

ACTA DE APERTURA, ADMISION, EVALUACION, CALIFICACION Y OTORGAMIENTO
DE BUENA PRO

LICITACIÓN PÚBLICA N°03-2024-HMA-1MA-1
REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL

En San Juan de Miraflores, a los 22 días del mes de julio de 2024, en las instalaciones de la Oficina de Logística, a las 09:30 horas, se reunieron los miembros del comité de selección designados mediante Resolución Administrativa N°45-2024-HMA-OEA de fecha 22 de mayo de 2024, encargados de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **LICITACIÓN PÚBLICA N°03-2024-HMA-1**, cuyo objeto de convocatoria es la contratación para la atención del **REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL**, a fin de continuar con la etapa de admisión, evaluación, calificación y otorgamiento de la buena pro.

I. INTEGRANTES DEL COMITÉ DE SELECCIÓN:

ADELAIDA LUCIA HUAMAN MEDINA	Titular Presidente
JULIA MILAGROS CHACALTANA LOPEZ	Titular Miembro 1
FISHER LELIS PALHUA HUAMAN	Titular Miembro 2

- II. El comité de selección mediante OFICIO N° 03-2024-LP-03-2024-HMA-1-CS de fecha 16 de julio de 2024, solicito apoyo técnico al área usuaria (Departamento de Enfermería), con la finalidad de que realicen la verificación del cumplimiento de lo solicitado en el literal h), i), j), k), l), m), n), o) y p) de los documentos de presentación obligatoria, asimismo en el caso del literal p) se solitaria la evaluación de las muestras de acuerdo a lo establecido en las bases integradas.

En atención a lo solicitado, el Departamento de Enfermería remite al comité de selección el OFICIO N°63-2024-HMA-D.ENF de fecha 18 de julio de 2024, con la respuesta de la revisión del cumplimiento de los literales h), i), j), k), l), m), n), o) y p), por parte de los postores LINAMES S.A.C., LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C. y ALKHOFAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA.

Por lo tanto, el resultado de la revisión de la oferta es el siguiente:

2.2.1. DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	POSTOR 1	POSTOR 2	POSTOR 3
2.2.1.1. DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	LINAMES S.A.C	LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C	ALKHOFAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	Si cumple	Si cumple	Si 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.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	Si cumple	Si cumple	Si 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).	Si cumple	Si cumple	Si cumple
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	Si cumple	Si cumple	Si 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)	No corresponde	No corresponde	No corresponde
g)	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.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
h)	Declaración jurada del proveedor, señalando la marca, modelo y país de procedencia por el bien ofertado según corresponda.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
i)	Carta de compromiso de reposición y/o canje del producto por vencimiento o defecto en su forma, vicios ocultos o por motivos atribuibles al contratista sufran alteraciones defectuosas no detectados al ingreso de los bienes durante la vigencia de la garantía.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
j)	Información técnica complementaria, tal como folletería, instructivos, catálogos, brochures o similares, en original o copia simple, emitida por el fabricante y/o representante de la marca, que permita demostrar que los productos ofertados cumplen con las especificaciones técnicas mínimas.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
k)	Declaración Jurada de Garantía Comercial del Producto.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
l)	Copia simple de la certificación de Buenas prácticas de Manufactura (BPM) vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
m)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM, según corresponda.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
n)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, insumos y drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos – ANM del Ministerio de Salud – MINSA, según legislación y normatividad vigente.	Si cumple	Si cumple	Si cumple
o)	Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con lo vigente autorizado.	Si cumple	Si cumple	No cumple ⁽¹⁾
p)	Presentar obligatoriamente muestras, para la verificación del cumplimiento de las especificaciones técnicas. Las propuestas cuyas muestras no cumpla los requerimientos técnicos mínimos exigidos serán consideradas como no admitidas por no cumplir con las características.	Si cumple (Área usuaria evaluó las muestras)	Si cumple (Área usuaria evaluó las muestras)	No cumple ⁽²⁾ (Área usuaria evaluó las muestras)
ESTADO		ADMITIDA	ADMITIDA	NO ADMITIDA

(1) El empaque primario y su protocolo de análisis indican que el método de esterilización es de óxido de etileno y lo solicitado en las bases es por vapor presurizado.

(2) - El empaque primario (sobre) no tiene indicador químico visible de esterilización.

- Se visualiza en la muestra que este ha sido esterilizado por óxido de etileno, no cumpliendo con lo solicitado en las bases.

- Ofrece gasa fraccionada 7.5cm x 7.5cm x 5unidad, la muestra al extenderlo mide 27cm x 16.5cm y lo solicitado en las especificaciones técnicas es de 35cm x 20cm

- Ofrece gasa fraccionada 10cm x 10cm x 5unidad, la muestra al extenderlo mide 37cm x 20cm y lo solicitado en las especificaciones técnicas es de 45cm x 25cm

III. Acto seguido, los miembros del Comité de Selección aplican el Factor de Evaluación a las ofertas presentadas de acuerdo a lo establecido en las Bases Integradas:

VALOR ESTIMADO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN: S/ 1,278,000.00					
Nº	NOMBRE DEL POSTOR	PRECIO DE LA OFERTA S/	PUNTAJE	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACIÓN
1	LINAMES S.A.C	S/ 784,800.00	100.00 pts	100.00 pts	1ª
2	LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C	S/ 921,600.00	85.16 pts	85.16 pts	2ª

IV. Verificación de cumplimiento de los requisitos de calificación:

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		LINAMES S.A.C	LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C
A	CAPACIDAD LEGAL		
	HABILITACIÓN		
	<u>Requisitos:</u> Autorización sanitaria de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, 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 la Autoridad Regional de Medicamentos – ARM del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda.	Si cumple	Si cumple
B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD		
	<u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 2000,000.00 (Dos millones 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. Se consideran bienes similares a los siguientes: todo tipo de gasa estériles, compresas de gasas, apósitos de gasa y algodón.	Si cumple	Si cumple
ESTADO		CALIFICADA	CALIFICADA

V. Otorgamiento de buena pro:

Finalmente, el Comité de Selección, de conformidad al Artículo 76° del Reglamento de la Ley de Contrataciones, por unanimidad procede a otorgar la Buena Pro del procedimiento de selección **LICITACIÓN PÚBLICA N°03-2024-HMA-1MA-1**, al postor **LINAMES S.A.C**, cuyo objeto de convocatoria es la contratación para la atención del **REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL**, se adjudica por el monto de **S/ 784,800.00 (Setecientos ochenta y cuatro mil ochocientos con 00/100 Soles)**.

Siendo las 12:30 horas del día 22 de julio del 2024, el Comité de Selección da por finalizada la sesión, firmando en señal de conformidad.

 ADELA LUCÍA HUAMAN MEDINA Presidente del Comité de Selección LP N°03-2024-HMA-1	 JULIA MILAGROS CHACALTANA LOPEZ Primer Miembro del Comité de Selección LP N°03-2024-HMA-1	 FISHER LELIS PALHUA HUAMAN Segundo Miembro del Comité de Selección LP N°03-2024-HMA-1
--	--	---



PERÚ

Ministerio
de Salud

HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO DE LA CONSOLIDACION DE NUESTRA INDEPENDENCIA
Y DE LA CONMEMORACION DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNIN Y AYACUCHO"

San Juan de Miraflores 18 de Julio del 2,024

OFICIO N° 03-2024-HMA-D.ENF.

Señora

Presidente del Cte. de la L.P. N° 03 -2024-HMA-1

"Maria Auxiliadora"

REF. OFICIO N°03 -2024 –Licitacion Publica N° 03–2024–HMA–1

Exp. N° 23-007927-001

Presente. -

**ASUNTO: EVALUACION DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES
TECNICAS Y REVISION DE MUESTRAS**

De mi consideración:

Es grato dirigirme a usted, para saludarle cordialmente y a la vez informarle, sobre la evaluacion de cumplimiento de especificaciones técnicas y revisión de muestras del Proceso Licitación Publica N° 03–2024–HMA–1 para la Primera convocatoria "REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL"

Al respecto se hace llegar la evaluación realizada a las empresas que presentaron sus propuestas de oferta conjuntamente con sus muestras, las siguientes empresas:

- LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C.
- LINAMES S.A.C.
- ALKHOFAR S.A.C.

Asimismo, se verifico sus ofertas de los postores y se evaluó las muestras en las diferentes áreas usuarias de acuerdo a lo establecido en el proceso de selección.

A su vez se realizó la revisión de las ofertas presentados por los postores y se verifico el cumplimiento de lo solicitado en la documentación obligatoria literal h), i), j), k), l), m), n), o) y p) de los documentos de presentación obligatoria, en el caso del literal p) deberá de evaluar las muestras y someterlas a la evaluación establecida en las especificaciones técnicas.

Se obtuvo resultados, del expediente de la oferta y de la muestra que fueron verificadas con los usuarios de los diferentes servicios, de acuerdo al cuadro adjunto de evaluacion y validación.

Sin otro particular es propicia la oportunidad para expresarle los sentimientos mi especial consideración y estima personal.


Atentamente,

Se adjunta:

- Cuadro de evaluación de cumplimiento de las especificaciones técnicas.

LIP/mqp.
cc. Archivo

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA


LIC. CARMEN SAMART ANGELES
CER. N° 12209
JEFA DEL DEPARTAMENTO DE ENFERMERIA



PERÚ

Ministerio
de Salud

HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRE
"AÑO DEL BICENTENARIO DE LA CONSOLIDACION DE NUESTRA INDEPENDENCIA
LA CONMEMORACION DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNIN Y AYACUCHO"

FICHA DE EVALUACION

ITEM N° 1.2 : GASA FRACCIONADA 7.5 CM X 7.5CM DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES

POSTOR : LINAMES S.A.C

FECHA: 18/07/2024

SPECIFICACIONES TECNICAS	PROCEDIMIENTO	METODOLOGIA	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIONES
PRESENTACION: <ul style="list-style-type: none">Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del productoEl sobre presenta peel open, exento de partículas extrañas, manchas, rebabas y/o aristas cortantesEmpaque individual (sobre) de papel grado médico (cara opaca) + laminado de poliéster/polipropileno (polímero) transparente por 5 unidades.Con indicador visible de esterilización.El sobre debe tener el sellado hermético perimétricamente.Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje por apilamiento.Rotulado-Debe corresponder al dispositivo médico ofertado, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará el empaque se encuentre y conserve su integridad del producto.-Se verificará el tipo de empaque establecido en la EETT.-Se verificará el indicador químico de esterilización-Se verificará la integridad del sellado del empaque.-Se verificará el rotulo del empaque.	Inspección Visual Y Táctil	X		
CONDICION BIOLOGICA: ESTERIL BIOCOMPATIBILIDAD: ATOXICO ESTERILIZACIÓN: Vapor Presurizado	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características-Se verificara el indicador químico de esterilización en el empaque	Inspección Visual Y Táctil	X		
MATERIAL: 100% ALGODÓN TEJIDO: <ul style="list-style-type: none">Cantidad de hilos por pulgada cuadrada:<ul style="list-style-type: none">Urdimbre 20 hilos (+/- 2 hilos)Trama 16 hilos (+/- 2 hilos)Tejido uniforme, plano, horizontalSuave al tactoLiño de color blancoNo prelavadoLibre de blanqueadores ópticos	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características-Se verificara la gasa	Inspección Visual Y Táctil	X		
<ul style="list-style-type: none">Capacidad de Absorción, en segundos: no mayor a 30 segundosOLOR: sin olor (Inodoro)	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características-Se verificara la gasa que sea inodoro.	inspección Visual , Táctil, Y Olfativa	X		
DIMENSIONES: <ul style="list-style-type: none">MEDIDAS DE GASA TERMINADA: 7.5 cm x 7.5 cm-GASA EXTENDIDA: 35 cm x 20 cm (08 pliegues o dobleces)- Las dimensiones deben tener un rango de tolerancia de fabricación +/- 2cm de fabricación	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características-Se verificará las medidas e la gasa terminada-Se verificará las medidas e la gasa extendida-Se verificará los dobleces de la gasa	Inspección Visual Y Táctil	X		
PESO EN GRM² 19.8 - 25.2 de tejido plano	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características	inspección Visual Y Táctil	X		
ACABADO: <ul style="list-style-type: none">Libre de manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadasCon todos los bordes ocultos sin hilachas visibles	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará las gasas libre manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas-Se verificara las gasas los bordes ocultos	inspección Visual Y Táctil	X		
ENVASE Y EMBALAJE <ul style="list-style-type: none">El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 016 -2011 /SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios "y sus modificatorias.	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características.-Se verificara el envase inmediato y mediato	inspección Visual	X		

Rosario A. Ramos
LICENCIADA EN
NUTRICION
Dietista

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
Lic. Enf. Clanta A. Quispe Campos
CEP. 42384 - RNE. 023507
JEFA DE CIRUGIA GENERAL Y ESPECIALIDADES

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
Lic. Sonia C. Cordero Contreras
Enf. Jefe de UCI PEDIATRIA
CEP 41158 RNE 4431

FICHA DE EVALUACION

ITEM N° 1.2 : GASA FRACCIONADA 7.5 CM X 7.5CM DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES

POSTOR : LABORATORIOS TEXTILES LOS ROSALES S.A.C

FECHA: 18/07/2024

ESPECIFICACIONES TECNICAS	PROCEDIMIENTO	METODOLOGIA	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIONES
PRESENTACION: <ul style="list-style-type: none"> Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto El sobre presenta peel open, exento de partículas extrañas, manchas, rebabas y/o aristas cortantes Empaque individual (sobre) de papel grado médico (cara opaca) + laminado de poliéster/polipropileno (polímero) transparente por 5 unidades. Con indicador visible de esterilización. El sobre debe tener el sellado hermético perimétricamente. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje por apilamiento. Rotulado Debe corresponder al dispositivo médico ofertado, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará el empaque se encuentre y conserve su integridad del producto. -Se verificará el tipo de empaque establecido en la EETT. -Se verificará el indicador químico de esterilización -Se verificará la integridad del sellado del empaque. -Se verificará el rotulo del empaque. 	inspección Visual Y Táctil	X		
CONDICION BIOLOGICA: ESTERIL BIOCOMPATIBILIDAD: ATOXICO ESTERILIZACIÓN: Vapor Presurizado	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara el indicador químico de esterilización en el empaque 	inspección Visual Y Táctil	X		
MATERIAL: 100% ALGODÓN TEJIDO: <ul style="list-style-type: none"> Cantidad de hilos por pulgada cuadrada: Urdimbre 20 hilos (+/- 2 hilos) Trama 16 hilos (+/- 2 hilos) Tejido uniforme, plano, horizontal Suave al tacto Lienzo de color blanco No prelavado Libre de blanqueadores ópticos 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara la gasa 	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
<ul style="list-style-type: none"> Capacidad de Absorción, en segundos: no mayor a 30 segundos OLOR: sin olor (Inodoro) 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara la gasa que sea inodoro. 	Inspeccion Visual , Tactil, Y Olfativa	X		
DIMENSIONES: <ul style="list-style-type: none"> MEDIDAS DE GASA TERMINADA: 7.5 cm x 7.5 cm GASA EXTENDIDA: 35 cm x 20 cm (08 pliegues o dobleces) Las dimensiones deben tener un rango de tolerancia de fabricación +/- 2cm de fabricación 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificará las medidas e la gasa terminada -Se verificará las medidas e la gasa extendida -Se verificará los dobleces de la gasa 	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
PESO EN GRM² 19.8 - 25.2 de tejido plano	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características 	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
ACABADO: <ul style="list-style-type: none"> Libre de manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas Con todos los bordes ocultos sin hilachas visibles 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará las gasas libre manchas y particulas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas -Se verificara las gasas los bordes ocultos 	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
ENVASE Y EMBALAJE <ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo Nº 016 -2011 /SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios "y sus modificatorias. 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características. -Se verificara el envase inmediato y mediato 	Inspeccion Visual	X		

Rosario A. Ramirez

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

Lic. Enf. Gilda A. Quispe Campos
CEP. 42384 - RNE. 023607
JEFE DE CIRUGIA GENERAL Y ESPECIALIDADES

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
.....
Lic. Sonia C. Cayula Contreras
MIL JULIA UG-PEDIATRIA
P. 1159 RNF 927



PERÚ

Ministerio
de Salud

HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRE"
"AÑO DEL BICENTENARIO DE LA CONSOLIDACION DE NUESTRA INDEPENDENCIA"
LA CONMEMORACION DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNIN Y AYACUCHO

FICHA DE EVALUACION

ITEM N° 1.2 : GASA FRACCIONADA 7.5 CM X 7.5CM DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES

POSTOR : ALKHOFAR S.A.C

FECHA: 18/07/2024

SPECIFICACIONES TECNICAS	PROCEDIMIENTO	METODOLOGIA	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIONES
PRESENTACION: <ul style="list-style-type: none">Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del productoEl sobre presenta peel open, exento de partículas extrañas, manchas, rebabas y/o aristas cortantesEmpaque individual (sobre) de papel grado médico (cara opaca) + laminado de poliéster/polipropileno (polímero) transparente por 5 unidades.Con indicador visible de esterilización.El sobre debe tener el sellado hermético perimétricamente.Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje por apilamiento.Rotulado Debe corresponder al dispositivo médico ofertado, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará el empaque se encuentre y conserve su integridad del producto.-Se verificará el tipo de empaque establecido en la EETT.-Se verificará el indicador químico de esterilización-Se verificará la integridad del sellado del empaque.-Se verificará el rotulo del empaque.	inspección Visual Y Táctil		X	No se visualiza en la muestra el indicador químico de esterilización
CONDICION BIOLOGICA: ESTERIL BIOCOMPATIBILIDAD: ATOXICO ESTERILIZACIÓN: Vapor Presurizado	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características-Se verificara el indicador químico de esterilización en el empaque	inspección Visual Y Táctil		X	En la muestra se visualiza que ha sido esterilizado por el método de esterilización en óxido de etileno
MATERIAL: 100% ALGODÓN TEJIDO: <ul style="list-style-type: none">Cantidad de hilos por pulgada cuadrada: Urdimbre 20 hilos (+/- 2 hilos) Trama 16 hilos (+/- 2 hilos)Tejido uniforme, plano, horizontalSuave al tactoLienzo de color blancoNo prelavadoLibre de blanqueadores ópticos	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características-Se verificara la gasa	inspección Visual Y Táctil	X		
<ul style="list-style-type: none">Capacidad de Absorción, en segundos: no mayor a 30 segundosOLOR: sin olor (Inodoro)	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características-Se verificara la gasa que sea inodoro.	inspección Visual , Táctil, Y Olfativa	X		
DIMENSIONES: <ul style="list-style-type: none">MEDIDAS DE GASA TERMINADA: 7.5 cm x 7.5 cmGASA EXTENDIDA: 35 cm x 20 cm (08 pliegues o dobleces)Las dimensiones deben tener un rango de tolerancia de fabricación +/- 2cm de fabricación	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características-Se verificará las medidas e la gasa terminada-Se verificará las medidas e la gasa extendida-Se verificará los dobleces de la gasa	inspección Visual Y Táctil		X	No cumple con la medida de la gasa extendida, presenta muestra con medidas de 27cm x 16.5cm
PESO EN GRM² 19.8 - 25.2 de tejido plano	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características	inspección Visual Y Táctil	X		
ACABADO: <ul style="list-style-type: none">Libre de manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadasCon todos los bordes ocultos sin hilachas visibles	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará las gasas libre manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas-Se verificara las gasas los bordes ocultos	inspección Visual Y Táctil		X	Solo dos bordes de la gasa se encuentran ocultos
ENVASE Y EMBALAJE <ul style="list-style-type: none">El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 016 -2011 /SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios "y sus modificatorias.	<ul style="list-style-type: none">-Se verificará documentación que cumpla con las características.-Se verificara el envase inmediato y mediato	inspección Visual		X	

Rosario [Firma]
LIC. MARIA A. [Firma]
UNIV. INTERMEDICA
C.E.P. 41195 - R.N.T.

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

Lic. Sonia C. Goyilo Contreras
Enl. Jefe UNIV. PEDIATRIA
CEP 41195 - R.N.T.

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
Lic. Enl. Gloria A. Quispe Campos
CEP 42384 - R.N.E. 023507
Jefa de Gerencia General y Especialidades



PERÚ

Ministerio
de Salud

HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRE
AÑO DEL BICENTENARIO DE LA CONSOLIDACION DE NUESTRA INDEPENDENCIA
LA CONMEMORACION DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNIN Y AYACUCHO"

FICHA DE EVALUACION

ITEM N° 1.1 : GASA FRACCIONADA 10 CM X 10 CM DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES

POSTOR : LINAMES S.A.C

FECHA: 18/07/2024

SPECIFICACIONES TECNICAS	PROCEDIMIENTO	METODOLOGIA	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIONES
PRESENTACION: Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto El sobre presenta peel open, exento de partículas extrañas, manchas, rebabas y/o aristas cortantes Empaque individual (sobre) de papel grado médico (cara opaca) + laminado de poliéster/polipropileno (polímero) transparente por 5 unidades. Con indicador visible de esterilización. El sobre debe tener el sellado hermético perimétricamente. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje por apilamiento. Rotulado Debe corresponder al dispositivo médico ofertado, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario	-Se verificará el empaque se encuentre y conserve su integridad del producto. -Se verificará el tipo de empaque establecido en la EETT. -Se verificará el indicador químico de esterilización -Se verificará la integridad del sellado del empaque. -Se verificará el rotulo del empaque.	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
CONDICION BIOLOGICA: ESTERIL BIOCOMPATIBILIDAD: ATOXICO ESTERILIZACIÓN: Vápor Presurizado	-Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara el indicador químico de esterilización en el empaque	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
MATERIAL: 100% ALGODÓN TEJIDO: - Cantidad de hilos por pulgada cuadrada: Urdimbre 20 hilos (+/- 2 hilos) Trama 16 hilos (+/- 2 hilos) - Tejido uniforme, plano, horizontal - Suave al tacto - Lienzo de color blanco - No prelavado - Libre de blanqueadores ópticos	-Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara la gasa	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
- Capacidad de Absorción, en segundos: no mayor a 30 segundos - OLOR: sin olor (Inodoro)	-Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara la gasa que sea inodoro.	Inspeccion Visual , Tactil, Y Olfativa	X		
DIMENSIONES: - MEDIDAS DE GASA TERMINADA: 10 cm x 10 cm -GASA EXTENDIDA: 45 cm x 25 cm (08 pliegues o dobleces) - Las dimensiones deben tener un rango de tolerancia de fabricación +/- 2cm de fabricación	-Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificará las medidas e la gasa terminada -Se verificará las medidas e la gasa extendida -Se verificará los dobleces de la gasa	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
PESO EN GRM² 19.8 - 25.2 de tejido plano	-Se verificará documentación que cumpla con las características	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
ACABADO: - Libre de manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas - con todos los bordes ocultos sin hilachas visibles	-Se verificará las gasas libre manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas -Se verificara las gasas los bordes ocultos	Inspeccion Visual Y Tactil	X		
ENVASE Y EMBALAJE - El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 016 -2011 /SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios "y sus modificatorias.	-Se verificará documentación que cumpla con las características. -Se verificara el envase inmediato y mediato	Inspeccion Visual	X		

Rosario A. Ramirez
 ENFERMERA - Jefe
 UCIN - INTERMEDIOS
 C.E.P. 31159 - RNE 17302

MINISTERIO DE SALUD
 HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
 Lic. Enf. Clanta A. Quispe Campos
 CEP. 42384 - RNE. 023507
 JEFA DE CIRUJIA GENERAL Y ESPECIALIDADES

MINISTERIO DE SALUD
 HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
 Lic. Sonia C. Ccoillay Contreras
 Enf. Jefe UCIN PEDIATRIA
 CEP 31159 / RNE 17302



PERÚ

Ministerio
de Salud

HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRE
AÑO DEL BICENTENARIO DE LA CONSOLIDACION DE NUESTRA INDEPENDENCIA
LA CONMEMORACION DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNIN Y AYACUCHO

FICHA DE EVALUACION

ITEM N° 1.1 : GASA FRACCIONADA 10 CM X 10 CM DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES

POSTOR : LABORATORIOS TEXTILES LOS ROSALES S.A.C

FECHA: 18/07/2024

SPECIFICACIONES TECNICAS	PROCEDIMIENTO	METODOLOGIA	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIONES
PRESENTACION: Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto El sobre presenta peel open, exento de partículas extrañas, manchas, rebabas y/o aristas cortantes Empaque individual (sobre) de papel grado médico (cara opaca) + laminado de poliéster/polipropileno (polímero) transparente por 5 unidades. Con indicador visible de esterilización. El sobre debe tener el sellado hermético perimétricamente. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje por apilamiento. Rotulado Debe corresponder al dispositivo médico ofertado, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario	-Se verificará el empaque se encuentre y conserve su integridad del producto. -Se verificará el tipo de empaque establecido en la EETT. -Se verificará el indicador químico de esterilización -Se verificará la integridad del sellado del empaque. -Se verificará el rotulo del empaque.	Inspección Visual Y Táctil	X		
CONDICION BIOLOGICA: ESTERIL BIOCOMPATIBILIDAD: ATOXICO ESTERILIZACIÓN: Vapor Presurizado	-Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara el indicador químico de esterilización en el empaque	Inspección Visual Y Táctil	X		
MATERIAL: 100% ALGODÓN TEJIDO: - Cantidad de hilos por pulgada cuadrada: Urdimbre 20 hilos (+/- 2 hilos) Trama 16 hilos (+/- 2 hilos) - Tejido uniforme, plano, horizontal - Suave al tacto - Lienzo de color blanco - No prelavado - Libre de blanqueadores ópticos	-Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara la gasa	Inspección Visual Y Táctil	X		
- Capacidad de Absorción, en segundos: no mayor a 30 segundos - OLOR: sin olor (Inodoro)	-Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara la gasa que sea inodoro.	Inspección Visual, Táctil, Y Olfativa	X		
DIMENSIONES: - MEDIDAS DE GASA TERMINADA: 10 cm x 10 cm -GASA EXTENDIDA: 45 cm x 25 cm (08 pliegues o dobles) - Las dimensiones deben tener un rango de tolerancia de fabricación +/- 2cm de fabricación	-Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificará las medidas e la gasa terminada -Se verificará las medidas e la gasa extendida -Se verificará los dobles de la gasa	Inspección Visual Y Táctil	X		
PESO EN GRM² 19.8 - 25.2 de tejido plano	-Se verificará documentación que cumpla con las características	Inspección Visual Y Táctil	X		
ACABADO: - Libre de manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas - con todos los bordes ocultos sin hilachas visibles	-Se verificará las gasas libre manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas -Se verificara las gasas los bordes ocultos	inspección Visual Y Táctil	X		
ENVASE Y EMBALAJE El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 016 -2011 /SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios "y sus modificatorias.	-Se verificará documentación que cumpla con las características, -Se verificara el envase inmediato y mediato	inspección Visual	X		

Rosario A. Ramírez
 LICENCIADA EN
 UROLOGIA
 C.E.P. 42384 - R.N.E. 9230

MINISTERIO DE SALUD
 HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
 Lic. Enf. Clarita A. Quiroga Campos
 CEP. 42384 - R.N.E. 023507
 JEFA DE CIRUJIA GENERAL Y ESPECIALIDADES

MINISTERIO DE SALUD
 HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
 Lic. Sonia C. Contreras
 H. Jefe UROLOGIA
 H. N° 41159 - R.N.E. 9230



PERÚ

Ministerio
de Salud

HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRE
AÑO DEL BICENTENARIO DE LA CONSOLIDACION DE NUESTRA INDEPENDENCIA
LA CONMEMORACION DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNIN Y AYACUCHO"


FICHA DE EVALUACION

ITEM N° 1.1 : GASA FRACCIONADA 10 CM X 10 CM DE 8 PLIEGUES X 5 UNIDADES

POSTOR : ALKHOFAR S.A.C

FECHA: 18/07/2024

SPECIFICACIONES TECNICAS	PROCEDIMIENTO	METODOLOGIA	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIONES
PRESENTACION: <ul style="list-style-type: none"> Que garantice las propiedades físicas, esterilidad e integridad del producto El sobre presenta peel open, exento de partículas extrañas, manchas, rebabas y/o aristas cortantes Empaque individual (sobre) de papel grado médico (cara opaca) + laminado de poliéster/polipropileno (polímero) transparente por 5 unidades. Con indicador visible de esterilización. El sobre debe tener el sellado hermético perimétricamente. Resistente a la manipulación, transporte y almacenaje por apilamiento. Rotulado Debe corresponder al dispositivo médico ofertado, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará el empaque se encuentre y conserve su integridad del producto. -Se verificará el tipo de empaque establecido en la EETT. -Se verificará el indicador químico de esterilización -Se verificará la integridad del sellado del empaque. -Se verificará el rotulo del empaque. 	Inspección Visual Y Táctil		X	No se visualiza en la muestra el indicador químico de esterilización
CONDICION BIOLOGICA: ESTERIL BIOCOMPATIBILIDAD: ATOXICO ESTERILIZACIÓN: Vapor Presurizado	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara el indicador químico de esterilización en el empaque 	inspección Visual Y Táctil		X	En la muestra se visualiza que ha sido esterilizado por el método de esterilización en óxido de etileno
MATERIAL: 100% ALGODÓN TEJIDO: <ul style="list-style-type: none"> Cantidad de hilos por pulgada cuadrada: Urdimbre 20 hilos (+/- 2 hilos) Trama 16 hilos (+/- 2 hilos) Tejido uniforme, plano, horizontal Suave al tacto Lienzo de color blanco No prelavado Libre de blanqueadores ópticos 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara la gasa 	Inspección Visual Y Táctil	X		
<ul style="list-style-type: none"> Capacidad de Absorción, en segundos: no mayor a 30 segundos OLOR: sin olor (Inodoro) 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificara la gasa que sea inodoro. 	inspección Visual , Táctil, Y Olfativa	X		
DIMENSIONES: <ul style="list-style-type: none"> MEDIDAS DE GASA TERMINADA: 10 cm x 10 cm -GASA EXTENDIDA: 45 cm x 25 cm (08 pliegues o dobleces) - Las dimensiones deben tener un rango de tolerancia de fabricación +/- 2cm de fabricación 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características -Se verificará las medidas e la gasa terminada -Se verificará las medidas e la gasa extendida -Se verificará los dobleces de la gasa 	inspección Visual Y Táctil		X	No cumple con la medida de la gasa extendida, presenta muestra con medidas de 37cm x 20cm
PESO EN GRM² 19.8 - 25.2 de tejido plano	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características 	inspección Visual Y Táctil	X		
ACABADO: <ul style="list-style-type: none"> Libre de manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas con todos los bordes ocultos sin hilachas visibles 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará las gasas libre manchas y partículas o materia extrañas, rasgaduras, roturas, agujeros, pelusas o partes deshilachadas -Se verificara las gasas los bordes ocultos 	Inspección Visual Y Táctil		X	Solo dos bordes de la gasa se encuentran ocultos
ENVASE Y EMBALAJE <ul style="list-style-type: none"> El envase inmediato y mediato del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N° 016 -2011 /SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios "y sus modificatorias. 	<ul style="list-style-type: none"> -Se verificará documentación que cumpla con las características. -Se verificara el envase inmediato y mediato 	inspección Visual	X		

Rosario 
 ENFERMERA
 JUNIN - INTERMEDIOS
 C.E.P. 34442 - RNE N° 8930

MINISTERIO DE SALUD
 HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
 Lic. Sonia C. Córdova Contreras
 Prof. Jefe de UCI-PEDIATRIA
 C.E.P. 1115 - RNE N° 8

MINISTERIO DE SALUD
 HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
 Lic. Enf. Clarita A. Quispe Campos
 CEP 42384 - RNE 023507
 JEFA DE CIRUJIA GENERAL Y ESPECIALIDADES

CUADRO DE EVALUACION DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS

L.P. N°03 -2024 -HMA- 1 REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL"

DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	LABORATORIOS TEXTILES ROSALES SAC.		LINAMES SAC.		ALKHOFAR SAC.	
	SI CUMPLE	NO CUMPLE	SI CUMPLE	NO CUMPLE	SI CUMPLE	NO CUMPLE
h) Declaración jurada del proveedor, señalando la marca, modelo y país de procedencia por el bien ofertado según corresponda.	X		X		X	
i) Carta de compromiso de reposición y/o canje del producto por vencimiento o defecto en su forma, vicios ocultos o por motivos atribuibles al contratista sufran alteraciones defectuosas no detectados al ingreso de los bienes durante la vigencia de la garantía.	X		X		X	
j) Información técnica complementaria, tal como folletería, instructivos, catálogos, brochures o similares, en original o copia simple, emitida por el fabricante y/o representante de la marca, que permita demostrar que los productos ofertados cumplen con las especificaciones técnicas mínimas.	X		X		X	
k) Declaración Jurada de Garantía Comercial del Producto.	X		X		X	
l) Copia simple de la certificación de Buenas prácticas de Manufactura (BPM) vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Para el caso de los certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de emisión.	X		X		X	
m) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del proveedor, emitida por la ANM, según corresponda. Para el caso que el postor contrate el servicio almacenamiento con un tercero, además de presentar el Certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente a nombre del postor, se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).	X		X		X	

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
Lic. Em. Clara A. Ocampo Campos
GEP 42344 - RNE 023507
JCA DE ORTODONCIA Y ESPECIALIDADES
Rosario A. Beltrán
LUN 11/03/2024

n)	<p>Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, insumos y drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos – ANM del Ministerio de Salud – MINSA, según legislación y normatividad vigente.</p> <p>La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p> <p>Nota: Como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.</p>	x	x	x	
o)	<p>Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con lo vigente autorizado.</p> <p>Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, conforme a lo autorizado por la entidad reguladora (según corresponda), número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.</p> <p>Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.</p> <p>En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado-se debe indicar el método de esterilización; en caso no lo indique ninguno de los dos deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado, en la cual, debe indicar la prueba de esterilidad y método de esterilización. En caso que, en el Certificado de Análisis se encuentre solamente la prueba de esterilidad o el método de esterilización, se podrá complementar con el Certificado de Esterilidad o método de esterilización faltante en el Certificado de Análisis.</p>	x	x	x	
p)	<p>Presentar obligatoriamente muestras, para la verificación del cumplimiento de las especificaciones técnicas. Las propuestas cuyas muestras no cumpla los requerimientos técnicos mínimos exigidos serán consideradas como no admitidas por no cumplir con las características.</p>	x	x		x



PERÚ

Ministerio
de Salud

HOSPITAL MARIA AUXILIADORA

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL FORTALECIMIENTO DE LA SOBERANÍA NACIONAL"

CUADRO DE EVALUACION DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS

L.P. N°03 -2024 -HMA- 1 REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL"

DESCRIPCION	EMPRESA	SI CUMPLE	NO CUMPLE	OBSERVACIONES
REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL	LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C.	X		SI CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS SOLICITADAS Y PRESENTA MUESTRA REQUERIDA EL CUAL FUE EVALUADA DE ACUERDO A LA FICHA DE EVALUACIÓN.
	LINAMES S.A.C.	X		SI CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS SOLICITADAS Y PRESENTA MUESTRA REQUERIDA EL CUAL FUE EVALUADA DE ACUERDO A LA FICHA DE EVALUACIÓN.
	ALKHOFAR S.A.C.		X	NO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS SOLICITADAS, ASI COMO TAMBIEN LA MUESTRA AL SER EVALUADA CON LA FICHA DE EVALUACION NO CUMPLE CON LO SOLICITADO. Se realizó la verificación de la muestra: con la ficha de evaluacion - En el empaque primario (sobre) no tiene indicador químico visible e esterilización - El empaque primario y su protocolo de análisis indican que el método de esterilización es por óxido de etileno y lo solicitado es por vapor presurizado - En cuanto a las dimensiones: ➤ Ofrecen Gasa fraccionada 7.5cm.x 7.5cm Gasa, que al extenderlo mide 27 cm x 16.5 cm y lo solicitado en las especificaciones técnicas es 35cm x 20cm ➤ Ofrecen Gasa fraccionada 10cm x 10cm, que al extenderlo mide 37 cm x 20 cm y lo solicitado en las especificaciones técnicas es 45cm x 25cm

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
Lic. Sonia C. Quinto Contreras
Especialista en HFE
2024

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL MARIA AUXILIADORA
Lic. Enl. Clarita A. Quispe Campos
CEP 42384 - RNE 023507
JEFA DE CIRUJIA GENERAL Y ESPECIALIDADES

Rosario Ramirez
Especialista en HFE
2024

ACTA DE APERTURA, ADMISION, EVALUACION, CALIFICACION Y OTORGAMIENTO
DE BUENA PRO

LICITACIÓN PÚBLICA N°03-2024-HMA-1
REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL

En San Juan de Miraflores, a los 11 días del mes de julio de 2024, en las instalaciones de la Oficina de Logística, a las 11:45 horas, se reunieron los miembros del comité de selección designados mediante Resolución Administrativa N°45-2024-HMA-OEA de fecha 22 de mayo de 2024, encargados de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **LICITACIÓN PÚBLICA N°03-2024-HMA-1**, cuyo objeto de convocatoria es la contratación para la atención del **REQUERIMIENTO ANUAL DE ADQUISICION DE GASA FRACCIONADA ESTERIL**, a fin de realizar la apertura, admisión, evaluación, calificación y otorgamiento de la buena pro.

I. INTEGRANTES DEL COMITÉ DE SELECCIÓN:

ADELAIDA LUCIA HUAMAN MEDINA	Titular Presidente
JULIA MILAGROS CHACALTANA LOPEZ	Titular Miembro 1
FISHER LELIS PALHUA HUAMAN	Titular Miembro 2

II. Registro de participantes: para el presente procedimiento de selección, se han identificado a los siguientes participantes registrados en el SEACE:

N°	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	20419385442	UTILITARIOS MEDICOS S.A.C.	2024-06-05 15:35:29.0	Válido
2	20429469407	LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C.	2024-05-29 10:58:30.0	Válido
3	20503747341	DANI MED IMPORT SAC	2024-05-30 12:56:58.0	Válido
4	20506248036	ALKHOFAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	2024-06-04 17:03:54.0	Válido
5	20511106762	IMPORTACIONES QUIROZ MEDICA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - IQ MEDIC S.A.C.	2024-05-27 09:07:56.0	Válido
6	20516663481	LABORATORIOS BARTON S.A.C.	2024-05-28 14:11:13.0	Válido
7	20517758991	ALFY MEDICA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA- ALFY MEDICA S.A.C.	2024-05-30 09:54:51.0	Válido
8	20545421276	LABORATORIO ESTERILIZADORA LIMA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	2024-05-27 17:58:29.0	Válido
9	20545696372	CYNSOF COMPANY S.A.C	2024-05-25 12:43:58.0	Válido
10	20552962941	PMI MEDICA S.A.C.	2024-05-25 05:42:30.0	Válido
11	20553436754	HIDMEDIMPORT S.A.C.	2024-05-30 12:56:22.0	Válido
12	20555143487	CORPORACION ABANTO'S S.A.C. DIVISION LABORATORIO	2024-05-25 09:49:52.0	Válido
13	20600470664	FMEDIC E.I.R.L.	2024-05-30 16:18:48.0	Válido
14	20605701435	LINAMES S.A.C.	2024-05-27 10:28:25.0	Válido
15	20606062860	GEOMEDIC PERU E.I.R.L.	2024-06-12 12:04:53.0	Válido
16	20608383183	P & W MEDICAL GROUP S.A.C.	2024-06-20 11:52:38.0	Válido

III. Presentación de propuestas. – Asimismo, se verificó que, del total de participantes registrados, se presentaron tres (3) postores, conforme al siguiente detalle:

N°	RUC/CÓDIGO	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	FECHA DE PRESENTACIÓN	HORA DE PRESENTACIÓN	ESTADO DE LA PROPUESTA	ESTADO	MOTIVO
1	20605701435	LINAMES S.A.C.	10/07/2024	19:17:17	Enviado	Valido	
2	20429469407	LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C.	10/07/2024	17:22:25	Enviado	Valido	
3	20506248036	ALKHOFAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	10/07/2024	18:51:05	Enviado	Valido	


IV. Acto seguido, el comité de selección procede con la apertura electrónica de las ofertas, a fin de verificar los documentos de presentación obligatoria establecidos en las Bases Integradas; de no cumplir con lo requerido, la oferta será considerado como no admitida.

Tomando en consideración lo establecido en el numeral 46.4 del Artículo 46 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual señala que *“Durante el desempeño de su encargo, el comité de selección está facultado para solicitar el apoyo que requiera de las dependencias o áreas pertinentes de la Entidad, las que están obligadas a brindarlo bajo responsabilidad”*, el comité de selección solicitará apoyo técnico al área usuaria (Departamento de Enfermería), con la finalidad de que realicen la verificación del cumplimiento de lo solicitado en el literal h), i), j), k), l), m), n), o) y p) de los documentos de presentación obligatoria, asimismo en el caso del literal p) se solicitará la evaluación de las muestras de acuerdo a lo establecido en las bases integradas.

Siendo las 15:23 horas del día 11 de julio del 2024, el Comité de Selección da por finalizada la sesión, firmando en señal de conformidad.


ADELAIDA LUCIA HUAMAN MEDINA
Presidente del Comité de Selección
LP N°03-20243-HMA-1


JULIA MILAGROS CHACALTANA LOPEZ
Primer Miembro del Comité de Selección
LP N°03-2024-HMA-1


FISHER LELIS PALHUA HUAMAN
Segundo Miembro del Comité de Selección
LP N°03-2024-HMA-1