

**ACTA DE ADMISIÓN Y CALIFICACION N°34-2025-CS DE OFERTAS
DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION LICITACION PUBLICA N°10-2025-
IAFAS EP-CS**

**"ADQUISICIÓN DE EQUIPO DE USO MÉDICO PARA EL CENTRO DE
SALUD MILITAR N31 - CHILCA - HUANCAYO "**

En la ciudad de Lima, siendo el día 19 de mayo de 2025, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la Admisión del procedimiento de selección: Licitación Pública N°10-2025-IAFAS EP-CS, cuyo objeto de convocatoria es la "adquisición de equipo de uso médico para el Centro de Salud Militar N31 - Chilca - Huancayo", conforme a los siguientes fundamentos:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 19 de mayo de 2025, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (referido a los Documentos de presentación Obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas, encontrando lo siguiente:

- 1.1 Con Resolución Directoral N° 221-2025 /DE/IAFAS EP del 02 de abril de 2025 se designó al comité de selección para la conducción del procedimiento de selección por Licitación Publica N°10-2025-IAFAS EP-CS, para la "adquisición de equipo de uso médico para el Centro de Salud Militar N31 - Chilca - Huancayo"
- 1.2 Asimismo, con fecha 16 de mayo de 2025, el comité de selección (Presidente: DIANA GUADALUPE FUENTES GUEVARA, Primer Miembro: DANIEL RODRIGO DIAZ CASTILLO, Segundo Miembro: JORGE ANTONIO BUSTAMANTE VEJARANO), se reunieron de manera virtual, para dar inicio a la etapa de admisión y calificación de ofertas del procedimiento de selección LICITACION PUBLICA N°10-2025-IAFAS EP-CS, cuyo objeto de convocatoria es la "adquisición de equipo de uso médico para el Centro de Salud Militar N31 - Chilca - Huancayo".
- 1.3 Finalmente, con fecha 16 de mayo de 2025, el comité de selección realizó la revisión de las ofertas.

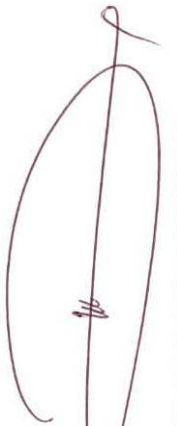

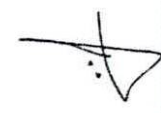
2. ADMISIÓN:

- 2.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

111 Item N°01 - MONITOREO Y DIAGNOSTICO POR IMAGENES

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		CONSORCIO ANDINO
a)	Declaración jurada de datos del postor (Anexo N° 1)	CUMPLE
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	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)	CUMPLE
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)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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)	CUMPLE
g)	Certificado de Seguridad Eléctrica Los equipos, tales como el equipo de lectura electrocardiográfica, ecógrafo Doppler 3D, Rayos X estacionario digital, incubadora neonatal con ruedas, lámpara de fototerapia neonatal y Cialítica rodable deberá presentar el certificado de seguridad eléctrica (cumplimiento de cualquiera de los siguientes estándares): UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA. Se deberá adjuntar copia del Certificado vigente correspondiente. Así mismo, los postores podrán presentar otros estándares o certificados diferentes a los mencionados, dependiendo del país de origen, siempre y cuando éste demuestre fehacientemente que se refiere a la Seguridad Eléctrica del equipamiento ofertado. Para equipamiento de fabricación nacional, el postor deberá presentar una copia del certificado de seguridad eléctrica según la NTP 60601-1-2010 "Requisitos generales para la seguridad básica y funcionamiento esencial de equipamientos médicos eléctricos", emitido por una institución competente. El equipamiento complementario que utilicen energía eléctrica deberá cumplir lo normado en el Código Nacional de Electricidad, así como ser capaces de funcionar sin transformador externo, con el voltaje de la energía que alimenta el Centro de salud Militar N° 31-Chilca, salvo que se indique lo contrario en las especificaciones técnicas respectivas.	CUMPLE
h)	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria Obligatoria vigente Se deberá presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria. Obligatoria vigente, el cual debe comprender al dispositivo médico ofertado. Otorgado por la ANM (DIGEMID); además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria esté suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario/Certificado de Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria, aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual. Nota 1: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05.ENE.2017) que la vigencia	CUMPLE

	<p>de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p> <p>Nota 2: En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento* emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.</p> <p>* Este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.</p>	
i)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) expedido por la DIGEMID debiendo figurar la dirección del Almacén dentro de la constancia de funcionamiento de DIGEMID. Para el caso de postores que contraten el servicio de Almacenamiento con un tercero. Podrá estar a nombre de éste, acompañando de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (CBPA vigente).</p>	CUMPLE
j)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), vigente y a nombre del fabricante en el cual debe estar comprendido el equipo médico ofertado.</p> <p>Para dispositivos médicos nacionales: Emitido por la ANM.</p> <p>Para dispositivos médicos importados: Contar con la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, vigente. También se aceptará otros documentos como Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen, de conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes (art. 124, 125, 126 y 127).</p> <p>La exigencia de la Certificación de BPM vigente se aplica durante todo el procedimiento de selección para dispositivos médicos nacionales e importados.</p> <p>NOTA: Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, no será necesario el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).</p>	CUMPLE
k)	<p>Hoja de Presentación del Producto / Sustento de Cumplimiento de las Características Técnicas.</p> <p>Para la acreditación del cumplimiento de las especificaciones técnicas de los equipos, los proveedores deberán presentar documentación de sustento folletos, instructivos, manuales, catálogos o similares de fabricante, en original o copias a color, también se empleará una carta de fabricante por característica, hasta un máximo de tres; para sustentar una característica técnica del mismo. No se aceptarán declaraciones juradas, al respecto.</p> <p>Para tal efecto, se deberá presentar como parte de la propuesta, la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO, según el modelo indicado en el ANEXO VI</p> <p>Respecto al sustento gráfico (planos, figuras o imágenes), que sustentan el (los) bien(es) ofertado(s), objeto de la presente convocatoria, tendrá que esta compatibilizado con el sustento literal correspondiente. Si en las propuestas, existieran contradicciones entre el sustento gráfico y literal, estas no serán admitidas.</p> <p>Las características que se deben demostrar son las siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tensiómetro manual del A01 al C01 - Pulsioxímetro del A01 al E03 - Laringoscopio adulto c/3 hojas del A01 al C05 - Set de otoscopio del A01 al B03 - Set de oftalmoscopio del A01 al B05 - Glucómetro del A01 al D05 - Equipo de lectura electrocardiográfica del A01 al D06 - Ecógrafo Doppler del A01 al H05 - Rayos x estacionario digital del A01 al K05 - Termómetro digital del A01 al C02 - Tensiómetro pediátrico del A01 al B01 	CUMPLE



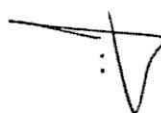




	<ul style="list-style-type: none"> - Oxímetro pediátrico del A01 al B05 - Resucitador adulto del A01 al C02 - Cuna radiante con fototerapia del A01 al G01 - Manómetro para oxígeno del A01 al C02 - Monitor de latidos cardíacos fetales del A01 al C05 - Balanza de recién nacido del A01 al B04 - Resucitador pediátrico del A01 al C02 - Lámpara cuello de ganso del A01 al C01 - Lámpara de fototerapia neonatal del A01 al D01 - Báscula con medidor de estatura para adultos del A01 al C01 - Cifalítica rodable del A01 al D02 - Autoclave de sobremesa de 24 litros del A01 al D03 - Contenedor térmico para compresas del A01 al C06 - Parafinero del A01 al B05 - Equipo de electroterapia del A01 al E09 - Laserterapia para rehabilitación y bienestar del A01 al D03 - Tanque de hidroterapia para miembros superiores del A01 al E02 - Tanque de hidroterapia cuerpo completo del A01 al E06 - Magneto del A01 al D03 - Equipo de análisis bioquímico semiautomatizado del A01 al C03 - Equipo de análisis hematológico automatizado de cinco diferenciales del A01 al D02 - Analizador inmunológico del A01 al D04 - Balanza de mesa de alta exactitud del A01 al B09 - Calentador de agua por baño maría de 9 litros del A01 al D03 - Centrífuga de alta velocidad con alojamiento para 24 tubo del A01 al D01 - Centrífuga de alta velocidad para análisis de hematocrito del A01 al E01 - Dispositivo de recuento y clasificación celular del A01 al D02 - Equipo de esterilización por calentamiento en seco del A01 al C02 - Sistema de incubación especializado para desarrollo celular del A01 al C02 - Microscopio óptico de doble ocular estándar del A01 al C02 - Plataforma rotatoria para mezclas de muestras biológicas del A01 al C01 - Equipo de medición de humedad y temperatura del A01 al B01 - Equipo para destilación de agua del A01 al C01 - Micropipetas de laboratorio del A01 al B03 - Planta generadora de oxígeno con tecnología PSA de 40M3/H del A01 al Q09 	
I)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>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.</p>	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		ADMITIDO

1.1.2 Ítem N°02 - REANIMACION, SOPORTE VITAL Y EQUIPAMIENTO NEONATAL

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		CONSORCIO ANDINO
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
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.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
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)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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)	CUMPLE
g)	Certificado de Seguridad Eléctrica Los equipos, tales como el equipo de lectura electrocardiográfica, ecógrafo Doppler 3D, Rayos X estacionario digital, incubadora neonatal con ruedas, lámpara de fototerapia neonatal y Cialítica rodable deberá presentar el certificado de seguridad eléctrica (cumplimiento de cualquiera de los siguientes estándares): UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA. Se deberá adjuntar copia del Certificado vigente correspondiente. Así mismo, los postores podrán presentar otros estándares o certificados diferentes a los mencionados, dependiendo del país de origen, siempre y cuando éste demuestre fehacientemente que se refiere a la Seguridad Eléctrica del equipamiento ofertado. Para equipamiento de fabricación nacional, el postor deberá presentar una copia del certificado de seguridad eléctrica según la NTP 60601-1-2010 "Requisitos generales para la seguridad básica y funcionamiento esencial de equipamientos médicos eléctricos", emitido por una institución competente. El equipamiento complementario que utilicen energía eléctrica deberá cumplir lo normado en el Código Nacional de Electricidad, así como ser capaces de funcionar sin transformador externo, con el voltaje de la energía que alimenta el Centro de salud Militar N° 31-Chilca, salvo que se indique lo contrario en las especificaciones técnicas respectivas.	CUMPLE
h)	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria Obligatoria vigente Se deberá presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria. Obligatoria vigente, el cual debe comprender al dispositivo médico ofertado. Otorgado por la ANM (DIGEMID), además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria esté suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario/Certificado de Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria, aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual. Nota 1: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05.ENE.2017) que la vigencia	CUMPLE

	<p>de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p> <p>Nota 2: En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento* emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.</p> <p>* Este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.</p>	
i)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) expedido por la DIGEMID debiendo figurar la dirección del Almacén dentro de la constancia de funcionamiento de DIGEMID. Para el caso de postores que contraten el servicio de Almacenamiento con un tercero. Podrá estar a nombre de éste, acompañando de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (CBPA vigente).</p>	CUMPLE
j)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), vigente y a nombre del fabricante en el cual debe estar comprendido el equipo médico ofertado.</p> <p>Para dispositivos médicos nacionales: Emitido por la ANM.</p> <p>Para dispositivos médicos importados: Contar con la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, vigente. También se aceptará otros documentos como Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen, de conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes (art. 124, 125, 126 y 127).</p> <p>La exigencia de la Certificación de BPM vigente se aplica durante todo el procedimiento de selección para dispositivos médicos nacionales e importados.</p> <p>NOTA: Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, no será necesario el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).</p>	CUMPLE
k)	<p>Hoja de Presentación del Producto / Sustento de Cumplimiento de las Características Técnicas.</p> <p>Para la acreditación del cumplimiento de las especificaciones técnicas de los equipos, los proveedores deberán presentar documentación de sustento folletos, instructivos, manuales, catálogos o similares de fabricante, en original o copias a color, también se empleará una carta de fabricante por característica, hasta un máximo de tres; para sustentar una característica técnica del mismo. No se aceptarán declaraciones juradas, al respecto.</p> <p>Para tal efecto, se deberá presentar como parte de la propuesta, la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO, según el modelo indicado en el ANEXO VI</p> <p>Respecto al sustento gráfico (planos, figuras o imágenes), que sustentan el (los) bien(es) ofertado(s), objeto de la presente convocatoria, tendrá que esta compatibilizado con el sustento literal correspondiente. Si en las propuestas, existieran contradicciones entre el sustento gráfico y literal, estas no serán admitidas.</p> <p>Las características que se deben demostrar son las siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tensiómetro manual del A01 al C01 - Pulsioxímetro del A01 al E03 - Laringoscopio adulto c/3 hojas del A01 al C05 - Set de otoscopio del A01 al B03 - Set de oftalmoscopio del A01 al 805 - Glucómetro del A01 al D05 - Equipo de lectura electrocardiográfica del A01 al D06 - Ecógrafo Doppler del A01 al H05 - Rayos x estacionario digital del A01 al K05 - Termómetro digital del A01 al C02 - Tensiómetro pediátrico del A01 al B01 	CUMPLE

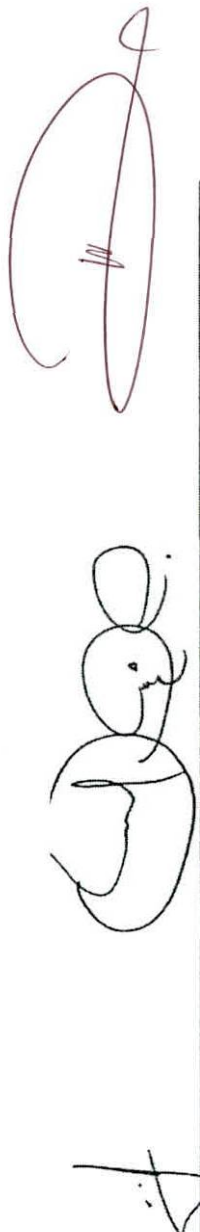




	<ul style="list-style-type: none"> - Oxímetro pediátrico del A01 al B05 - Resucitador adulto del A01 al C02 - Cuna radiante con fototerapia del A01 al G01 - Manómetro para oxígeno del A01 al C02 - Monitor de latidos cardíacos fetales del A01 al C05 - Balanza de recién nacido del A01 al B04 - Resucitador pediátrico del A01 al C02 - Lámpara cuello de ganso del A01 al C01 - Lámpara de fototerapia neonatal del A01 al D01 - Báscula con medidor de estatura para adultos del A01 al C01 - Cialítica rodable del A01 al D02 - Autoclave de sobremesa de 24 litros del A01 al D03 - Contenedor térmico para compresas del A01 al C06 - Parafinero del A01 al B05 - Equipo de electroterapia del A01 al E09 - Laserterapia para rehabilitación y bienestar del A01 al D03 - Tanque de hidroterapia para miembros superiores del A01 al E02 - Tanque de hidroterapia cuerpo completo del A01 al E06 - Magneto del A01 al D03 - Equipo de análisis bioquímico semiautomatizado del A01 al C03 - Equipo de análisis hematológico automatizado de cinco diferenciales del A01 al D02 - Analizador inmunológico del A01 al D04 - Balanza de mesa de alta exactitud del A01 al B09 - Calentador de agua por baño maría de 9 litros del A01 al D03 - Centrifuga de alta velocidad con alojamiento para 24 tubo del A01 al D01 - Centrifuga de alta velocidad para análisis de hematocrito del A01 al E01 - Dispositivo de recuento y clasificación celular del A01 al D02 - Equipo de esterilización por calentamiento en seco del A01 al C02 - Sistema de incubación especializado para desarrollo celular del A01 al C02 - Microscopio óptico de doble ocular estándar del A01 al C02 - Plataforma rotatoria para mezclas de muestras biológicas del A01 al C01 - Equipo de medición de humedad y temperatura del A01 al B01 - Equipo para destilación de agua del A01 al C01 - Micropipetas de laboratorio del A01 al B03 - Planta generadora de oxígeno con tecnología PSA de 40M3/H del A01 al Q09 	
1)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>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.</p>	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		ADMITIDO

1.1.3. Ítem N°03 - MEDICINA FISICA Y REHABILITACION

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		CONSORCIO ANDINO
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
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.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
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)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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)	CUMPLE
g)	Certificado de Seguridad Eléctrica Los equipos, tales como el equipo de lectura electrocardiográfica, ecógrafo Doppler 3D, Rayos X estacionario digital, incubadora neonatal con ruedas, lámpara de fototerapia neonatal y Cialítica rodable deberá presentar el certificado de seguridad eléctrica (cumplimiento de cualquiera de los siguientes estándares): UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA. Se deberá adjuntar copia del Certificado vigente correspondiente. Así mismo, los postores podrán presentar otros estándares o certificados diferentes a los mencionados, dependiendo del país de origen, siempre y cuando éste demuestre fehacientemente que se refiere a la Seguridad Eléctrica del equipamiento ofertado. Para equipamiento de fabricación nacional, el postor deberá presentar una copia del certificado de seguridad eléctrica según la NTP 60601-1-2010 "Requisitos generales para la seguridad básica y funcionamiento esencial de equipamientos médicos eléctricos", emitido por una institución competente. El equipamiento complementario que utilicen energía eléctrica deberá cumplir lo normado en el Código Nacional de Electricidad, así como ser capaces de funcionar sin transformador externo, con el voltaje de la energía que alimenta el Centro de salud Militar N° 31-Chilca, salvo que se indique lo contrario en las especificaciones técnicas respectivas.	CUMPLE
h)	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria Obligatoria vigente Se deberá presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria. Obligatoria vigente, el cual debe comprender al dispositivo médico ofertado. Otorgado por la ANM (DIGEMID); además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria esté suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario/Certificado de Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria, aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual. Nota 1: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05.ENE.2017) que la vigencia	CUMPLE

	<p>de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p> <p>Nota 2: En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento* emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.</p> <p>* Este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.</p>	
i)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) expedido por la DIGEMID debiendo figurar la dirección del Almacén dentro de la constancia de funcionamiento de DIGEMID. Para el caso de postores que contraten el servicio de Almacenamiento con un tercero. Podrá estar a nombre de éste, acompañando de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (CBPA vigente).</p>	CUMPLE
j)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), vigente y a nombre del fabricante en el cual debe estar comprendido el equipo médico ofertado.</p> <p>Para dispositivos médicos nacionales: Emitido por la ANM.</p> <p>Para dispositivos médicos importados: Contar con la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, vigente. También se aceptará otros documentos como Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen, de conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes (art. 124, 125, 126 y 127).</p> <p>La exigencia de la Certificación de BPM vigente se aplica durante todo el procedimiento de selección para dispositivos médicos nacionales e importados.</p> <p>NOTA: Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, no será necesario el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).</p>	CUMPLE
k)	<p>Hoja de Presentación del Producto / Sustento de Cumplimiento de las Características Técnicas.</p> <p>Para la acreditación del cumplimiento de las especificaciones técnicas de los equipos, los proveedores deberán presentar documentación de sustento folletos, instructivos, manuales, catálogos o similares de fabricante, en original o copias a color, también se empleará una carta de fabricante por característica, hasta un máximo de tres; para sustentar una característica técnica del mismo. No se aceptarán declaraciones juradas, al respecto.</p> <p>Para tal efecto, se deberá presentar como parte de la propuesta, la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO, según el modelo indicado en el ANEXO VI</p> <p>Respecto al sustento gráfico (planos, figuras o imágenes), que sustentan el (los) bien(es) ofertado(s), objeto de la presente convocatoria, tendrá que esta compatibilizado con el sustento literal correspondiente. Si en las propuestas, existieran contradicciones entre el sustento gráfico y literal, estas no serán admitidas.</p> <p>Las características que se deben demostrar son las siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tensiómetro manual del A01 al C01 - Pulsioxímetro del A01 al E03 - Laringoscopio adulto c/3 hojas del A01 al C05 - Set de otoscopio del A01 al B03 - Set de oftalmoscopio del A01 al B05 - Glucómetro del A01 al D05 - Equipo de lectura electrocardiográfica del A01 al D06 - Ecógrafo Doppler del A01 al H05 - Rayos x estacionario digital del A01 al K05 - Termómetro digital del A01 al C02 - Tensiómetro pediátrico del A01 al B01 	CUMPLE



	<ul style="list-style-type: none"> - Oxímetro pediátrico del A01 al B05 - Resucitador adulto del A01 al C02 - Cuna radiante con fototerapia del A01 al G01 - Manómetro para oxígeno del A01 al C02 - Monitor de latidos cardíacos fetales del A01 al C05 - Balanza de recién nacido del A01 al B04 - Resucitador pediátrico del A01 al C02 - Lámpara cuello de ganso del A01 al C01 - Lámpara de fototerapia neonatal del A01 al D01 - Báscula con medidor de estatura para adultos del A01 al C01 - Cialítica rodable del A01 al D02 - Autoclave de sobremesa de 24 litros del A01 al D03 - Contenedor térmico para compresas del A01 al C06 - Parafinero del A01 al B05 - Equipo de electroterapia del A01 al E09 - Laserterapia para rehabilitación y bienestar del A01 al D03 - Tanque de hidroterapia para miembros superiores del A01 al E02 - Tanque de hidroterapia cuerpo completo del A01 al E06 - Magneto del A01 al D03 - Equipo de análisis bioquímico semiautomatizado del A01 al C03 - Equipo de análisis hematológico automatizado de cinco diferenciales del A01 al D02 - Analizador inmunológico del A01 al D04 - Balanza de mesa de alta exactitud del A01 al B09 - Calentador de agua por baño maría de 9 litros del A01 al D03 - Centrífuga de alta velocidad con alojamiento para 24 tubo del A01 al D01 - Centrífuga de alta velocidad para análisis de hematocrito del A01 al E01 - Dispositivo de recuento y clasificación celular del A01 al D02 - Equipo de esterilización por calentamiento en seco del A01 al C02 - Sistema de incubación especializado para desarrollo celular del A01 al C02 - Microscopio óptico de doble ocular estándar del A01 al C02 - Plataforma rotatoria para mezclas de muestras biológicas del A01 al C01 - Equipo de medición de humedad y temperatura del A01 al B01 - Equipo para destilación de agua del A01 al C01 - Micropipetas de laboratorio del A01 al B03 - Planta generadora de oxígeno con tecnología PSA de 40M3/H del A01 al Q09 	
1)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>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.</p>	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		ADMITIDO

1.1.4 Ítem N°04 - EQUIPOS DE LABORATORIO

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		CONSORCIO ANDINO
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
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	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
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)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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)	CUMPLE
g)	Certificado de Seguridad Eléctrica Los equipos, tales como el equipo de lectura electrocardiográfica, ecógrafo Doppler 3D, Rayos X estacionario digital, incubadora neonatal con ruedas, lámpara de fototerapia neonatal y Cialítica rodable deberá presentar el certificado de seguridad eléctrica (cumplimiento de cualquiera de los siguientes estándares): UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA. Se deberá adjuntar copia del Certificado vigente correspondiente. Así mismo, los postores podrán presentar otros estándares o certificados diferentes a los mencionados, dependiendo del país de origen, siempre y cuando éste demuestre fehacientemente que se refiere a la Seguridad Eléctrica del equipamiento ofertado. Para equipamiento de fabricación nacional, el postor deberá presentar una copia del certificado de seguridad eléctrica según la NTP 60601-1-2010 "Requisitos generales para la seguridad básica y funcionamiento esencial de equipamientos médicos eléctricos", emitido por una institución competente. El equipamiento complementario que utilicen energía eléctrica deberá cumplir lo normado en el Código Nacional de Electricidad, así como ser capaces de funcionar sin transformador externo, con el voltaje de la energía que alimenta el Centro de salud Militar N° 31-Chilca, salvo que se indique lo contrario en las especificaciones técnicas respectivas.	CUMPLE
h)	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria Obligatoria vigente Se deberá presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria. Obligatoria vigente, el cual debe comprender al dispositivo médico ofertado. Otorgado por la ANM (DIGEMID); además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria esté suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario/Certificado de Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria, aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual. Nota 1: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05.ENE.2017) que la vigencia	CUMPLE

	<p>de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p> <p>Nota 2: En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento* emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.</p> <p>* Este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.</p>	
i)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) expedido por la DIGEMID debiendo figurar la dirección del Almacén dentro de la constancia de funcionamiento de DIGEMID. Para el caso de postores que contraten el servicio de Almacenamiento con un tercero. Podrá estar a nombre de éste, acompañando de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (CBPA vigente).</p>	CUMPLE
j)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), vigente y a nombre del fabricante en el cual debe estar comprendido el equipo médico ofertado.</p> <p>Para dispositivos médicos nacionales: Emitido por la ANM.</p> <p>Para dispositivos médicos importados: Contar con la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, vigente. También se aceptará otros documentos como Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen, de conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes (art. 124, 125, 126 y 127).</p> <p>La exigencia de la Certificación de BPM vigente se aplica durante todo el procedimiento de selección para dispositivos médicos nacionales e importados.</p> <p>NOTA: Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, no será necesario el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).</p>	CUMPLE
k)	<p>Hoja de Presentación del Producto / Sustento de Cumplimiento de las Características Técnicas.</p> <p>Para la acreditación del cumplimiento de las especificaciones técnicas de los equipos, los proveedores deberán presentar documentación de sustento folletos, instructivos, manuales, catálogos o similares de fabricante, en original o copias a color, también se empleará una carta de fabricante por característica, hasta un máximo de tres; para sustentar una característica técnica del mismo. No se aceptarán declaraciones juradas, al respecto.</p> <p>Para tal efecto, se deberá presentar como parte de la propuesta, la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO, según el modelo indicado en el ANEXO VI Respecto al sustento gráfico (planos, figuras o imágenes), que sustentan el (los) bien(es) ofertado(s), objeto de la presente convocatoria, tendrá que esta compatibilizado con el sustento literal correspondiente. Si en las propuestas, existieran contradicciones entre el sustento gráfico y literal, estas no serán admitidas.</p> <p>Las características que se deben demostrar son las siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tensiómetro manual del A01 al C01 - Pulsioxímetro del A01 al E03 - Laringoscopio adulto c/3 hojas del A01 al C05 - Set de otoscopio del A01 al B03 - Set de oftalmoscopio del A01 al B05 - Glucómetro del A01 al D05 - Equipo de lectura electrocardiográfica del A01 al D06 - Ecógrafo Doppler del A01 al H05 - Rayos x estacionario digital del A01 al K05 - Termómetro digital del A01 al C02 - Tensiómetro pediátrico del A01 al B01 	CUMPLE

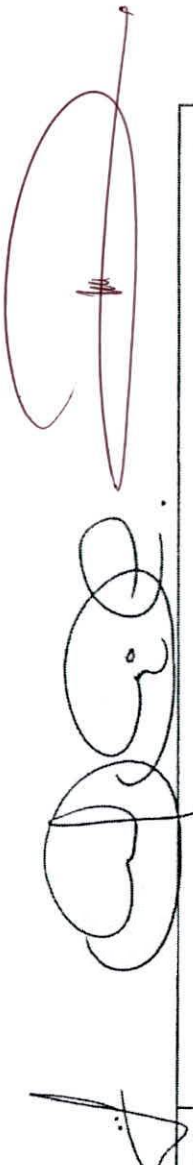
- Oxímetro pediátrico del A01 al B05
- Resucitador adulto del A01 al C02
- Cuna radiante con fototerapia del A01 al G01
- Manómetro para oxígeno del A01 al C02
- Monitor de latidos cardíacos fetales del A01 al C05
- Balanza de recién nacido del A01 al B04
- Resucitador pediátrico del A01 al C02
- Lámpara cuello de ganso del A01 al C01
- Lámpara de fototerapia neonatal del A01 al D01
- Báscula con medidor de estatura para adultos del A01 al C01
- Cialítica rodable del A01 al D02
- Autoclave de sobremesa de 24 litros del A01 al D03
- Contenedor térmico para compresas del A01 al C06
- Parafinero del A01 al B05
- Equipo de electroterapia del A01 al E09
- Laserterapia para rehabilitación y bienestar del A01 al D03
- Tanque de hidroterapia para miembros superiores del A01 al E02
- Tanque de hidroterapia cuerpo completo del A01 al E06
- Magneto del A01 al D03
- Equipo de análisis bioquímico semiautomatizado del A01 al C03
- Equipo de análisis hematológico automatizado de cinco diferenciales del A01 al D02
- Analizador inmunológico del A01 al D04
- Balanza de mesa de alta exactitud del A01 al B09
- Calentador de agua por baño maría de 9 litros del A01 al D03
- Centrífuga de alta velocidad con alojamiento para 24 tubo del A01 al D01
- Centrífuga de alta velocidad para análisis de hematocrito del A01 al E01
- Dispositivo de recuento y clasificación celular del A01 al D02
- Equipo de esterilización por calentamiento en seco del A01 al C02
- Sistema de incubación especializado para desarrollo celular del A01 al C02
- Microscopio óptico de doble ocular estándar del A01 al C02
- Plataforma rotatoria para mezclas de muestras biológicas del A01 al C01
- Equipo de medición de humedad y temperatura del A01 al B01
- Equipo para destilación de agua del A01 al C01
- Micropipetas de laboratorio del A01 al B03
- Planta generadora de oxígeno con tecnología PSA de 40M3/H del A01 al Q09

I)	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.	CUMPLE
	ADMISIÓN DE LA OFERTA	ADMITIDO

1.1.5 Ítem N°05 - PLANTA GENERADORA DE OXIGENO CON TECNOLOGIA
PSA DE 40 M3/H

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		CONSORCIO ANDINO
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
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.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
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)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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)	CUMPLE
g)	Certificado de Seguridad Eléctrica Los equipos, tales como el equipo de lectura electrocardiográfica, ecógrafo Doppler 3D, Rayos X estacionario digital, incubadora neonatal con ruedas, lámpara de fototerapia neonatal y Cialítica rodable deberá presentar el certificado de seguridad eléctrica (cumplimiento de cualquiera de los siguientes estándares): UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA. Se deberá adjuntar copia del Certificado vigente correspondiente. Así mismo, los postores podrán presentar otros estándares o certificados diferentes a los mencionados, dependiendo del país de origen, siempre y cuando éste demuestre fehacientemente que se refiere a la Seguridad Eléctrica del equipamiento ofertado. Para equipamiento de fabricación nacional, el postor deberá presentar una copia del certificado de seguridad eléctrica según la NTP 60601-1-2010 "Requisitos generales para la seguridad básica y funcionamiento esencial de equipamientos médicos eléctricos", emitido por una institución competente. El equipamiento complementario que utilicen energía eléctrica deberá cumplir lo normado en el Código Nacional de Electricidad, así como ser capaces de funcionar sin transformador externo, con el voltaje de la energía que alimenta el Centro de salud Militar N° 31-Chilca, salvo que se indique lo contrario en las especificaciones técnicas respectivas.	CUMPLE
h)	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria Obligatoria vigente Se deberá presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria. Obligatoria vigente, el cual debe comprender al dispositivo médico ofertado. Otorgado por la ANM (DIGEMID); además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria esté suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario/Certificado de Registro Sanitario/Notificación Sanitaria Obligatoria, aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual. Nota 1: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05.ENE.2017) que la vigencia	CUMPLE

	<p>de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p> <p>Nota 2 En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento* emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.</p> <p>* Este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.</p>	
i)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) expedido por la DIGEMID debiendo figurar la dirección del Almacén dentro de la constancia de funcionamiento de DIGEMID. Para el caso de postores que contraten el servicio de Almacenamiento con un tercero. Podrá estar a nombre de éste, acompañando de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (CBPA vigente).</p>	CUMPLE
j)	<p>Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)</p> <p>Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), vigente y a nombre del fabricante en el cual debe estar comprendido el equipo médico ofertado.</p> <p>Para dispositivos médicos nacionales: Emitido por la ANM.</p> <p>Para dispositivos médicos importados: Contar con la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, vigente. También se aceptará otros documentos como Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen, de conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes (art. 124, 125, 126 y 127).</p> <p>La exigencia de la Certificación de BPM vigente se aplica durante todo el procedimiento de selección para dispositivos médicos nacionales e importados.</p> <p>NOTA: Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, no será necesario el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).</p>	CUMPLE
k)	<p>Hoja de Presentación del Producto / Sustento de Cumplimiento de las Características Técnicas.</p> <p>Para la acreditación del cumplimiento de las especificaciones técnicas de los equipos, los proveedores deberán presentar documentación de sustento folletos, instructivos, manuales, catálogos o similares de fabricante, en original o copias a color, también se empleará una carta de fabricante por característica, hasta un máximo de tres; para sustentar una característica técnica del mismo. No se aceptarán declaraciones juradas, al respecto.</p> <p>Para tal efecto, se deberá presentar como parte de la propuesta, la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO, según el modelo indicado en el ANEXO VI</p> <p>Respecto al sustento gráfico (planos, figuras o imágenes), que sustentan el (los) bien(es) ofertado(s), objeto de la presente convocatoria, tendrá que esta compatibilizado con el sustento literal correspondiente. Si en las propuestas, existieran contradicciones entre el sustento gráfico y literal, estas no serán admitidas.</p> <p>Las características que se deben demostrar son las siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tensiómetro manual del A01 al C01 - Pulsioxímetro del A01 al E03 - Laringoscopio adulto c/3 hojas del A01 al C05 - Set de otoscopio del A01 al B03 - Set de oftalmoscopio del A01 al B05 - Glucómetro del A01 al D05 - Equipo de lectura electrocardiográfica del A01 al D06 - Ecógrafo Doppler del A01 al H05 - Rayos x estacionario digital del A01 al K05 - Termómetro digital del A01 al C02 - Tensiómetro pediátrico del A01 al B01 	CUMPLE

	<ul style="list-style-type: none"> - Oxímetro pediátrico del A01 al B05 - Resucitador adulto del A01 al C02 - Cuna radiante con fototerapia del A01 al G01 - Manómetro para oxígeno del A01 al C02 - Monitor de latidos cardíacos fetales del A01 al C05 - Balanza de recién nacido del A01 al B04 - Resucitador pediátrico del A01 al C02 - Lámpara cuello de ganso del A01 al C01 - Lámpara de fototerapia neonatal del A01 al D01 - Báscula con medidor de estatura para adultos del A01 al C01 - Cialítica rodable del A01 al D02 - Autoclave de sobremesa de 24 litros del A01 al D03 - Contenedor térmico para compresas del A01 al C06 - Parafinero del A01 al B05 - Equipo de electroterapia del A01 al E09 - Laserterapia para rehabilitación y bienestar del A01 al D03 - Tanque de hidroterapia para miembros superiores del A01 al E02 - Tanque de hidroterapia cuerpo completo del A01 al E06 - Magneto del A01 al D03 - Equipo de análisis bioquímico semiautomatizado del A01 al C03 - Equipo de análisis hematológico automatizado de cinco diferenciales del A01 al D02 - Analizador inmunológico del A01 al D04 - Balanza de mesa de alta exactitud del A01 al B09 - Calentador de agua por baño maría de 9 litros del A01 al D03 - Centrífuga de alta velocidad con alojamiento para 24 tubo del A01 al D01 - Centrífuga de alta velocidad para análisis de hematocrito del A01 al E01 - Dispositivo de recuento y clasificación celular del A01 al D02 - Equipo de esterilización por calentamiento en seco del A01 al C02 - Sistema de incubación especializado para desarrollo celular del A01 al C02 - Microscopio óptico de doble ocular estándar del A01 al C02 - Plataforma rotatoria para mezclas de muestras biológicas del A01 al C01 - Equipo de medición de humedad y temperatura del A01 al B01 - Equipo para destilación de agua del A01 al C01 - Micropipetas de laboratorio del A01 al B03 - Planta generadora de oxígeno con tecnología PSA de 40M3/H del A01 al Q09 	
1)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>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.</p>	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		ADMITIDO

3. EVALUACIÓN DE OFERTA:

3.1 Durante este acto, se procedió a realizar la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas, cuyo resultado es el siguiente:

- **Ítem 1: MONITOREO Y DIAGNOSTICO POR IMAGENES**

N/O	POSTOR	A. PRECIO				PLAZO DE ENTREGA	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE			
1	CONSORCIO ANDINO	1,090,032 00	70	1,090,032 00	70	15	85	1

- **Ítem 2: REANIMACION, SOPORTE VITAL Y EQUIPAMIENTO NEONATAL**

N/O	POSTOR	A. PRECIO				PLAZO DE ENTREGA	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE			
1	CONSORCIO ANDINO	319,997 00	70	319,997 00	70	15	85	1

- **Ítem 3: MEDICINA FISICA Y REHABILITACION**

N/O	POSTOR	A. PRECIO				PLAZO DE ENTREGA	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE			
1	CONSORCIO ANDINO	1,420,221 00	70	1,420,221 00	70	15	85	1

- **Ítem 4: EQUIPOS DE LABORATORIO**

N/O	POSTOR	A. PRECIO				PLAZO DE ENTREGA	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE			
1	CONSORCIO ANDINO	445,012 00	70	445,012 00	70	15	85	1

- Ítem 5: PLANTA GENERADORA DE OXIGENO CON TECNOLOGIA PSA DE 40 M3/H

N/O	POSTOR	A. PRECIO				PLAZO DE ENTREGA	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE			
1	CONSORCIO ANDINO	973,838 00	70	973,838 00	70	15	85	1

4. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

- 4.1 Posteriormente, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar, establecidos en las bases integradas del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N°344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

- Ítem 1: MONITOREO Y DIAGNOSTICO POR IMÁGENES

		1
		CONSORCIO ANDINO
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		
CAPACIDAD LEGAL		
HABILITACIÓN		HABILITADO
<u>Requisitos:</u> Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder. <u>Acreditación:</u> Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder.		CUMPLE

EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	HABILITADO
<p><u>Requisitos</u></p> <p>ITEM N°01 El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a Tres Millones con 00/100 soles (S/ 3.000.000 00) , por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideran bienes similares para los Ítems N°01, 02, 03, 04 y 05 a los siguientes: Equipo Biomédico en general o Equipo Biomédico de tecnología controlada en general de clase II o superior con registro sanitario.</p> <p><u>Acreditación</u> La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u ordenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p>	CUMPLE
CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL	
EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE	HABILITADO
<p><u>Requisitos</u></p> <p>a.- Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro meses (24) meses efectivos como especialista clínico del fabricante o coordinador y/o supervisor y/o inspector de instalaciones, en equipos de uso médico para el tecnólogo médico titulado el cual es jefe responsable de la instalación, funcionamiento, operatividad y capacitación de los equipos para el área de medicina de rehabilitación del centro de salud militar N°31- Chilca-Huancayo.</p> <p>b.- Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable de acondicionamiento de infraestructura médica, clínica, farmacéutica o afines a la prestación de servicios de salud para el ingeniero civil titulado el cual es responsable de los trabajos civiles necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico del centro de salud militar N°31 – Chilca – Huancayo.</p> <p>c.- Debe contar con Experiencia mínima de Veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable en: acondicionamiento de sistemas eléctricos en general para el Ingeniero electricista titulado el cual es el responsable de la implementación de todos los trabajos eléctricos necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico para el centro de salud militar N°31 Chilca-Huancayo.</p> <p><u>Acreditación:</u> La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.</p>	CUMPLE
CALIFICACIÓN DE OFERTAS	
	HABILITADO

• Ítem 2: REANIMACION, SOPORTE VITAL Y EQUIPAMIENTO NEONATAL

	1
	CONSORCIO ANDINO
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	
CAPACIDAD LEGAL	
HABILITACIÓN	HABILITADO
<u>Requisitos:</u> Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder. <u>Acreditación:</u> Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder.	CUMPLE
EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	HABILITADO
<u>Requisitos:</u> ITEM N°02 El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a Novecientos Cincuenta Mil con 00/100 soles (S/ 950,000.00) , 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 Setenta Mil con 00/100 soles (S/ 70,000.00), 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 para los Ítems N°01, 02, 03, 04 y 05 a los siguientes: Equipo Biomédico en general o Equipo Biomédico de tecnología controlada en general de clase II o superior con registro sanitario. <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	CUMPLE

(20) contrataciones	
CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL	HABILITADO
EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE	
<u>Requisitos:</u> a - Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro meses (24) meses efectivos como especialista clínico del fabricante o coordinador y/o supervisor y/o inspector de instalaciones, en equipos de uso médico para el tecnólogo médico titulado el cual es jefe responsable de la instalación, funcionamiento, operatividad y capacitación de los equipos para el área de medicina de rehabilitación del centro de salud militar N°31-Chilca-Huancayo b - Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable de acondicionamiento de infraestructura médica, clínica, farmacéutica o afines a la prestación de servicios de salud para el ingeniero civil titulado el cual es responsable de los trabajos civiles necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico del centro de salud militar N°31 - Chilca - Huancayo. c - Debe contar con Experiencia mínima de Veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable en: acondicionamiento de sistemas eléctricos en general para el ingeniero electricista titulado el cual es el responsable de la implementación de todos los trabajos eléctricos necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico para el centro de salud militar N°31 Chilca-Huancayo.	CUMPLE
<u>Acreditación:</u> La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.	
CALIFICACIÓN DE OFERTAS	HABILITADO

• Ítem 3: MEDICINA FÍSICA Y REHABILITACIÓN

	1
	CONSORCIO ANDINO
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	
CAPACIDAD LEGAL	
HABILITACIÓN	HABILITADO
<u>Requisitos:</u> Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder.	CUMPLE
<u>Acreditación:</u> Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder.	
EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	HABILITADO
<u>Requisitos:</u> ITEM N°03	CUMPLE

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a Cuatro Millones con 00/100 soles (S/ 4.000.000 00), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Se consideran bienes similares para los Ítems N°01, 02, 03, 04 y 05 a los siguientes:
Equipo Biomédico en general o Equipo Biomédico de tecnología controlada en general de clase II o superior con registro sanitario

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.

CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL

HABILITADO

EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE

Requisitos:

- a - Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro meses (24) meses efectivos como especialista clínico del fabricante o coordinador y/o supervisor y/o inspector de instalaciones, en equipos de uso médico para el tecnólogo médico titulado el cual es jefe responsable de la instalación, funcionamiento, operatividad y capacitación de los equipos para el área de medicina de rehabilitación del centro de salud militar N°31 - Chilca-Huancayo.
- b - Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable de acondicionamiento de infraestructura médica, clínica, farmacéutica o afines a la prestación de servicios de salud para el ingeniero civil titulado el cual es responsable de los trabajos civiles necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico del centro de salud militar N°31 - Chilca - Huancayo.
- c - Debe contar con Experiencia mínima de Veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable en: acondicionamiento de sistemas eléctricos en general para el Ingeniero electricista titulado el cual es el responsable de la implementación de todos los trabajos eléctricos necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico para el centro de salud militar N°31 Chilca-Huancayo.

CUMPLE

Acreditación:

La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.

CALIFICACIÓN DE OFERTAS

HABILITADO

• **Ítem 4: EQUIPOS DE LABORATORIO**

	1
	CONSORCIO ANDINO
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	
CAPACIDAD LEGAL	
HABILITACIÓN	HABILITADO

<p><u>Requisitos</u> Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder.</p> <p><u>Acreditación</u> Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder.</p>	CUMPLE
<p>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p>	HABILITADO
<p><u>Requisitos</u> ITEM N° 04 El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a Un Millón Trescientos Mil 00/100 soles (S/ 1,300,000.00), 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 Cien Mil con 00/100 soles (S/ 100,000.00), 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 para los ítems N°01, 02, 03, 04 y 05 a los siguientes: Equipo Biomédico en general o Equipo Biomédico de tecnología controlada en general de clase II o superior con registro sanitario.</p> <p><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.</p>	CUMPLE
<p>CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL</p>	HABILITADO
<p>EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE</p>	
<p><u>Requisitos:</u> a.- Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro meses (24) meses efectivos como especialista clínico del fabricante o coordinador y/o supervisor y/o inspector de instalaciones, en equipos de uso médico para el tecnólogo médico titulado el cual es jefe responsable de la instalación, funcionamiento, operatividad y capacitación de los equipos para el área de medicina de rehabilitación del centro de salud militar N°31-Chilca-Huancayo. b.- Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable de acondicionamiento de infraestructura médica, clínica, farmacéutica o afines a la prestación de servicios de salud para el ingeniero civil titulado el cual es responsable de los trabajos civiles necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico del centro de salud militar N°31 – Chilca – Huancayo. c.- Debe contar con Experiencia mínima de Veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable en: acondicionamiento de sistemas eléctricos en general para el Ingeniero electricista titulado el cual es el responsable de la implementación de todos los trabajos eléctricos necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico para el centro de salud militar N°31 Chilca-Huancayo.</p>	CUMPLE

Acreditación: La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.	
CALIFICACIÓN DE OFERTAS	HABILITADO

- **Ítem 5: PLANTA GENERADORA DE OXIGENO CON TECNOLOGIA PSA DE 40 M3/H**

	1
	CONSORCIO ANDINO
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	
CAPACIDAD LEGAL	
HABILITACIÓN	HABILITADO
Requisitos: Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder.	CUMPLE
Acreditación: Copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Se deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo con lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico, en caso de corresponder.	
EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	HABILITADO
Requisitos: ITEM N°05 El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a Dos Millones Novecientos Mil 00/100 soles (S/ 2,900,000.00), 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	CUMPLE
CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL	HABILITADO
EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE	
Requisitos: a.- Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro meses (24) meses efectivos como especialista clínico del fabricante o coordinador y/o supervisor y/o inspector de instalaciones, en equipos de uso médico para el tecnólogo médico titulado el cual es jefe responsable de la instalación, funcionamiento, operatividad y capacitación de los equipos para el área de medicina de rehabilitación del centro de salud militar N°31- Chilca-Huancayo.	CUMPLE
b.- Debe contar con experiencia mínima de veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable de acondicionamiento de infraestructura médica, clínica, farmacéutica o afines a la prestación de servicios de salud para el ingeniero civil titulado el cual es responsable de los trabajos civiles necesarios para la instalación, funcionamiento y operatividad de los equipos de uso médico del centro de salud militar N°31 – Chilca – Huancayo.	
c.- Debe contar con Experiencia mínima de Veinticuatro (24) meses efectivos como supervisor y/o inspector y/o responsable en: acondicionamiento de sistemas eléctricos en general para el Ingeniero electricista titulado el cual es el responsable de la implementación de todos los trabajos eléctricos necesarios para la instalación,	

funcionamiento y operatividad de los equipos de uso medico para el centro de salud militar N°31 Chilca-Huancayo

Acreditación

La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.

CALIFICACIÓN DE OFERTAS

HABILITADO

5. CONCLUSION:

El Artículo 76 del Reglamento indica: "76.1. *Previo al otorgamiento de la buena pro, el comité de selección revisa las ofertas económicas que cumplen con los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 de ser el caso.*"

El Artículo 76 del Reglamento señala: "76.3. *Definida la oferta ganadora, el comité de selección otorga la buena pro, mediante su publicación en el SEACE.*"

En virtud de ello, conforme al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, habiendo verificado que la oferta del postor calificado se proceda a otorgar la buena pro al postor de la siguiente manera:

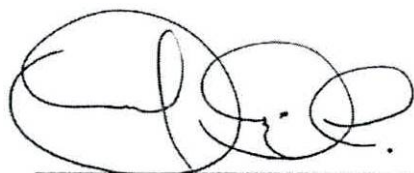
ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	MONITOREO Y DIAGNOSTICO POR IMÁGENES	
	CONSORCIO ANDINO	BUENA PRO
2	REANIMACION, SOPORTE VITAL Y EQUIPAMIENTO NEONATAL	
	CONSORCIO ANDINO	BUENA PRO
3	MEDICINA FISICA Y REHABILITACION	
	CONSORCIO ANDINO	BUENA PRO
4	EQUIPOS DE LABORATORIO	
	CONSORCIO ANDINO	BUENA PRO
5	PLANTA GENERADORA DE OXIGENO CON TECNOLOGIA PSA DE 40 M3/H	
	CONSORCIO ANDINO	BUENA PRO

Vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, otorga la BUENA PRO del procedimiento de selección para la "adquisición de equipo de uso médico para el Centro de Salud Militar N31 - Chilca - Huancayo", a los postores:

- ✓ **IMPORT Y DISTRIBUCIONES GM S.A.C.**, con RUC N° 20608567349, con domicilio legal común en AV. LOS EUCALIPTOS NRO. 728 INT. 1 URB. ALTO LOS FICUS LIMA - LIMA - SANTA ANITA, debidamente representado por la Sr. ZARRIA GARCIA GIANCARLO TEDY ARGENIZ, **BARUCH MEDICAL S.A.C.** con RUC N° 20606152176, con domicilio legal común en AV. DEL PINAR EDIFICIO VISTACORP NRO. 110 INT. 1008 RES. SANTIAGO DE SURCO LIMA - LIMA - SANTIAGO DE SURCO, debidamente representado por la Sr. POLO SALDAÑA RUBEN CESAR y **ANGLO ACCESORIOS E.I.R.L.** con RUC N° 20609390531, con domicilio legal común en CAL. MATIAS MAESTRO NRO. 238 DPTO. 3 URB. BARRIOS ALTOS LIMA - LIMA - LIMA, debidamente representado por la Sr. MUÑOZ ROBLES RENEE AUGUSTO.

Finalmente se procede a redactar el acta correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección Licitación Pública N°09-2025-IAFAS EP-CS, cuyo objeto de convocatoria es la "adquisición de equipo de uso médico para el Centro de Salud Militar N31 - Chilca - Huancayo".

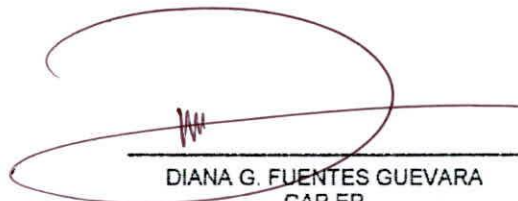
Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.



DIAZ CASTILLO DANIEL
TTE CRL EP
TITULAR MIEMBRO 1
LP N°09-2025-IAFAS EP



BUSTAMANTE VERAJANO JORGE
MY EP
TITULAR MIEMBRO 2
LP N°09-2025-IAFAS EP



DIANA G. FUENTES GUEVARA
CAP EP
TITULAR PRESIDENTE
LP N°09-2025-IAFAS EP