

ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N°52-2023-HGJ-

En, la ciudad de Jaén a los 22 días del mes de noviembre del año 2023, en el local de la Oficina de Logística del Hospital General de Jaén a las 10:30 horas, se reunieron los miembros del comité de selección designados mediante Resolución Directoral N°552-2023-GR-CAJ-DRS-HGJ/DE, de Fecha 06 de noviembre del 2023: MC. Carlos Fernando Barboza Montalvo, Presidente Titular; Q.F. Héctor Luis Bendezu Valle Primer Miembro Titular y CPC. Milagros Marianella Palacios Dulce Segundo Miembro Titular, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **“ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 52-2023-HGJ-**, cuyo objeto de convocatoria es: **“ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNOENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN.”** a fin de realizar la admisión, evaluación y calificación de las Ofertas:

Instalado el comité de selección en pleno se informa la relación de participantes inscritos a través del SEACE, siendo los siguientes:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20137015987	COMERCIAL IMPORTADORA SUDAMERICANA S.A.C	14/11/2023	Válido		14/11/2023	20137015987	
2	Proveedor con RUC	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	10/11/2023	Válido		10/11/2023	20155695901	
3	Proveedor con RUC	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	13/11/2023	Válido		13/11/2023	20501887286	
4	Proveedor con RUC	20602007970	LC BIOCOP S.A.C.	13/11/2023	Válido		13/11/2023	20602007970	

4 registros encontrados, mostrando 4 registro(s), de 1 a 4. Página 1 / 1.

De acuerdo con el cronograma establecido en las bases, presentaron sus ofertas a través del SEACE los siguientes proveedores:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo	Acciones
1	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	21/11/2023	20:39:58	20501887286	21/11/2023	20:42:05	Enviado	Valido		

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

Acto seguido se procedió a revisar las OFERTAS presentadas, a fin de realizar la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas:

Admisión de las ofertas: según lo establecido en el numeral 2.2.1 Documentación de presentación obligatoria 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta, del Capítulo II de las bases del procedimiento de selección:





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL GENERAL DE JAÉN
COMITÉ DE SELECCIÓN



Documentos para la admisión de la Oferta	DIAGNOSTICA PERUANA SAC
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI CUMPLE
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	SI CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N°2)	SI CUMPLE
d)Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI CUMPLE
e) Copia simple de certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentara la copia simple del Certificado BPM.	SI CUMPLE
f)Copia simple del certificado de Buenas prácticas de Distribución y Transporte – BPDТ vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	SI CUMPLE
g) Copia simple del certificado de buenas prácticas de manufactura vigente – BPM según lo detallado a continuación: Para dispositivos médicos: copia simple del Certificado de BPM vigente, vigente a nombre del fabricante, debe comprender al dispositivo medico ofertado (código de identificación, nombre común y/o familia), en conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado. Emitido por la DIGEMID como ANM Para fabricante nacional: Deberá ser emitido por la ANM. Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente. Para el caso de los Dispositivos Médicos fabricados por etapas diferentes, cada laboratorio que intervino en el proceso de fabricación, deberá de presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura." Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, éstos deben tener una	SI CUMPLE
h)Copia simple del registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI CUMPLE
i) Copia simple del Certificado de análisis del Dispositivo Médico (Protocolo de Análisis) Documento en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. El certificado de análisis, es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el 'título' de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para ser liberado al mercado. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, conforme a lo autorizado en su Registro Sanitario, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite. Para productos extranjeros se aceptará copia del protocolo y/o certificado de análisis y/o certificado de conformidad emitido por el fabricante (extranjero) con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID en su registro sanitario.	SI CUMPLE
j) Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI CUMPLE
k) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	SI CUMPLE
l) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO CORRESPONDE
m) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.	SI CUMPLE
n)Folletería y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos y/o manuales y/o brochure y/o cartas y/o similares emitidos por el fabricante y/o dueño de la marca y/o fabricante real y/o fabricante legal y/o filial y/o subsidiaria que acredite la PRESENTACION, METODOLOGIA, SENSIBILIDAD y ESPECIFICIDAD de los bienes objeto de la convocatoria; las demás especificaciones técnicas se encontraran acreditadas con el Anexo N° 3	SI CUMPLE
DOCUMENTOS DE PRESENTACION FACULTATIVA¹	
a) En el caso de microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad, o en el caso de consorcios conformados en su totalidad por estas empresas, deben presentar la constancia o certificado con el cual acredite su inscripción en el Registro de Empresas Promocionales para Personas con Discapacidad.	NO CORRESPONDE





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL GENERAL DE JAÉN
COMITÉ DE SELECCIÓN



b) Solicitud de bonificación por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N 10)	NO CORRESPOND E
ESTADO	ADMITIDO

Acto seguido se procede con la Evaluación:

B) Evaluación:

FACTORES DE EVALUACIÓN	DIAGNOSTICA PERUANA SAC
A) PRECIO: 100 Puntos Acreditación: Se acreditará mediante el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 06) 211,680.00	116,400.00
PUNTAJE TOTAL :	100
BONIFICACION (5%) REMYPE	0
PUNTAJE TOTAL	100
ORDEN DE PRELACION	1





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL GENERAL DE JAÉN
COMITÉ DE SELECCIÓN



B) **Calificación: de acuerdo al numeral 3.2 Requisitos de calificación.**

HABILIDAD	DIAGNOSTICA PERUANA SAC
Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas –DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM) según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI CUMPLE
EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	
<p>El postor S/ 423,360.00 (Cuatrocientos Veintitrés Mil Trescientos Sesenta con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 52,920.00 (Cincuenta y Dos Mil Novecientos Veinte con 00/100 soles) por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: venta de reactivos para metodología de INMUNOENSAYO en general, en banco de sangre y/o laboratorio clínico.</p>	SI CUMPLE
ESTADO	CALIFICADO
ORDEN DE PRELACION FINAL	1





GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA
HOSPITAL GENERAL DE JAÉN
COMITÉ DE SELECCIÓN



El comité decide notificar la CARTA N° 04-2023-CS/AS N°52-2023-HGJ a la empresa DIAGNOSTICA PERUANA SAC, en cumplimiento del Art. 60, SUBSANACION DE OFERTAS, literal b) se solicita subsanar la nomenclatura del procedimiento de selección en todos los anexos contenidos en su oferta, debiendo decir **Adjudicación Simplificada N°52-25023-HGJ**, otorgándole un plazo de un(01) día hábil a partir de la notificación, hasta el 23 de noviembre del 2023, para realizar la subsanación a través de la plataforma SEACE.

Con fecha 22 de noviembre del 2023, el postor DIAGNOSTICA PERUANA SAC, cumple con Subsanan los documentos solicitados, siendo revisados por el comité, quedando su oferta Calificada.

Sin otro particular, el presidente levanta la sesión y se procede a firmar el acta, el 24 de noviembre a las 10: 15 horas del presente día.



MC. Carlos Fernando Barboza Montalvo
Presidente Titular



Q.F. Héctor Luis Bendezu Valle
Primer Miembro Titular



CPC Milagros Marianella Palacios Dulce
Segundo Miembro Titular