PERU

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

7.1.1. OTRAS OBLIGACIONES DEL CONTRATISTA: Según contrato

7.1.2. OTRAS OBLIGACIONES DE LA ENTIDAD: Según contrato

7.2. ADELANTOS: No corresponde

7.3. SUBCONTRATACIÓN: No aplica

7.4. CONFIDENCIALIDAD: No aplica

7.5. MEDIDAS DE CONTROL DURANTE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL:

Áreas que supervisan y dan conformidad en conjunto: Almacén central y Servicio de Microbiología.

7.6. CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

7.6.1. ÁREA QUE RECEPCIONARÁ Y BRINDARÁ CONFORMIDAD

Almacén Central está a cargo de la recepción y brindará conformidad el Servicio de Microbiología.

7.6.2. REQUISITOS PARA BRINDAR LA CONFORMIDAD DEL BIEN:

- ✓ Verificación de la presentación del bien según descripción
- ✓ Fecha de vencimiento según la oferta
- ✓ Carta de compromiso de canje de ser el caso
- ✓ Cantidad debe corresponder a la orden de compra y guía de remisión
- ✓ Copia de Guía de remisión (con sello de almacén central)
- ✓ Copia de orden de compra (con sello de almacén central)
- ✓ Copia de certificado de análisis o protocolo.
- ✓ Copia de Registro Sanitario, de corresponder.

7.6.3. PRUEBAS DE PUESTA EN FUNCIONAMIENTO PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

Concluida la instalación del equipo, el proveedor debe efectuar una prueba de funcionamiento en presencia del personal del Servicio de Microbiología. Luego se levanta un Acta de puesta en operación y funcionamiento donde se deja constancia de las condiciones del estado físico, operatividad y funcionamiento del equipo. Este debe estar debidamente calibrado dentro de los parámetros establecidos de tal forma que se encuentre disponible y listo para realizar los exámenes de laboratorio.

El proveedor deberá realizar actividades de entrenamiento y capacitación dirigidas al 100% de los profesionales usuarios del equipo de acuerdo a un plan de capacitación que se ajuste a las necesidades del usuario en coordinación con la Jefatura de Microbiología; el capacitador será profesional tecnólogo medico o biólogo, y deberá acreditar capacitaciones nacionales y/o internacionales sobre las técnicas de inmunofluorescencia con mínimo de 3 años de experiencia.

Asimismo, debe brindar asesoría analítica permanente con personal idóneo. Todo ello sin costo adicional para la Institución.

7.6.4. DOCUMENTOS ENTREGABLES: (DE CORRESPONDER FOLLETERIA, CDs, ENTRE OTROS)

Se entregará al área usuaria:

Página 8 de 10



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO



PERU

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

- Copia de Guía de remisión (con sello de almacén Central).
- Copia de orden de compra (con sello de almacén Central).
- Copia de Certificado de análisis o protocolo.
- Copia de Registro Sanitario.

7.7. FORMA DE PAGO:

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGOS PERIÓDICOS.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Recepción del funcionario responsable del Almacén Central del INSN.
- Informe del funcionario responsable del Servicio de Microbiología, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación se debe presentar en Unidad de Control Previo de la Oficina de Economía, 2do piso Pabellón Administrativo del Instituto, sito Av. Brasil 600 – Breña, en el horario de 8:00 a 15:00 de Lunes a Viernes.

7.8. FÓRMULA DE REAJUSTE: No aplica

7.9. OTRAS PENALIDADES APLICABLES:

No se aplicaran penalidades adicionales a la penalidad por incumplimiento regulado en el reglamento de la LCE

7.10. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS



Conforme al Art. 40° de la LCE, el cotratista es responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos ppor un plazo de un (1) año contado a partir de la Conformidad otrogada

Presentar para la suscripción del contrato, Carta de Compromiso de Canje por defectos o vicios ocultos de fabricacion que icluyan todos los items ofertados.

ESTADO DE LA OFERTA

ADMITIDO

[Handwritten signatures and initials]

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°007-2025-INSN “SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES)”				
FACTORES DE EVALUACIÓN		ITEM PAQUET E N°	VALOR ESTIMADO	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA 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: $Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ i= Oferta Pi= Puntaje de la oferta a evaluar Oi=Precio i Om= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio 100 puntos: <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		1	S/ 255,360.00	S/ 271,200.00
		PUNTAJE OBTENIDO		100.00
 		ORDEN DE PRELACIÓN		1°

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°007-2025-INSN "SUMINISTRO DE KIT PARA DETECCIÓN DE ANTIGENOS VIRALES RESPIRATORIAS IFA EN HISOPADO NASAL X 50 DETERMINACIONES CON EQUIPAMIENTO EN CESIÓN DE USO (PARA UN PERIODO DE 12 MESES)" <small>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".</small>			
ORDEN DE PRELACIÓN		COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	
ITEM PAQUETE N°1			
A. CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN			
Requisitos: Certificado de Funcionamiento u otro documento que de manera fehaciente demuestre que se dedica al objeto de la convocatoria. Acreditación: Copia simple del Certificado y/o Resolución emitido por DIGEMID.		CONFORME	
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD			
Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 255,000.00 (DOSCIENTOS CINCUENTA Y CINCO MIL 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. 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/63,750.00 (SESENTA Y TRES MIL SETECIENTOS CINCUENTA CON 00/100 SOLES), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. 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: BIENES Y/O INSUMOS DE LABORATORIO		ACREDITA EXPERIENCIA	
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. En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad. En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.			
ESTADO		CALIFICADO	
ORDEN DE PRELACIÓN		1°	



