

**ACTA N°01-2024-OEC2406D00241: APERTURA DE OFERTAS, ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y  
 CALIFICACIÓN DE OFERTAS**

**CONTRATACION DIRECTA N° 24 – 2024-ESSALUD-RPA-1**

En La Victoria, a los 11 días del mes de julio del año 2024, a las 10:00 horas, en las instalaciones de la Oficina de Abastecimientos y Control Patrimonial de la Red Prestacional Almenara, sito en Av. Grau N°800, sexto piso B, distrito de La Victoria, el Órgano Encargado de las Contrataciones, encargado de la preparación, conducción y realización de la Contratación Directa N° 24 – 2024-ESSALUD-RPA-1, cuyo objeto de convocatoria es la Contratación de la ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO FUERA DE PETITORIO FARMACOLÓGICO ROMIPLOSTIN 250 UG-AM PARA PACIENTE DEL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CLÍNICA - ESSALUD, bajo el supuesto de Proveedor Único a fin de efectuar la apertura de ofertas, admisión y evaluación, calificación de la oferta y otorgamiento de la buena pro, de corresponder.

De acuerdo con el cronograma establecido en el SEACE, se invitó a Presentar su Oferta a TECNOFARMA S.A. siendo presentada en el día y horario señalado en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado – SEACE.

EVALUACION:

	TECNOFARMA S.A.	
	CUMPLE	NO CUMPLE
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	X	
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	X	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	X	
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)	X	
e) Documentación Adicional que el postor debe presentar:		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, conforme lo dispuesto en el inciso a) del numeral 5 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> <li>• Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) o Certificado de Producto Farmacéutico (CPP), conforme lo dispuesto en el inciso b) del numeral 5 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> <li>• Certificado de Análisis del Producto Farmacéutico terminado (Protocolo de Análisis), conforme lo dispuesto en el inciso c) del numeral 5 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> <li>• Metodología Analítica Propia, conforme lo dispuesto en el inciso d) del numeral 5 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> </ul>	X	



<ul style="list-style-type: none"> <li>• Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, conforme lo dispuesto en el inciso a) del numeral 6 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> <li>• Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), conforme lo dispuesto en el inciso b) del numeral 6 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> <li>• Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, conforme lo dispuesto en el inciso c) del numeral 6 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> <li>• Hoja Resumen de presentación del producto farmacéutico y vigencia. (Formato N° 3), conforme lo dispuesto en el inciso d) del numeral 6 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> <li>• Carta de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos O Vicios Ocultos. (Formato N° 4) , conforme lo dispuesto en el inciso e) del numeral 6 del requerimiento establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> <li>• Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento (Formato N° 5), excepcionalmente de cumplir con lo indicado en segundo párrafo de VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO, establecido en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Presente Sección.</li> </ul>		
f) Declaración jurada de plazo de entrega. <b>(Anexo N° 4)</b>	X	
g) 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. <b>(Anexo N° 5)</b>	NO CORRESPONDE	
h) El precio de la oferta en SOLES debe registrarse directamente en el formulario electrónico del SEACE.  Adicionalmente, se debe adjuntar el Anexo N° 6 en el caso de procedimientos convocados a precios unitarios.	X	



Acto seguido, se procedió a la apertura de la oferta:


CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
ROMIPLOSTIN 250 UG-AM	36	S/ 3,869.08	S/ 139,286.88

### OTORGAMIENTO DE BUENA PRO

Luego de culminada la evaluación, el OEC determinó que la única oferta presentada y por consiguiente quien ocupa el primer lugar en el orden de prelación, cumple con la documentación solicitada en las bases otorgando la Buena Pro de conformidad al siguiente detalle:

N° de Ítem	Descripción	Postor Ganador de la Buena Pro	Monto Adjudicado (S/)
1	ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO FUERA DE PETITORIO FARMACOLÓGICO ROMIPLOSTIN 250 UG-AM PARA PACIENTE DEL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA CLÍNICA - ESSALUD	TECNOFARMA S.A.	S/ 139,286.88



  
F. RONNIE ESPEJO IBAÑEZ  
Jefe de la Oficina de Abastecimiento y  
Control Patrimonial  
RED PRESTACIONAL ALMENARA  
ESSALUD