



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



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

ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN Y BUENA PRO

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 059-2023-INEN-1
(Primera Convocatoria)**

**"ADQUISICION DE INSUMOS, MATERIALES Y REACTIVOS PARA EL LABORATORIO DE
INMUNOHISTOQUIMICA CON EQUIPO EN CESION DE USO"**

En la ciudad de Lima, siendo las 10:00 horas del día 12 de enero de 2024, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA N° 000351-2023-OGA/INEN, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 059-2023-INEN-1 "ADQUISICION DE INSUMOS, MATERIALES Y REACTIVOS PARA EL LABORATORIO DE INMUNOHISTOQUIMICA CON EQUIPO EN CESION DE USO", en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- ALEJANDRO JULIO OSCAR DAGNINO VARAS, Presidente Titular
- REINER CESAR CRUZ BACA, Primer Miembro Titular
- RUITOR FRANKLING TEMOCHE SEVERINO, Segundo Miembro Titular

Acto seguido el Presidente del comité de selección, luego de verificar el quórum respectivo, dio inicio a la sesión informando a los miembros del comité que, dentro del plazo establecido en el cronograma del presente procedimiento; se registraron los siguientes participantes:

N°	RUC/CÓDIGO	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	FECHA DE REGISTRO EN EL PROCEDIMIENTO	ESTADO
1	20100177341	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	04/01/2024	Válido
2	20125960066	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	30/12/2023	Válido
3	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	03/01/2024	Válido
4	20376181015	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	03/01/2024	Válido
5	20464408623	BAIRES S.A.C.	02/01/2024	Válido
6	20524800510	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	08/01/2024	Válido
7	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	12/01/2024	Válido

I. PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Los que posteriormente luego del desarrollo de las actividades inherentes al procedimiento de selección, presentaron sus ofertas de manera electrónica a través del SEACE el día 17 de enero 2024, los siguientes participantes:

N°	RUC/CÓDIGO	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	FECHA DE PRESENTACIÓN	HORA DE PRESENTACIÓN	ESTADO
1	20464408623	BAIRES S.A.C.	17/01/2024	13:31:39	Valido
2	20100177341	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	17/01/2024	21:18:56	Valido

II. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS

- **Detalle de la verificación que el Laboratorio de Inmunohistoquímica en su condición de Área Usuaria y Técnica Especializada como apoyo al Comité de Selección:**

Para efectos del presente acto de admisión de ofertas, el Comité de Selección mediante **Memorando N° 002-2023-CS/AS N° 059-2023-INEN** de fecha 19 de enero de 2024, solicitó al Laboratorio de inmunohistoquímica en su calidad de área usuaria, su opinión técnica sobre el Cumplimiento de la documentación presentada por los postores como



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



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

parte de sus ofertas de acuerdo con lo detallado en las especificaciones técnicas establecidas en las bases integradas del procedimiento de selección.

En respuesta, el Laboratorio de Inmunohistoquímica, mediante **INFORME N° 009-2024-LIHQ-EF-PQN-DP-DISAD/INEN**, que fue recibido por el Comité de Selección el 31 de enero de 2024, remite los resultados de las evaluaciones realizadas a la documentación presentada por los postores como parte de sus ofertas, exponiendo lo siguiente:

POSTOR	CUMPLIMIENTO DE LO TECNICAMENTE SOLICITADO	OBSERVACIONES
BAIRES S.A.C.	SI	NINGUNA
PRODUCTOS ROCHE Q F S A	NO	REALIZO UNA MALA COTIZACION AL INDICAR UN INSUMO QUE NO SE SOLICITO

- **Detalle de verificación de Admisión por cada ítem:**

Por consiguiente, el comité de selección procede a verificar la presentación de los documentos para la admisión de las ofertas (detallados en el Numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas), según lo señalado en el literal a) del Artículo 52 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, obteniéndose el siguiente resultado:

POSTOR PARTICIPANTE ==>	BAIRES S.A.C.	PRODUCTOS ROCHE Q F S A
-------------------------	---------------	-------------------------

DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	CUMPLE / NO CUMPLE	CUMPLE / NO CUMPLE
a) Declaración jurada de datos del postor. (ANEXO N° 1)	✓	✓
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.	✓	✓
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (ANEXO N° 2)	✓	✓
d) Declaración jurada de cumplimiento de los Términos de Referencia contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (ANEXO N° 3)	✓	✓
e) Declaración jurada de plazo de prestación del servicio. (ANEXO N° 4)	✓	✓
g) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (ANEXO N° 5)	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE
h) El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el ANEXO N° 6	✓	✓
CONDICION ==>	ADMITIDO	NO ADMITIDO

En ese sentido, habiéndose revisado todos los documentos conforme se describe en los cuadros y párrafos anteriores, el Comité de Selección concluye que las ofertas de los postores: BAIRES S.A.C., queda como **ADMITIDA**.

Con respecto al caso de la empresa PRODUCTOS ROCHE Q F S A, este colegiado ha encontrado una diferencia en la sumatoria del importe total, en tal sentido se realizará el redondeo aplicable a 2 decimales. En aplicación del inciso h), numeral 2.2.1.1 del Capítulo II del procedimiento de selección de las Bases Estandarizadas de la Adjudicación Simplificada para la ADQUISICION DE INSUMOS, MATERIALES Y REACTIVOS PARA EL LABORATORIO DE INMUNOHISTOQUIMICA CON EQUIPO EN CESION DE USO, indica "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".



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

De conformidad con el numeral 60.4 del artículo 60° del Reglamento de la Ley N° 30225 – Ley de Contrataciones del Estado, señala que, ... "En el documento que contiene el precio ofertado u oferta económica puede subsanarse la rúbrica y la foliación. La falta de firma en la oferta económica no es subsanable. En caso de divergencia entre el precio cotizado en números y letras, prevalece este último. En los sistemas de contratación a precios unitarios o tarifas, cuando se advierta errores aritméticos, corresponde su corrección al órgano a cargo del procedimiento, debiendo constar dicha rectificación en el acta respectiva; en este último caso, dicha corrección no implica la variación de los precios unitarios ofertados"

III. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS:

Por otro lado, los miembros del acotado Comité de Selección, en cumplimiento al Artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, proceden a evaluar las ofertas admitidas, a fin de determinar el puntaje, según factores de evaluación enunciados en las Bases Integradas, obteniéndose el siguiente resultado:

Nº	POSTOR	ESTADO	VALOR ESTIMADO	MONTO OFERTA ECONÓMICA	PUNTAJE OFERTA ECONÓMICA	BONIFICACION MYPE (5%)	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
1	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	ADMITIDA	S/. 230,717.45	S/. 218,957.00	100.00	0.00	100.00	NO ADMITIDO
2	BAIRES S.A.C.	ADMITIDA		S/. 344,010.00	63.65	0.00	63.65	1RO

IV. CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS:

Acto seguido, el comité de selección en cumplimiento del Numeral 75.2 del Artículo 75° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, procede a verificar los documentos que acreditan los requisitos de calificación de las ofertas de los postores que obtuvieron el primer, segundo lugar según el orden de prelación luego de culminada la evaluación, a fin de determinar si estos cumplen con acreditar los requisitos de calificación establecidos en las bases integradas:

**PERÚ****Ministerio de
Salud****Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas**

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

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS					Postor: PRODUCTOS ROCHE SAC	FOLIO
Item Paquete	Sub Item	Cantidad	Unidad de Medida	Descripción		
1	1.1	03	Unidad	ANTICUERPO MONOCLONAL PARA TUMOR DE WILMS (WT-1) X 12mL a) Clona 6F-H2 ó WT49 b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (36ml) c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 36 ml requeridos. d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD). e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos) f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos. g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento. h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.	Si cumple	0020-0024
	1.2	04	Unidad	ANTICUERPO MONOCLONAL PARA ANTIGENO PROSTATICO PSA X 6 mL a) Clona 35H9 ó policlonal ó ERPR8 b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml) c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos. d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD). e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos) f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos. g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento. h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.	Si cumple	0025-0029
	1.3	02	Unidad	ANTICUERPO MONOCLONAL PARA VIMENTINA X 12mL a) Clona V9 ó SP20 b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml) c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos. d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD). e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos) f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos. g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.	Si cumple	0030-0034



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
NeoplásicasDECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL FORTALECIMIENTO DE LA SOBERANÍA NACIONAL"

1.4	02	Unidad	<p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p> <p>ANTICUERPO MONOCLONAL ENFERMEDAD QUÍSTICA DE FLUIDO PROTEÍNA 15 (QCFP15) X 6mL</p> <p>a) Clona 23A3 ó 15282y ó EP95 ó DBM15.52 ó EP1582y</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	Si cumple	0035-0040
1.5	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA CITOKERATINA [34BE12] X 12ml</p> <p>a) Clona 34BE12</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	No cumple (no oferta lo solicitado, oferta basal cocktail 34 BE12+p63)	0041
1.6	04	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA CALRETININA X 12 mL</p> <p>a) Clona BAK-Calret-1 ó CAL ó sp65 ó BSR235 ó SP13</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (48 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 48 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	Si cumple	0045-0048
1.7	02	Unidad	<p>ANTICUERPO POLICLONAL ANTI TIROGLOBULINA X 6 mL</p> <p>a) Clona 1D4 ó policlonal ó LP250 ó 2H11+6E1</p>	Si cumple	0049-0053



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
NeoplásicasDECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL FORTALECIMIENTO DE LA SOBERANÍA NACIONAL"

				<p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32 min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>		
	1.8	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA ALFA INHIBINA (R1) X 6 ml</p> <p>a) Clona R1 ó MRQ-63</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32 min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>	Si cumple	0054-0059
	1.9	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA CD 31 X 12 ml</p> <p>a) Clona JC70A ó JC7B ó 1A10</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 ó 7 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32 min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>	Si cumple	0050-0064
	1.10	01	Unidad	<p>ANTICUERPO POLICLONAL PARA CARCINOEMBRIÓNARIO (CEA) X 12 ml</p> <p>a) Clona 117 ó CD65e ó CEA31 ó CCL-1 ó POLICLONAL</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 ó 7 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p>	Si cumple	0065-0069



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas

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

				d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD). e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos) f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos. g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento. h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.		
1.11	02	Unidad	ANTICUERPO MONOCLONAL PARA ALFA METIL ACIL COENZIMA A RACEMASA (AMACR) X 6 mL a) Clona SP116 ó 13H4 ó ERMU1 b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml) c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos. d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD). e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos) f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos. g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento. h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.	Si cumple	0070-0074	
1.12	04	Unidad	ANTICUERPO MONOCLONAL PARA B CATENINA (B CATENINA-1) X 6 mL a) Clona β-Catenin-1 ó 17C2 ó EP35 ó 14 b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml) c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos. d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD). e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos) f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos. g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento. h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.	Si cumple	0075-0079	
1.13	8	Unidad	KIT DE INMUNOHISTOQUIMICA X 200 DETERMINACIONES ó la cantidad de kits que contengan el equivalente al total de pruebas requeridas (1600) a) Sistema de detección para la visualización de anticuerpos primarios de ratón y/o conejo. El Kit se utiliza para coloración de tejidos embebidos en parafina y fijados en formal para diagnóstico. b) El Kit debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados y con inserto que lo certifique que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.	Si cumple	0080-0084	

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

				c) El kit contiene: Polímero marcado con peroxidasa. Post primario o amplificador de primario (opcional según protocolo de fábrica). Peróxido de hidrógeno, Buffer tris salino, Solución de recuperación antigénica pH 9.0, Cromógeno DAB, Sustrato de cromógeno. d) Vigencia de reactivo no menor a 6 meses. e) El Kit no debe ser reenvasado contando con la documentación que certifique tal cualidad. f) Registro sanitario.		
				OTRAS CONDICIONES DE LOS REACTIVOS: En los ítems del 1.1 al 1.12 la clona podrá ser OPCIONAL previo sustento bibliográfico o de sensibilidad comparable con las clonas de los anticuerpos solicitados; evitando se presenten anticuerpos policlonales en su totalidad o en un porcentaje mayor al 15 % del total de anticuerpos a licitar y que tengan una elevada posibilidad de reactividad cruzada debido al reconocimiento de múltiples epítopos. En los ítems del 1.1 al 1.13 se aceptarán otras presentaciones en mililitros y /o determinaciones siempre y cuando cumplan con el equivalente a los mililitros y/o determinaciones requeridas y el cronograma de entrega será acorde a la presentación propuesta	Si cumple	0018
7				EQUIPO EN CESIÓN DE USO	Si cumple	085-0262
7.1				Coloreador automatizado para inmunohistoquímica de tejidos.	Si cumple	085-0262
				Características técnicas	Si cumple	085-0262
				A. Sistema de protocolos múltiples y sistema de detección simultánea de anticuerpos. B. Capacidad para procesar mínimo 30 láminas. C. Capacidad para procesar láminas de inmunohistoquímica (extendidos citológicos) D. Sistema abierto, permite trabajar con anticuerpos de otra marca usando los contenedores abiertos. E. Trabaja a temperatura ambiente. F. Porta láminas y porta reactivos. (opcional) G. Con software y hardware para el manejo de datos del equipo. H. Fuente de poder ups de emergencia. I. Requisito eléctrico: 220-240V / 50-60 Hz. J. Separación de residuos tóxicos y no tóxicos. (opcional). Contenedores de buffer, agua destilada (opcional) y desechos.	Si cumple	085-0262
				Equipos Accesorios Necesarios para la realización de la prueba: A. Computadora que ofrezca almacenamiento de datos, conexión para escáner ID de mano, impresora de informes. B. Etiquetadora de portaobjetos, para la identificación de cada lámina. C. Escáner ID de mano, para el registro de reactivos. (opcional) Cámara de pre tratamiento con capacidad para 30 láminas en simultáneo. (opcional)	Si cumple	085-0262
				Componentes: ➤ Solución de buffer. Kit de limpieza del equipo de corresponder	Si cumple	085-0262
				➤ Consumibles: ➤ Serán proporcionados por el proveedor para la determinación y verificación del buen funcionamiento del equipo y para la realización completa de la prueba. Incluir soluciones requeridas por el instrumento para el procesamiento de pruebas. En caso corresponda, el proveedor deberá entregar los consumibles necesarios en cantidades suficientes y en forma periódica para el procesamiento de las pruebas de acuerdo al total de las determinaciones solicitadas y para las pruebas de control, según la necesidad del área usuaria. ➤ Frasco con precinto de seguridad y cierre que garantice la inviolabilidad del envase, alto grado de estabilidad y largos tiempos de almacenamiento. ➤ Líquido incoloro e inflamable que cumpla con los requisitos ACS (American Chemical Society). ➤ Papel y tóner, según necesidad del área usuaria. ➤ Plumón hidrofóbico según necesidad del área usuaria. Láminas con carga positiva o silanizadas, especiales para inmunohistoquímica, necesarias en cantidades suficientes y en forma periódica para el procesamiento de las pruebas de acuerdo al total de las determinaciones solicitadas y para las pruebas de control, según la necesidad del área usuaria.	Si cumple	0018
7.2				Antigüedad del equipo en cesión de uso: No mayor a 04 años desde la fecha de fabricación.	Si cumple	0018

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

	<p>Condiciones del Equipo en Cesión en Uso y accesorios:</p> <ul style="list-style-type: none"> - La tecnología y operatividad del equipo en cesión en uso y equipos accesorios deberán estar acorde con un alto nivel de resolución técnica que garantice confiabilidad y calidad de los resultados procesados. - Los equipos en cesión en uso y los equipos accesorios, entregados por el proveedor deben ser no repotenciados, con una antigüedad de fabricación no mayor a 4 años como máximo. - El proveedor deberá presentar documentación otorgada por la casa matriz que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie de los equipos ofertados, así como la copia de la póliza de importación, donde acredite la fecha de ingreso al país. La documentación solicitada, será entregada por el contratista conjuntamente con la entrega de los equipos. - La entidad no se responsabilizará por cualquier deficiencia, daño o siniestro que sufra el equipo en cesión en uso y equipos accesorios fuera de los términos estipulados contractualmente salvo negligencia de la entidad técnicamente demostrada. Los gastos y costos por servicio de mantenimiento preventivo y correctivo de los equipos son de responsabilidad del proveedor. <p>Cabe señalar que los equipos entregados en cesión en uso al INEN y equipos accesorios no generan obligaciones de pago por concepto de compra, alquiler, ni compromiso de mantenimiento, compra de repuestos, costos de traslado, instalación, pago de personal u otros que puedan derivarse de su uso.</p>	Si cumple	0018
7.3	<p>Acondicionamiento, Montaje o Instalación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - El equipo en cesión en uso y los equipos accesorios ingresan directamente a las instalaciones del Laboratorio de Inmunohistoquímica y el personal del área de patrimonio se encargará de verificar las condiciones de ingreso del equipo. - El costo de instalación, operación, mantenimiento y el suministro de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento del equipo en cesión en uso son asumidos por el contratista no generando gastos adicionales a la entidad. <p>La data histórica de los resultados obtenidos de los pacientes en los equipos en cesión en uso y complementarios son propiedad del INEN y tiene carácter confidencial por que serán almacenados en formato compatible de acuerdo a la necesidad del usuario en el servidor de la entidad.</p>	Si cumple	0018
7.4	<p>Acondicionamiento, Montaje o Instalación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - El equipo en cesión en uso y los equipos accesorios ingresan directamente a las instalaciones del Laboratorio de Inmunohistoquímica y el personal del área de patrimonio se encargará de verificar las condiciones de ingreso del equipo. - El costo de instalación, operación, mantenimiento y el suministro de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento del equipo en cesión en uso son asumidos por el contratista no generando gastos adicionales a la entidad. <p>La data histórica de los resultados obtenidos de los pacientes en los equipos en cesión en uso y complementarios son propiedad del INEN y tiene carácter confidencial por que serán almacenados en formato compatible de acuerdo a la necesidad del usuario en el servidor de la entidad.</p>	Si cumple	0018
7.5	<p>Seguros:</p> <p>El contratista debe presentar una póliza de seguro que ampare los equipos en cesión en uso y complementarios dando cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros. La póliza de seguro será entregada por el contratista conjuntamente con la entrega del equipo en cesión en uso.</p>	Si cumple	0018
7.6	<p>Operatividad del equipo durante la Ejecución del contrato:</p> <p>El contratista deberá brindar los servicios de mantenimiento preventivo y/o correctivo al equipo en cesión en uso y complementarios durante la ejecución del contrato, en la cual deben estar incluidos los repuestos, mano de obra y otros según amerite de acuerdo con el programa de mantenimiento preventivo.</p> <ul style="list-style-type: none"> - La empresa al momento de realizar el mantenimiento deberá informar al área usuaria de los insumos y repuestos a utilizar. - La empresa entregará al usuario y a la oficina de Ingeniería, Mantenimiento y Servicio (OIMS) un reporte escrito por cada acción que realicen sobre el equipo objeto del presente procedimiento. - El posterior a la entrega del equipo queda obligado a presentar un programa y los procedimientos de mantenimiento preventivo para su ejecución de acuerdo a lo indicado en el manual de servicio del fabricante. - La empresa deberá presentar al jefe del Taller de electro medicina y con copia al Laboratorio de Inmunohistoquímica, el programa de mantenimiento preventivo. 	Si cumple	0018
7.7	<p>Mantenimiento del Equipo:</p> <p>Mantenimiento preventivo: Continuo, acorde a lo estipulado por el fabricante (como mínimo) debe contar con cronograma establecido y entregado en el momento de la instalación del equipo.</p> <p>El mantenimiento en su totalidad a cargo y responsabilidad del contratista, sin costo adicional para la institución, incluyendo repuestos.</p>	Si cumple	0018



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas

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

	Mantenimiento Correctivo: Atención inmediata. Tiempo de respuesta no debe exceder a 2 horas mantenimiento en su totalidad a cargo y responsabilidad del contratista, sin costo adicional para la institución, incluyendo repuestos		
7.8	Soporte Técnico La atención al llamado de reparación por el usuario debe ser realizado dentro de las cuatro (04) horas siguientes, en cualquier día de la semana incluidos sábados. El servicio técnico debe ser realizado por los profesionales acreditado por el contratista.	Si cumple	0018
7.9	Lugar de Entrega e Instalación: La entrega del equipo en cesión de uso y los equipos accesorios y complementos, se realizará en el horario de 08:00 a 14:00 horas en el Laboratorio de Inmunohistoquímica del INEN, sito en Av. Angamos Este N° 2520-Surquillo. El plazo máximo para la entrega que incluye la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos, accesorios y complementos, no podrá exceder los treinta (30) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.	Si cumple	0018
7.10	Cambio de Equipo <u>Carta de compromiso:</u> El contratista debe presentar una Carta de Compromiso para Reemplazo de alguno de los equipos (en cesión de uso y/o accesorios), si por desperfecto no puede estar operativo en un lapso mayor de 24 horas, teniendo un plazo máximo de siete (7) días calendario de sucedido el evento para realizar el cambio. Este documento deberá ser entregado por el contratista al momento de la entrega de los equipos en cesión de uso.	Si cumple	0018
7.11	Entrenamiento El contratista deberá brindar entrenamiento sobre el funcionamiento y operación en el uso de reactivos y el equipo en cesión de uso, así como de los equipos accesorios, al personal de la entidad (máximo 06 personas), designados por el Jefe del Laboratorio de Inmunohistoquímica del INEN, siendo el tiempo de capacitación por un mínimo de la siguiente manera: <ul style="list-style-type: none"> Reactivos y equipo biomédico (Coloreador automatizado para Inmunohistoquímica de tejidos): Duración debe ser mínimo de 20 horas y debe ser dirigido al personal usuario. Equipos accesorios (equipos informáticos) Duración debe ser mínimo de 20 horas y debe ser dirigido al personal usuario. El entrenamiento se realizará en las instalaciones del INEN (Laboratorio de Inmunohistoquímica), programándose luego de la instalación del equipo de cesión de uso y accesorios; asimismo, el contratista deberá cubrir todos los materiales y/o herramientas necesarias para el entrenamiento. El contratista deberá emitir certificados y/o constancia a todo el personal asistente al entrenamiento cuando este finalice Acta del Entrenamiento en la que se señale la(s) fecha(s) y hora(s) del entrenamiento brindado, que incluya el reporte de participantes por cada fecha. El reporte deberá estar suscrito por los participantes del entrenamiento, posterior a la instalación del equipo de cesión de uso y accesorios. El contratista estará a cargo de la entrega de los certificados y/o constancias a todo el personal asistente al entrenamiento cuando este finalice, debiendo contener como mínimo la siguiente información: 1) nombres y apellidos del participante, 2) tema del entrenamiento, 3) la(s) fecha(s) y hora(s) del entrenamiento brindado, y 4) tiempo en horas cronológicas del entrenamiento brindado.	Si cumple	0018
8	VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO Los productos deben garantizar una vigencia mínima de seis (06) meses como mínimo a partir de la fecha de ingreso al almacén general del INEN, acompañados con una Carta de Compromiso de Caje en caso de vencimiento.	Si cumple	0018
9	USO DEL PRODUCTO: Detección de antígenos tisulares.	Si cumple	0018
10	CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO: Temperatura 2°C a 7°C	Si cumple	0018
11	ENVASADO Y ALMACENAMIENTO El producto se debe presentar en: - Envase inmediato: aprobado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario y que preserve la integridad y/o esterilidad del producto. Envase mediano: (si corresponde) de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario debe presentarse en perfecto estado y debe garantizar la integridad, conservación y adecuado almacenamiento del producto	Si cumple	0018
12	ROTULO DE LOS ENVASES De acuerdo a lo normado por el D.S N° 016-2011-SA y sus modificatorias. Impreso con tinta firme y resistente a la manipulación o etiqueta adhesiva resistente. Donde se indique lote y fecha de vencimiento.	Si cumple	0018
13	EMBALAJE: El embalaje de los productos deberá cumplir con los siguientes requisitos: - Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.	Si cumple	0018

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

	- Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento. - Cajas debidamente rotuladas de acuerdo a la normatividad vigente. (De ser el caso).		
14	GARANTÍA: No menor a seis (06) meses, contados a partir de la fecha de su ingreso en el almacén del INEN, con Compromiso de Canje por defectos de fabricación, ajenos al uso habitual o normal de los reactivos de toma de muestra y no detectables al momento que se otorgó la conformidad.	Si cumple	0018
15	LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN	Si cumple	0426-0676
15.1	LUGAR DE ENTREGA: La entrega del bien se realizará de lunes a viernes en el horario de 08:00 a 14:00 horas en el Almacén General del INEN, sito en Av. Angamos Este N° 2520 – Surquillo, para ello deberá acompañar la siguiente documentación: <ul style="list-style-type: none"> • Orden de compra-Guía de Internamiento (copia) • Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT + Remitente, 05 copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria, el número de lote y la cantidad entregada por lote. • Comprobante de pago autorizado por SUNAT • Copia Simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario. • Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA). • Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM). • Copia Simple del Protocolo o Certificado de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, solo para la primera entrega. • Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y Distribución. Copia Simple de Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por defectos o vicios ocultos.	Si cumple	0426-0676
15.2	PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN El plazo de ejecución del contrato será de 365 días calendario, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato. PLAZO DE ENTREGA: Los bienes serán suministrados en 12 entregas estimadas, a través de un suministro de frecuencia mensual, de acuerdo al Cronograma de Entregas. PRIMERA ENTREGA DE REACTIVOS, CONSUMIBLES Y ACCESORIOS: La primera entrega de los bienes materia de la presente convocatoria deberá realizarse como plazo máximo a los cuarenta y cinco (45) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra. La orden de compra de la primera entrega será notificada dentro de los cinco (05) días calendario contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. ENTREGAS SUCESIVAS: Para las entregas sucesivas, a partir de la segunda entrega en adelante, deben realizarse en un plazo máximo de cinco (05) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra, de acuerdo al Cronograma de Entregas. Las órdenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas durante los primeros cinco (05) días calendario del mes que corresponde la entrega. Dichos plazos constituyen un requerimiento técnico mínimo.	Si cumple	0577-0678
16	REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR	Si cumple	0018
16.1	REQUISITOS DEL PROVEEDOR El postor deberá ser fabricante y/o representante y/o distribuidor autorizado para comercializar los bienes a adquirir, así como de los equipos en cesión en uso a otorgar, dicha condición deberá ser acreditado para la suscripción del contrato. En caso dicho documento se encuentre en idioma distinto al español, deberá acompañarse su respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda.	Si cumple	0018
16.2	RECURSOS A SER PROVISTOS POR EL PROVEEDOR	Si cumple	0263-0643
	DOCUMENTACIÓN A PRESENTAR POR EL POSTOR COMO PARTE DE SU OFERTA	Si cumple	0263-0643
	El postor deberá contar con todos los permisos, autorización y certificaciones necesarios para la distribución y venta de los productos y equipos, tales como: a) El postor deberá presentar folletería, instructivos, catálogos, ficha técnica, inserto de los reactivos en original o copia simple o similares, cartas aclaratorias remitida por el fabricante que permita	Si cumple	0263-0449-0641-0643

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

	<p>demonstrar que los reactivos y del equipo en cesión de uso cumplen con las características técnicas conforme a los numerales 6.1 Sub ítems del 1.1 al 1.12 literal (a hasta g), Sub ítem 1.13 literal (a hasta d) y 7.1 literal (A hasta K) de las especificaciones técnicas.</p> <p>b) REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO (Copia Simple) con sus anexos cuando corresponda - Vigente, expedido por el Ministerio de Salud (DIGEMID). Los datos expresados en la oferta presentada deben coincidir con aquellos indicados en el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del Producto ofertado. Para productos importados no es obligatorio que el Registro o Certificado Sanitario deba estar a nombre de la empresa postora. En el caso de aquellos productos que por su naturaleza no requieran de Registro Sanitario, el postor deberá acreditar tal condición con documento oficial expedido por DIGEMID. Para el caso de empresas distribuidoras de productos nacionales o importados, podrán presentar copia simple del Registro Sanitario del fabricante con la respectiva Carta de Representación a nombre del postor o Certificado de Registro Sanitario a nombre del postor. No se aceptará expedientes en trámite para la obtención del Registro.</p> <p>c) CERTIFICADO DE BUENA PRÁCTICA DE MANUFACTURA - BPM del fabricante (Copia simple en idioma castellano) - Vigente. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o documento alternativo que acredite el cumplimiento de normas de calidad como el certificado emitido por la Comunidad Europea, según Directiva 92/42, certificado FDA o norma ISO 13485. EEC para dispositivos médicos, emitido por la autoridad competente del país de origen.</p> <p>d) CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO - BPA (Copia Simple) — vigente. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) cuando el postor no es el fabricante, emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS), según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con una o más empresas (terceros), se deberá presentar el CBPA de cada una de las empresas que brinda el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el CBPA del postor otorgado por DIGEMID. En el caso que la empresa postora sea un fabricante nacional, en mérito a la aplicación de las normativas regulatorias que en esta materia se encuentran vigentes en el territorio peruano, deberá considerarse que el CBPA está incluido en el CBPM.</p> <p>e) CERTIFICADO O PROTOCOLO DE ANÁLISIS (Copia Simple) — vigente. Copia simple del certificado o protocolo de análisis debidamente sellado (producto, presentación, lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis, fabricante, esterilización, técnica analítica), de ser el caso, que el lote consignado en el protocolo de análisis presentado en la oferta es un lote referencial que no necesariamente será el que se internará en el almacén una vez adjudicada la buena pro. El certificado o protocolo de análisis podrán ser emitidos en formatos propios del fabricante, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.</p> <p>f) CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE TRANSPORTE Y DISTRIBUCIÓN (Copia Simple) — vigente. El control sanitario de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios es eficaz únicamente, si abarca toda la cadena de suministro, desde su fabricación hasta la dispensación a la población. En caso de encontrarse los registros, certificaciones y/o documentos en idioma distinto al español, deberá adjuntar su respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado.</p>		
17	OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN	Si cumple	0018
17.1	OTRAS OBLIGACIONES DEL CONTRATISTA	Si cumple	0018
18	ADELANTOS	Si cumple	0018
	No se considera ningún tipo de adelanto para el presente requerimiento.	Si cumple	0018
19	SISTEMA DE CONTRATACIÓN	Si cumple	0018
	El Sistema de Contratación para la presente adquisición será a Precios Unitarios.	Si cumple	0018
20	SUBCONTRATACIÓN El contratista será el único responsable ante la entidad de cumplir con la entrega de los reactivos, equipo en cesión de uso y equipos accesorios que le fue adjudicado, en las condiciones establecidas en las presentes especificaciones técnicas no pudiendo transferir, total o parcialmente, esas responsabilidades a los subcontratistas, otras entidades o terceros en general.	Si cumple	0018
21	CONFIDENCIALIDAD	Si cumple	0018
	a) El contratista se compromete a mantener en reserva y a no revelar a terceros, sin previa autorización escrita del INEN, toda información que le sea suministrada por ésta última y/o sea obtenida en el ejercicio de las actividades a desarrollarse o conozca directa o indirectamente durante el procedimiento de selección o para la realización de sus tareas, excepto en cuanto regularse estrictamente necesario para el cumplimiento del Contrato.	Si cumple	0018



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

	<p>b) El contratista deberá mantener a perpetuidad la confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de cualquier información y documentación a la que se tenga acceso a consecuencia del procedimiento de selección y a la ejecución del contrato, quedando prohibida revelarla a terceros.</p> <p>c) Dicha obligación comprende la información que se entrega, como también la que se genera durante la realización de las actividades previas a la ejecución del contrato, durante su ejecución y la producida una vez que se haya concluido el contrato.</p> <p>d) Dicha información puede consistir en informes, recomendaciones, cálculos, documentos y demás datos compilados o recibidos por el contratista.</p> <p>e) Asimismo, aun cuando sea de índole pública, la información vinculada al procedimiento de contratación, incluyendo su ejecución y conclusión, no podrá ser utilizada por el contratista para fines publicitarios o de difusión por cualquier medio sin obtener la autorización correspondiente del INEN.</p> <p>Los documentos técnicos, estudios, informes, grabaciones, películas, programas informáticos y todos los demás que formen parte de su oferta y que se deriven de las prestaciones contratadas serán de exclusiva propiedad del INEN. En tal sentido, queda claramente establecido que el contratista no tiene ningún derecho sobre los referidos productos, ni puede venderlos, cederlos o utilizarlos para otros fines que sean los que se deriven de la ejecución del contrato.</p>		
--	--	--	--

NO CALIFICA



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas

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

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS					Postor: BAIRES SAC	FOLIO
Item Paquete	Sub Item	Cantidad	Unidad de Medida	Descripción		
1	1.1	03	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA TUMOR DE WILMS (WT-1) X 12mL</p> <p>a) Clona 6F-H2 ó WT49</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (36mL)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 36 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	Si cumple	010
	1.2	04	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA ANTIGENO PROSTATICO PSA X 8 ml.</p> <p>a) Clona 35H3 ó policlonal ó ERP28</p> <p>b) Frasco x 8 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 8 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	Si cumple	010
	1.3	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA VIMENTINA X 12mL</p> <p>a) Clona V9 ó SP20</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	Si cumple	011
	1.4	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL ENFERMEDAD QUÍSTICA DE FLUIDO PROTEÍNA 15 (GCDP-15) X 6mL</p> <p>a) Clona 23A3 ó 15222y ó EP98 ó DBM16.62 ó EP 1682y</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p>	Si cumple	011

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

				<p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>		
1.9	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA CD 31 X 12mL</p> <p>a) Clona JG70A ó JG70 ó 1A16</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contenga proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>	Si cumple	013	
1.10	01	Unidad	<p>ANTICUERPO POLICLONAL PARA CARCINOEMBRIÓNARIO (CEA) X 12mL</p> <p>a) Clona II7 ó CD66 ó CEA 31 ó COL-1 ó POLICLONAL</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contenga proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>	Si cumple	013 y 014	
1.11	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA ALFA METIL ACIL COENZIMA A RACEMASA (AMACR) X 6 mL</p> <p>a) Clona SP116 ó 13H4 ó EPMU1</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contenga proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>	Si cumple	014	
1.12	04	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA B CATENINA (B CATENINA-1) X 6 mL</p> <p>a) Clona β-Catenin-1 ó 17C2 ó EP35</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contenga proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p>	Si cumple	014	

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

				<p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>		
1.5	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA CITOQUERATINA (34BE12) X 12mL</p> <p>a) Clona 34BE12</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>	Si cumple	011 Y 012	
1.6	04	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA CALRETININA X 12 mL</p> <p>a) Clona DAK-Calret-1 ó CAL 5 ó sp85 ó BSR235 ó SP13</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (48 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 48 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>	Si cumple	012	
1.7	02	Unidad	<p>ANTICUERPO POLICLONAL ANTI TIROGLOBULINA X 6 mL</p> <p>a) Clona TD4 ó policlonal ó EP250 ó 2H11+6E1</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12ml hasta cubrir los 12 mL requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal calidad.</p>	Si cumple	012	
1.8	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA ALFA INHIBINA (R1) X 6 mL</p> <p>a) Clona R1 ó MRQ-63</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p>	Si cumple	013	



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas

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

				<p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de envases y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>		
1.9	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA CD 31 X 12mL</p> <p>a) Clona JC70A ó JC70 ó 1A10</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de envases y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	Si cumple	013	
1.10	01	Unidad	<p>ANTICUERPO POLICLONAL PARA CARCINOEMBRIÓNARIO (CEA) X 12mL</p> <p>a) Clona I17 ó CD58e ó CEA 31 ó COL-1 ó POLICLONAL</p> <p>b) Frasco x 12 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 12 ml, se aceptará frascos de 5, 6 o 7 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de envases y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	Si cumple	013 y 014	
1.11	02	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA ALFA METIL ACIL COENZIMA A RACEMASA (AMACR) X 6 mL</p> <p>a) Clona SP116 ó 13H4 ó EPMU1</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (12 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 12 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p> <p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de envases y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>	Si cumple	014	
1.12	04	Unidad	<p>ANTICUERPO MONOCLONAL PARA B CATENINA (B CATENINA-1) X 6 mL</p> <p>a) Clona β-Catenin-1 ó 17C2 ó EP35</p> <p>b) Frasco x 6 ml ó la cantidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos (24 ml)</p> <p>c) De no haber presentaciones en 6 ml, se aceptará frascos de 5, 7 ó 12 ml hasta cubrir los 24 ml requeridos.</p> <p>d) El anticuerpo monoclonal y/o policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución tampón que contiene proteína estabilizante. Anticuerpo para coloración de tejidos para diagnóstico in vitro (IVD).</p> <p>e) Tiempo certificado de exposición no mayor a 32min (no intervalos)</p>	Si cumple	014	



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas

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

				<p>f) El anticuerpo debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>g) El anticuerpo debe contar con los controles de calidad en cuanto al volumen contenido, rotulación de empaques y fechas de vencimiento.</p> <p>h) El anticuerpo no debe ser reenvasado, contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p>		
1.13	8	Unidad. 3	<p>KIT DE INMUNOHISTOQUIMICA X 200 DETERMINACIONES ó la cantidad de kits que contengan el equivalente al total de pruebas requeridas (1600)</p> <p>a) Sistema de detección para la visualización de anticuerpos primarios de ratón y/o conejo. El Kit se utiliza para coloración de tejidos embebidos en parafina y fijados en formol para diagnóstico.</p> <p>b) El Kit debe ser susceptible a trabajarse bajo sistemas automatizados y con inserto que lo certifique que optimicen el control en uso y dispensación de los mismos.</p> <p>c) El kit contiene: Polímero marcado con peroxidasa. Post primario o amplificador de primario (opcional según protocolo de fábrica). Peroxido de hidrógeno, Buffer tris salino, Solución de recuperación antigénica pH 9.0, Cromógeno DAB, Sustrato de cromógeno.</p> <p>d) Vigencia de reactivo no menor a 6 meses.</p> <p>e) El Kit no debe ser reenvasado contando con la documentación que certifique tal cualidad.</p> <p>f) Registro sanitario</p>	Si cumple	015	
<p>OTRAS CONDICIONES DE LOS REACTIVOS:</p> <p>En los ítems del 1.1 al 1.12 la clona podrá ser OPCIONAL previo sustento bibliográfico o de sensibilidad comparable con las clones de los anticuerpos solicitados; evitando se presenten anticuerpos policlonales en su totalidad o en un porcentaje mayor al 15 % del total de anticuerpos a licitar y que tengan una elevada posibilidad de reactividad cruzada debido al reconocimiento de múltiples epítopos.</p> <p>En los ítems del 1.1 al 1.13 se aceptarán otras presentaciones en mililitros y/o determinaciones siempre y cuando cumplan con el equivalente a los mililitros y/o determinaciones requeridas y el cronograma de entrega será acorde a la presentación propuesta</p>				Si cumple	010-015	
7	EQUIPO EN CESION DE USO			Si cumple	0170	
7.1	Calorizador automatizado para Inmunohistoquímica de tejidos.			Si cumple	0170	
	Características técnicas			Si cumple	0170	
	<p>A. Sistema de protocolos múltiples y sistema de detección simultánea de anticuerpos.</p> <p>B. Capacidad para procesar mínimo 30 láminas.</p> <p>C. Capacidad para procesar láminas de Inmunohistoquímica (extendidos citológicos)</p> <p>D. Sistema abierto, permite trabajar con anticuerpos de otra marca usando los contenedores abiertos.</p> <p>E. Trabaja a temperatura ambiente.</p> <p>F. Porta láminas y porta reactivos. (opcional)</p> <p>G. Con software y hardware para el manejo de datos del equipo.</p> <p>H. Fuente de poder ups de emergencia.</p> <p>I. Requisito eléctrico: 220-240V / 50-60 Hz.</p> <p>J. Separación de residuos tóxicos y no tóxicos. (opcional).</p> <p>Contenedores de buffer, agua destilada (opcional) y desechos.</p>			Si cumple	0170-0178	
	<p>Equipos Accesorios</p> <p>Necesarios para la realización de la prueba:</p> <p>A. Computadora que ofrezca almacenamiento de datos, conexión para escáner ID de mano, impresora de informes.</p> <p>B. Etiquetadora de portaobjetos, para la identificación de cada lámina.</p> <p>C. Escáner ID de mano, para el registro de reactivos. (opcional)</p> <p>Cámara de pre tratamiento con capacidad para 30 láminas en simultáneo. (opcional)</p>			Si cumple	0250	
	<p>Componentes:</p> <p>> Solución de buffer.</p> <p>Kit de limpieza del equipo de corresponder</p>			Si cumple	0163	
	<p>> Consumibles:</p> <p>> Serán proporcionados por el proveedor para la determinación y verificación del buen funcionamiento del equipo y para la realización completa de la prueba. Incluir soluciones requeridas por el instrumento para el procesamiento de pruebas. En caso correspondiente, el proveedor deberá entregar los consumibles necesarios en cantidades suficientes y en forma periódica para el procesamiento de las pruebas de acuerdo al total de las determinaciones solicitadas y para las pruebas de control, según la necesidad del área usuaria.</p> <p>> Frasco con precinto de seguridad y cierre que garantice la inviolabilidad del envase, alto grado de estabilidad y largos tiempos de almacenamiento.</p> <p>> Líquido incoloro e inflamable que cumpla con los requisitos ACS (American Chemical Society).</p> <p>> Papel y tóner, según necesidad del área usuaria.</p> <p>> Plumón hidrofóbico según necesidad del área usuaria.</p>			Si cumple	0163	

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

	Láminas con carga positiva o esterilizadas, especiales para Inmunoquímica, necesarias en cantidades suficientes y en forma periódica para el procesamiento de las pruebas de acuerdo al total de las determinaciones solicitadas y para las pruebas de control, según la necesidad del área usuaria.		
7.2	Antigüedad del equipo en cesión de uso: No mayor a 04 años desde la fecha de fabricación.	Si cumple	251
7.3	Condiciones del Equipo en Cesión en Uso y accesorios: - La tecnología y operatividad del equipo en cesión en uso y equipos accesorios deberán estar acorde con un alto nivel de resolución técnica que garantice confiabilidad y calidad de los resultados procesados. - Los equipos en cesión en uso y los equipos accesorios, entregados por el proveedor deben ser no repositados, con una antigüedad de fabricación no mayor a 4 años como máximo. - El proveedor deberá presentar documentación otorgada por la casa matriz que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie de los equipos ofertados, así como la copia de la póliza de importación, donde acredite la fecha de ingreso al país. La documentación solicitada, será entregada por el contratista conjuntamente con la entrega de los equipos. - La entidad no se responsabilizará por cualquier deficiencia daño o siniestro que sufra el equipo en cesión en uso y equipos accesorios fuera de los términos estipulados contractualmente salvo negligencia de la entidad técnica de demostración. Los gastos y costos por servicio de mantenimiento preventivo y correctivo de los equipos son de responsabilidad del proveedor. Cabe señalar que los equipos entregados en cesión en uso al INEN y equipos accesorios no generan obligaciones de pago por concepto de compra alquiler, ni compromiso de mantenimiento, compra de repuestos, costos de traslado, instalación, pago de personal u otros que puedan derivarse de su uso.	Si cumple	251
7.4	Acondicionamiento, Montaje o Instalación: - El equipo en cesión en uso y los equipos accesorios ingresan directamente a las instalaciones del Laboratorio de Inmunoquímica y el personal del área de patrimonio se encargará de verificar las condiciones de ingreso del equipo. - El costo de instalación operación, mantenimiento y el suministro de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento del equipo en cesión en uso son asumidos por el contratista no generando gastos adicionales a la entidad. La data histórica de los resultados obtenidos de los pacientes en los equipos en cesión en uso y complementarios son propiedad del INEN y tiene carácter confidencial por que serán almacenados en formato compatible de acuerdo a la necesidad del usuario en el servidor de la entidad.	Si cumple	252
7.5	Seguro: El contratista debe presentar una póliza de seguro que ampare los equipos en cesión en uso y complementarios dando cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros. La póliza de seguro será entregada por el contratista conjuntamente con la entrega del equipo en cesión en uso.	Si cumple	252
7.6	Operatividad del equipo durante la Ejecución del contrato: El contratista deberá brindar los servicios de mantenimiento preventivo y/o correctivo al equipo en cesión en uso y complementarios durante la ejecución del contrato, en la cual deben estar incluidos los repuestos, mano de obra y otros según emita de acuerdo con el programa de mantenimiento preventivo. - La empresa al momento de realizar el mantenimiento deberá informar al área usuaria de los insumos y repuestos a utilizar. - La empresa entregará al usuario y a la oficina de Ingeniería, Mantenimiento y Servicio (OIMS) un reporte escrito por cada acción que realice sobre el equipo objeto del presente procedimiento. - El postor a la entrega del equipo queda obligado a presentar un programa y los procedimientos de mantenimiento preventivo para su ejecución de acuerdo a lo indicado en el manual de servicio del fabricante. - La empresa deberá presentar al jefe del Taller de electro medicina y con copia al Laboratorio de Inmunoquímica, el programa de mantenimiento preventivo.	Si cumple	253
7.7	Mantenimiento del Equipo: Mantenimiento preventivo: Continuo, acorde a lo estipulado por el fabricante (como mínimo) debe contar con cronograma establecido y entregado en el momento de la instalación del equipo. El mantenimiento en su totalidad a cargo y responsabilidad del contratista, sin costo adicional para la institución, incluyendo repuestos. Mantenimiento Correctivo: Atención inmediata. Tiempo de respuesta no debe exceder a 2 horas mantenimiento en su totalidad a cargo y responsabilidad del contratista, sin costo adicional para la institución, incluyendo repuestos.	Si cumple	253
7.8	Soporte Técnico La atención al llamado de reparación por el usuario debe ser realizado dentro de las cuatro (04) horas siguientes, en cualquier día de la semana incluidos sábados. El servicio técnico debe ser realizado por los profesionales acreditado por el contratista.	Si cumple	253
7.9	Lugar de Entrega e Instalación: La entrega del equipo en cesión de uso y los equipos accesorios y complementos, se realizará en el horario de 08:00 a 14:00 horas en el Laboratorio de Inmunoquímica del INEN, sito en Av. Angamos Este N° 2526-Surquillo. El plazo máximo para la entrega que incluye la instalación y puesta en funcionamiento de los equipos, accesorios y complementos, no podrá exceder los treinta (30) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.	Si cumple	254
7.10	Cambio de Equipo Carta de compromiso: El contratista debe presentar una Carta de Compromiso para Reemplazo de alguno de los equipos (en cesión de uso y/o accesorios), si por desperfecto no puede estar operativo en un lapso mayor de 24 horas, teniendo un plazo máximo de siete (7) días calendario de sucedido el evento para realizar el cambio. Este documento deberá ser entregado por el contratista al momento de la entrega de los equipos en cesión de uso.	Si cumple	255
7.11	Entrenamiento	Si cumple	256



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
NeoplásicasDECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL FORTALECIMIENTO DE LA SOBERANÍA NACIONAL"

	<p>El contratista deberá brindar entrenamiento sobre el funcionamiento y operación en el uso de reactivos y el equipo en cesión de uso, así como de los equipos accesorios, al personal de la entidad (máximo 06 personas), designados por el Jefe del Laboratorio de Inmunohistoquímica del INEN, siendo el tiempo de capacitación por un mínimo de la siguiente manera:</p> <ul style="list-style-type: none"> Reactivos y equipo biomédico (Coloreador automatizado para Inmunohistoquímica de tejidos); Duración debe ser mínimo de 20 horas y debe ser dirigido al personal usuario. Equipos accesorios (equipos informáticos); Duración debe ser mínimo de 20 horas y debe ser dirigido al personal usuario. <p>El entrenamiento se realizará en las instalaciones del INEN (Laboratorio de Inmunohistoquímica), programándose luego de la instalación del equipo de cesión de uso y accesorios; asimismo, el contratista deberá cubrir todos los materiales y/o herramientas necesarias para el entrenamiento.</p> <p>El contratista deberá emitir certificados y/o constancia a todo el personal asistente al entrenamiento cuando este finalice. Acta del Entrenamiento en la que se señale la(s) fecha(s) y hora(s) del entrenamiento brindado, que incluya el reporte de participantes por cada fecha. El reporte deberá estar suscrito por los participantes del entrenamiento, posterior a la instalación del equipo de cesión de uso y accesorios.</p> <p>El contratista estará a cargo de la entrega de los certificados y/o constancias a todo el personal asistente al entrenamiento cuando este finalice, debiendo contener como mínimo la siguiente información: 1) nombres y apellidos del participante, 2) tema del entrenamiento, 3) la(s) fecha(s) y hora(s) del entrenamiento brindado, y 4) tiempo en horas cronológicas del entrenamiento brindado.</p>		
8	VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO Los productos deben garantizar una vigencia mínima de seis (06) meses como mínimo a partir de la fecha de ingreso al almacén general del INEN, acompañados con una Carta de Compromiso de Canje en caso de vencimiento.	Si cumple	0164
9	USO DEL PRODUCTO: Detección de antígenos tisulares.	Si cumple	0164
10	CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO: Temperatura 2°C a 7°C	Si cumple	0165
11	ENVASADO Y ALMACENAMIENTO El producto se debe presentar en: - Envase inmediato: aprobado de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario y que preserve la integridad y/o esterilidad del producto. Envase mediano: (si corresponde) de acuerdo a lo autorizado en su Registro Sanitario debe presentarse en perfecto estado y debe garantizar la integridad, conservación y adecuado almacenamiento del producto.	Si cumple	0165
12	ROTULO DE LOS ENVASES De acuerdo a lo normado por el D.S N° 016-2011-SA y sus modificatorias. Impreso con tinta firme y resistente a la manipulación o etiqueta adhesiva resistente. Donde se indique lote y fecha de vencimiento.	Si cumple	0165
13	EMBALAJE: El embalaje de los productos deberá cumplir con los siguientes requisitos: - Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento. - Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento. - Cajas debidamente rotuladas de acuerdo a la normatividad vigente. (De ser el caso).	Si cumple	0165
14	GARANTÍA: No menor a seis (06) meses, contados a partir de la fecha de su ingreso en el almacén del INEN, con Compromiso de Canje por defectos de fabricación, ajenos al uso habitual o normal de los reactivos de toma de muestra y no detectables al momento que se otorgó la conformidad.	Si cumple	0166
15	LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN	Si cumple	
15.1	LUGAR DE ENTREGA: La entrega del bien se realizará de lunes a viernes en el horario de 08:30 a 14:00 horas en el Almacén General del INEN, sito en Av. Angamos Este N° 2520 - Surquillo, para ello deberá acompañar la siguiente documentación: <ul style="list-style-type: none"> Orden de compra-Guía de Internamiento (copia) Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT + Remitente, 05 copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria, el número de lote y la cantidad entregada por lote. Comprobante de pago autorizado por SUNAT Copia Simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario. Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA). Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM). Copia Simple del Protocolo o Certificado de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, solo para la primera entrega. Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y Distribución. Copia Simple de Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por defectos o vicios ocultos.	Si cumple	0167
15.2	PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN El plazo de ejecución del contrato será de 365 días calendario, contados a partir del día siguiente de suscripción del contrato. PLAZO DE ENTREGA: Los bienes serán suministrados en 12 entregas estimadas, a través de un suministro de frecuencia mensual, de acuerdo al Cronograma de Entregas. PRIMERA ENTREGA DE REACTIVOS, CONSUMIBLES Y ACCESORIOS: La primera entrega de los bienes materia de la presente convocatoria deberá realizarse como plazo máximo a los cuarenta y cinco (45) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.	Si cumple	0167-0168

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

	<p>La orden de compra de la primera entrega será notificada dentro de los cinco (05) días calendario contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.</p> <p>ENTREGAS SUCESIVAS: Para las entregas sucesivas, a partir de la segunda entrega en adelante, deben realizarse en un plazo máximo de cinco (05) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra, de acuerdo al Cronograma de Entregas.</p> <p>Las órdenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas durante los primeros cinco (05) días calendario del mes que corresponde la entrega. Dichos plazos constituyen un requerimiento técnico mínimo.</p>		
16	REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR	Si cumple	0257
16.1	REQUISITOS DEL PROVEEDOR	Si cumple	0257
	<p>El postor deberá ser fabricante y/o representante y/o distribuidor autorizado para comercializar las bienes a adquirir, así como de los equipos en cesión en uso a otorgar, dicha condición deberá ser acreditada para la suscripción del contrato.</p> <p>En caso dicho documento se encuentre en idioma distinto al español, deberá acompañarse su respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda.</p>	Si cumple	0257
16.2	RECURSOS A SER PROVISTOS POR EL PROVEEDOR	Si cumple	0109- 0121- 0158
	DOCUMENTACIÓN A PRESENTAR POR EL POSTOR COMO PARTE DE SU OFERTA	Si cumple	0109- 0121- 0158
	<p>El postor deberá contar con todas las permisos, autorización y certificaciones necesarios para la distribución y venta de los productos y equipos, tales como:</p> <p>a) El postor deberá presentar folletería, instructivos, catálogos, ficha técnica, inserto de los reactivos en original o copia simple o similares, cartas aclaratorias remitida por el fabricante que permita demostrar que los reactivos y del equipo en cesión de uso cumplen con las características técnicas conforme a los numerales 6.1 Sub ítem del 1.1 al 1.12 ítem (a hasta g), Sub ítem 1.13 ítem (a hasta d) y 7.1 ítem (A hasta K) de las especificaciones técnicas.</p> <p>b) REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO (Copia Simple) con sus anexos cuando corresponda - Vigente, expedido por el Ministerio de Salud (DIGEMID). Los datos expresados en la oferta presentada deben coincidir con aquellos indicados en el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del Producto ofertado. Para productos importados no es obligatorio que el Registro o Certificado Sanitario deba estar a nombre de la empresa postora. En el caso de aquellos productos que por su naturaleza no requieren de Registro Sanitario, el postor deberá acreditar tal condición con documento oficial expedido por DIGEMID. Para el caso de empresas distribuidoras de productos nacionales o importados, podrán presentar copia simple del Registro Sanitario del fabricante con la respectiva Carta de Representación a nombre del postor o Certificado de Registro Sanitario a nombre del postor. No se aceptará expedientes en trámite para la obtención del Registro.</p> <p>c) CERTIFICADO DE BUENA PRÁCTICA DE MANUFACTURA - BPM del fabricante (Copia simple en idioma castellano) - Vigente. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o documento alternativo que acredite el cumplimiento de normas de calidad como el certificado emitido por la Comunidad Europea, según Directiva 92/42, certificado FDA o norma ISO 13485. EEC para dispositivos médicos, emitido por la autoridad competente del país de origen.</p> <p>d) CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO - BPA (Copia Simple) — vigente. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) cuando el postor no es el fabricante, emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS), según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con una o más empresas (terceros), se deberá presentar el CBPA de cada una de las empresas que brinda el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el CBPA del postor otorgado por DIGEMID. En el caso que la empresa postora sea un fabricante nacional, en mérito a la aplicación de las normativas regulatorias que en esta materia se encuentran vigentes en el territorio peruano, deberá considerarse que el CBPA está incluido en el CBPM.</p> <p>e) CERTIFICADO O PROTOCOLO DE ANÁLISIS (Copia Simple) — vigente. Copia simple del certificado o protocolo de análisis debidamente sellado (producto, presentación, lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis, fabricante, esterilización, técnica analítica), de ser el caso, que el lote consignado en el protocolo de análisis presentado en la oferta es un lote referencial que no necesariamente será el que se internará en el almacén una vez adjudicada la buena pro. El certificado o protocolo de análisis podrán ser emitidos en formatos propios del fabricante, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.</p> <p>f) CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE TRANSPORTE Y DISTRIBUCIÓN (Copia Simple) — vigente.</p>	Si cumple	0109- 0121- 0158



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



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

	El control sanitario de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios es eficaz únicamente, si abarca toda la cadena de suministro, desde su fabricación hasta la dispensación a la población. En caso de encontrarse los registros, certificaciones y/o documentos en idioma distinto al español, deberá adjuntar su respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado		
17	OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN		
17.1	OTRAS OBLIGACIONES DEL CONTRATISTA	Si cumple	0161
18	ADELANTOS	Si cumple	0161
	No se considera ningún tipo de adelanto para el presente requerimiento.	Si cumple	0161
19	SISTEMA DE CONTRATACIÓN	Si cumple	0161
	El Sistema de Contratación para la presente adquisición será a Precios Unitarios.	Si cumple	0161
20	SUBCONTRATACIÓN El contratista será el único responsable ante la entidad de cumplir con la entrega de los reactivos, equipo en condición de uso y equipos accesorios que le fue adjudicada, en las condiciones establecidas en las presentes especificaciones técnicas no pudiendo transferir, total o parcialmente, esas responsabilidades a los subcontratistas, otras entidades o terceros en general.	Si cumple	0161
21	CONFIDENCIALIDAD	Si cumple	0260
	a) El contratista se compromete a mantener en reserva y a no revelar a terceros, sin previa autorización escrita del INEN, toda información que le sea suministrada por ésta última y/o sea obtenida en el ejercicio de las actividades a desarrollarse o conozca directa o indirectamente durante el procedimiento de selección o para la realización de sus tareas, excepto en cuanto resultare estrictamente necesario para el cumplimiento del Contrato. b) El contratista deberá mantener a perpetuidad la confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de cualquier información y documentación a la que se tenga acceso a consecuencia del procedimiento de selección y a la ejecución del contrato, quedando prohibida revelarla a terceros. c) Dicha obligación comprende la información que se entrega, como también la que se genera durante la realización de las actividades previas a la ejecución del contrato, durante su ejecución y la producida una vez que se haya concluido el contrato. d) Dicha información puede consistir en informes, recomendaciones, cálculos, documentos y demás datos compilados o recibidos por el contratista. e) Asimismo, aun cuando sea de índole pública, la información vinculada al procedimiento de contratación, incluyendo su ejecución y conclusión, no podrá ser utilizada por el contratista para fines publicitarios o de difusión por cualquier medio sin obtener la autorización correspondiente del INEN. Los documentos técnicos, estudios, informes, grabaciones, películas, programas informáticos y todos los demás que formen parte de su oferta y que se deriven de las prestaciones contratadas serán de exclusiva propiedad del INEN. En tal sentido, queda claramente establecido que el contratista no tiene ningún derecho sobre los referidos productos, ni puede venderlos, cederlos o utilizarlos para otros fines que sean los que se deriven de la ejecución del contrato.	Si cumple	0260

CALIFICA

Por lo expuesto, el comité de selección, para el presente acto concluye que:

- La oferta del postor BAIRES S.A.C. SÍ CALIFICA, obteniendo el **Primer lugar** según el orden de prelación.
- La oferta del postor PRODUCTOS ROCHE Q F S A NO CALIFICA, obteniendo el **Segundo lugar** según el orden de prelación.

Cabe precisar que este colegiado mediante INFORME N° 002-2024-CS/AS-59-2023-INEN-1, solicita la ampliación de la Disponibilidad Presupuestal por Oferta que Supera el Valor Estimado del Procedimiento de Selección.

Mediante MEMORANDO N° 282-2024-OGPP/INEN de fecha 09 de febrero de 2024, la Oficina de Planeamiento y Presupuesto Otorga la ampliación presupuestal solicitada.



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



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

V. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:

Por lo tanto, como consecuencia de los resultados finales, el comité de selección, de manera unánime, procede a determinar el otorgamiento de la buena pro, de acuerdo con el siguiente detalle:

-Postor Ganador : BAIRE S.A.C.
-RUC : 20464408623
-Monto total adjudicado : S/ 344, 010. 00 (Trecientos cuarenta y cuatro mil diez con 00/100 soles)

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 10:30 horas del mismo día.


.....
DR. ALEJANDRO JULIO OSCAR DAGNINO VARAS
PRESIDENTE TITULAR


.....
DR. REINER CESAR CRUZ BACA
PRIMER MIEMBRO SUPLENTE


.....
RUITOR FRANKLING TEMOCHE SEVERINO
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR