

Acta de Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas
Adjudicación Simplificada N°007-2023-HVLH "ADQUISICIÓN DE CARBONATO DE LITIO 300 MG TABLETA" - SEGUNDA CONVOCATORIA

En Magdalena del Mar a los catorce días del mes de diciembre del año Dos mil veintitrés a las 11:00 horas, se reúnen los miembros del Comité de Selección del Procedimiento Adjudicación Simplificada N°007-2023-HVLH "Adquisición de Carbonato de Litio 300 mg tableta" - Segunda Convocatoria, designados mediante Resolución Administrativa N° 53-2022-OEA-HVLH/MINSA, a fin de efectuar los actos de admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas

ITEM	CODIGO	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
1	5114190300062047	CARBONATO DE LITIO 300 MG TAB.	140,000	UNIDAD

El quórum en la presente reunión que exige la normativa de contrataciones del estado se contó con la presencia de los siguientes miembros: Méd. Clara Huamán Aguado presidenta titular, Q.F René Alfredo Gómez Ríos primer miembro titular, Sra. Juana Maribel López Gallegos segundo miembro titular.

REGISTRO DE PARTICIPANTES

Se registraron de manera electrónica a través del SEACE los siguientes participantes

N°	Nombre o Razón Social	RUC	Fecha y Hora del Registro
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	20100287791	06/12/2023 23:16:53
2	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	20509882101	06/12/2023 16:46:23

PRESENTACIÓN DE OFERTAS

En el día y horario señalado en las bases, los siguientes postores presentaron de manera electrónica a través del SEACE su oferta y documentación.

N°	Nombre o Razón Social	RUC	Fecha y Hora de Presentación
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	20100287791	06/12/2023 23:17:17
2	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	20509882101	06/12/2023 16:46:32

ADMISIÓN DE OFERTAS

Acto seguido y conforme al Artículo 52° del RLCE se procede a verificar el contenido de los documentos presentados a fin de determinar si la oferta responde a las características y/o requisitos del requerimiento y condiciones de las especificaciones técnicas.

N°	Nombre o Razón Social	Presenta documentos de acuerdo a lo solicitado en las bases	CONDICION
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	CONFORME	ADMITIDA
2	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	NO CONFORME	NO ADMITIDA

De conformidad con la Directiva N° 003-2020-OSCE/CD, numeral 11.2.2.3 “Los proveedores presentan sus ofertas o expresiones de interés, de manera electrónica a través del SEACE, mediante formularios electrónicos y certificados digitales. Siendo responsables de registrar adecuada y oportunamente la información que corresponda a su oferta, debiendo verificar que se encuentre en el estado de enviado. Las ofertas o expresiones de interés que se encuentran en el estado de borrador, no son consideradas por la entidad.

En la Etapa de Admisión de las propuestas el POSTOR CORPORACIÓN ALESSANDRA S.A.C. EN EL ANEXO 4 DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA consignó de manera errada el cronograma de entrega, ante lo cual y en concordancia con el Artículo 60, numeral 60.2 dicha omisión es subsanable por lo que se le otorgó un (01) día de plazo para que lo subsane en la plataforma del SEACE, lo cual no realizó el POSTOR, motivo por el cual es DECLARADA NO ADMITIDA.

EVALUACION DE OFERTAS

La evaluación de ofertas consiste en otorgar puntaje a las ofertas admitidas, con el objeto de determinar la oferta con el mejor puntaje y su orden de prelación. Según las bases se ha considerado el factor de evaluación precio con el puntaje de 100. La oferta económica más baja tiene la máxima puntuación 100 puntos y las demás ofertas tienen un puntaje inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $P_i = (O_m \times PMP) / O_i$.

La evaluación de ofertas consiste en otorgar puntaje a las ofertas admitidas

N°	Nombre o Razón Social	Factor de Evaluación Precio		Orden de Prelación
		Precio Ofertado	Puntaje Total	
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	154,000.00	100	1

CALIFICACION DE OFERTAS

Culminado la evaluación el Comité califica a los postores admitidos en la evaluación antes efectuada. La calificación consiste en verificar que las propuestas cumplan los requisitos de calificación especificados en las bases. La oferta del postor que no cumpla con los requisitos de calificación es descalificada.

Las ofertas al no ser admitidas, ni evaluadas, no corresponde ser calificadas.

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN								
A) CAPACIDAD LEGAL		IQFARMA S.A						
HABILITACION REQUISITOS: 5.1. Requisitos de habilitación según los documentos de información complementaria 5.1.1 Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. 5.1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4. 5.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. 5.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: 5.1. 4.a. Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. 5.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. 5.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. 5.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda. CERTIFICADO DE CALIDAD DEL BIEN: <table> <tr> <th>2.1 Bien</th><th>2.2 Método de muestreo</th><th>2.3 Ensayo o Pruebas</th></tr> <tr> <td>Medicamentos</td><td>Se realiza de acuerdo a la legislación vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad CNCC del Instituto Nacional de Salud-INS (Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud - MINSA), en su calidad de órgano competente para dirigir y operar la Red de Laboratorios de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud.</td><td>Se realizarán de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad – CNCC del Instituto Nacional de Salud - INS (Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud - MINSA), que aprueba la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, en su calidad de órgano competente para dirigir y operar la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud.</td></tr> </table> 2.4 Otras Precisiones El control de calidad será de exigencia obligatoria por la Entidad contratante, ésta condición debe estar señalada en las Bases estándar, realizando las precisiones que apliquen, tales como, que los costos que demande dicha control de calidad deben ser asumidos por el Contratista; no obstante, en el caso que el área usuaria determine los costos y/o la oportunidad del suministro originados de la exigencia de la certificación de la calidad, puedan impedir o ponen riesgo la finalidad de la contratación, esta será eximida con el sustento correspondiente			2.1 Bien	2.2 Método de muestreo	2.3 Ensayo o Pruebas	Medicamentos	Se realiza de acuerdo a la legislación vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad CNCC del Instituto Nacional de Salud-INS (Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud - MINSA), en su calidad de órgano competente para dirigir y operar la Red de Laboratorios de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud.	Se realizarán de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad – CNCC del Instituto Nacional de Salud - INS (Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud - MINSA), que aprueba la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, en su calidad de órgano competente para dirigir y operar la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud.
2.1 Bien	2.2 Método de muestreo	2.3 Ensayo o Pruebas						
Medicamentos	Se realiza de acuerdo a la legislación vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad CNCC del Instituto Nacional de Salud-INS (Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud - MINSA), en su calidad de órgano competente para dirigir y operar la Red de Laboratorios de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud.	Se realizarán de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad – CNCC del Instituto Nacional de Salud - INS (Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud - MINSA), que aprueba la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, en su calidad de órgano competente para dirigir y operar la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud.						
		CALIFICACION						

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

REQUISITOS:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/. 460,000.00 SOLES (CUATROCIENTOS SESENTA MIL Y 00/100 SOLES), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/.39,300.00 SOLES (TREINTA Y NUEVE MIL TRESCIENTOS CON 00/100 SOLES), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

Se consideran bienes similares a los siguientes [PRODUCTOS FARMACÉUTICOS EN GENERAL].

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 pago¹ correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.

En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.

En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.

En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.

Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado", debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.

Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente.

Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el Anexo N° 9.

Cuando en los contratos, órdenes de compra o comprobantes de pago el monto facturado se encuentre expresado en moneda extranjera, debe indicarse el tipo de cambio venta publicado por la Superintendencia de Banca, Seguros y AFP correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de emisión de la orden de compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor

CALIFICA

¹ Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución N° 0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado:

"... el solo sello de cancelado en el comprobante, cuando ha sido colocado por el propio postor, no puede ser considerado como una acreditación que produzca fehaciencia en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldría a considerar como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido cancelado"

(...)

"Situación diferente se suscita ante el sello colocado por el cliente del postor [sea utilizando el término "cancelado" o "pagado"] supuesto en el cual sí se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez de la experiencia".

en la Especialidad.

En el caso de consorcios, solo se considera la experiencia de aquellos integrantes que se hayan comprometido, según la promesa de consorcio, a ejecutar el objeto materia de la convocatoria, conforme a la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".

Cabe precisar que, de acuerdo con la Resolución N°0065-2018-TCE-S1 del Tribunal de Contrataciones del Estado: "...el sólo sello de cancelado en el comprobante, cuando ha sido colocado por el propio postor, no puede ser considerado como una acreditación que produzca fehacientemente en relación a que se encuentra cancelado. Admitir ello equivaldría a considera como válida la sola declaración del postor afirmando que el comprobante de pago ha sido cancelado"

(...)

Situación diferente se suscita ante el sello colocado por el cliente del postor [sea utilizando el término "cancelado" o "pagado" supuesto en el cual sí se contaría con la declaración de un tercero que brinde certeza, ante la cual debiera reconocerse la validez sw la experiencia"

CALIFICA

RESULTADO DE LA CALIFICACIÓN



Méd. Clara Huamán Aguado
PRESIDENTE DE COMITÉ DE SELECCIÓN



Q.F. René Alfredo Gómez Ríos
PRIMER MIEMBRO



Sra. Juana Maribel López Gallegos
SEGUNDO MIEMBRO