



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO  
NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

COMITÉ DE  
SELECCIÓN

"Año de la Recuperación y Consolidación de la  
Economía Peruana"

## ACTA DE ADMISIÓN DE OFERTAS

### LICITACIÓN PÚBLICA N° 01-2025-INSN

#### "SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA EL DIAGNOSTICO DE HEPATITIS VIRALES Y TORCH CON EQUIPAMIENTO EN CESION EN USO PARA EL SERVICIO DE MICROBIOLOGIA"

#### 1) SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En la ciudad de Lima, siendo las 08:15 horas del 22 de abril de 2025, en los ambientes del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros de comité de selección designado mediante Memorando Circular N° 012-OEA-INSN-2025, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de Licitación Pública N° 01-2025-INSN, cuyo objeto de convocatoria es el "SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA EL DIAGNOSTICO DE HEPATITIS VIRALES Y TORCH CON EQUIPAMIENTO EN CESION EN USO PARA EL SERVICIO DE MICROBIOLOGIA", a fin de realizar la apertura y la admisión de ofertas.

#### 2) REGISTRO DE PARTICIPANTES

Que, de acuerdo con el cronograma establecido en el SEACE, se registraron como participantes, los siguientes proveedores:

Nº	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	Proveedor con RUC	20137015987	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	17/03/2025	Válido
2	Proveedor con RUC	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	18/03/2025	Válido
3	Proveedor con RUC	20468787360	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C	14/03/2025	Válido
4	Proveedor con RUC	20524800510	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	19/03/2025	Válido
5	Proveedor con RUC	20549445439	VIKMAR S.A.C.	14/03/2025	Válido
6	Proveedor con RUC	20601065691	RAPIDIAGNOSTICS S.A.C.	14/03/2025	Válido
7	Proveedor con RUC	20610855050	CORPORACION MEDERI PHARMA S.A.C.	24/03/2025	Válido
8	Proveedor con RUC	20611783508	BIRO S.A.C.	24/03/2025	Válido
9	Proveedor con RUC	20612262587	DELTALABO S.A.C.	17/03/2025	Válido

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

#### 3) PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Con fecha 14 de abril de 2025, según cronograma de las bases, se llevó a cabo la presentación de ofertas a través del Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado SEACE, recibiendo la oferta del siguiente postor:

Nº	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta
1	20468787360	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C	14/04/2025	17:11:07	20468787360	14/04/2025	17:16:01	Enviado

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

#### 4) ADMISIBILIDAD DE OFERTAS:

Acto seguido, el Comité de Selección procede a verificar la oferta de los Postores, según lo vertido en el Numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones con el Estado, para la admisión de ofertas, el Comité de Selección verifica la presentación de los documentos requeridos 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 establecidas en las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.

ADMISIÓN DE OFERTAS		
DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		POSTOR
		ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C
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
d1)	<p><b><u>Se acreditará lo siguiente:</u></b></p> <p>✓ <b><u>REACTIVOS:</u></b></p> <p><b>Presentación:</b> Empaque o kit de 100 a 200 dosis o determinaciones.</p> <p><b>Metodología:</b> inmunoanálisis <u>quimioluminiscente</u> de micropartículas (CMIA) o inmunoensayo de <u>electroquimioluminiscencia</u> o <u>Quimioluminiscencia</u> *.</p> <p><b>Para los Sub-Items N° del 01 al 20, de acuerdo a lo establecido en el CAPÍTULO III – 3.1 Especificaciones técnicas</b></p> <p>Reactivos, Calibradores y controles líquidos y listos para su uso (no requieren reconstitución ni preparación). Sensibilidad y/o especificidad y/o límite de detección, y/o imprecisión y/o linealidades solicitadas.</p> <p>✓ <b><u>EQUIPO AUTOMATIZADO PARA PROCESAMIENTO:</u></b></p> <p>Características: Metodología Velocidad de procesamiento Número de posiciones de reactivos a bordo. Número de muestras a bordo. Sistema de lavado (arrastre) Volumen muerto.</p> <p>Las demás especificaciones técnicas de cada bien serán acreditadas con el Anexo N°03 de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.</p>	CUMPLE
e)	<p><b>REGISTRO SANITARIO</b></p> <p>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 la Resolución Ministerial N° 283-98-SA-DM, 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</p> <p>El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario se presentará sólo de los reactivos, los cuales son el objeto de la convocatoria, no así del equipo en cesión de uso.</p> <p>La vigencia del registro sanitario se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p>	CUMPLE




ADMISIÓN DE OFERTAS	
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA	POSTOR
	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C
<p><b>CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (CBPM)</b></p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Así mismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a dos (02) años, contados a partir de la presentación de propuestas.</p> <p>f) De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen, en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el Certificado de Libre Venta (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485 y/o la Declaración CE de conformidad del fabricante, así como el Certificado expedido por la FDA en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado.</p> <p>Este requisito (CBPM) no será obligatorio para los productos de fabricación nacional que no requieran de registro sanitario en el país, ya que los mismos no se encuentran bajo control y supervisión de la DIGEMID, que es la que debe expedirlos.</p> <p>El CBPM se presentará sólo de los reactivos, los cuales son el objeto de la Convocatoria.</p> <p>Se aceptará el Certificado ISO 13485 a nombre del fabricante, que contenga la mención de los bienes ofertados de manera general.</p>	CUMPLE
<p><b>CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO CBPA.</b></p> <p>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.</p> <p>g) 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.</p> <p>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.</p>	CUMPLE
<p><b>CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE (CBPDT).</b></p> <p>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 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.</p> <p>h)</p>	CUMPLE
i) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
j) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO CORRESPONDE
k) El precio de la oferta en SOLES Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE
<b>ESTADO DE LA OFERTA</b>	<b>ADMITIDO</b>

Siendo las 09:20 horas del día 22 de abril de 2025 día y en señal de conformidad el comité de selección, suscribe el presente acta:

  
M.C. ROSARIO ELENA GARAY QUISPE  
Primer Miembro Suplente

  
M.C. LILIAN PATIÑO GABRIEL  
Presidente titular

  
CARMEN D. SOTO UGARTE  
Segundo Miembro Titular



## ACTA DE EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS

### LICITACIÓN PÚBLICA N° 01-2025-INSN

#### "SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA EL DIAGNOSTICO DE HEPATITIS VIRALES Y TORCH CON EQUIPAMIENTO EN CESION EN USO PARA EL SERVICIO DE MICROBIOLOGIA"

En la ciudad de Lima, siendo las 09:30 horas del 22 de abril de 2025, en los ambientes del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros de comité de selección designado mediante Memorando Circular N° 012-OEA-INSN-2025, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de Licitación Pública N° 01-2025-INSN, cuyo objeto de convocatoria es el "SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA EL DIAGNOSTICO DE HEPATITIS VIRALES Y TORCH CON EQUIPAMIENTO EN CESION EN USO PARA EL SERVICIO DE MICROBIOLOGIA", a fin de cumplir la evaluación y calificación de ofertas.

#### 5) EVALUACIÓN DE OFERTAS Y FACTORES DE EVALUACIÓN.

Se procedió a evaluar la oferta conforme el factor de evaluación para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de la oferta, según los factores de evaluación enunciados en las bases y a lo establecido en el Art. 74 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

**VALOR ESTIMADO SEGÚN INDAGACIÓN DE MERCADO = S/ 3'178,514.00**

POSTOR	OFERTA ECONÓMICA	PUNTAJE	ORDEN DE PRELACIÓN
ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C.	S/ 3'066,380.00	100 puntos	1°

#### 6) ACREDITACIÓN DE REQUISITO DE CALIFICACIÓN.

75.1. Luego de culminada la evaluación, el comité de selección califica a los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar, según el orden de prelación, verificando que cumplan con los requisitos de calificación especificados en las bases. La oferta del postor que no cumpla con los requisitos de calificación es descalificada. 75.2. Si alguno de los dos (2) postores no cumple con los requisitos de calificación, el comité de selección verifica los requisitos de calificación de los postores admitidos, según el orden de prelación obtenido en la evaluación, hasta identificar dos (2) postores que cumplan con los requisitos de calificación (...)

N°	POSTOR	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		ESTADO
		HABILITACIÓN	EXPERIENCIA EN LA ESPECIALIDAD	ESTADO
1	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C.	CUMPLE	CUMPLE	CALIFICADO

Siendo las 10:00 horas del mismo día y en señal de conformidad el comité de selección, suscribe la presente acta:

M.C. LILIAN PATIÑO GABRIEL  
Presidente titular

M.C. ROSARIO ELÉNA GARAY QUISPE  
Primer Miembro Suplente

CARMEN D. SOTO UGARTE  
Segundo Miembro Titular