



PERÚ

Ministerio
de SaludInstituto Nacional de
Salud del Niño – San Borja

Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

ACTA N° 3: ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN y CALIFICACION**ADJUDICACION SIMPLIFICADA N°025-2023-INSNSB****CONTRATACION DE SUMINISTRO DEL PRODUCTO FARMACEÚTICO: INCLUIDO EN LA LISTA DE BIENES Y SERVICIOS COMUNES – ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50 mL INYECTABLE Y LINEZOLID 2 mg/mL 300 mL INYECTABLE (DERIVADA DE LA SIE-01-2023-INSNSB)**

En la ciudad de Lima, del día 14 de julio del 2023 se reunieron en las oficinas del Instituto Nacional de Salud del Niño-San Borja, sito en Av. De la Rosa Toro N° 1399 – Urbanización Jacarandá II – San Borja, los miembros del Comité de Selección designados con Formato N° 04 de fecha 27.04.2023, para conducir el procedimiento de selección **ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 25-2023-INSNSB CONTRATACION DE SUMINISTRO DEL PRODUCTO FARMACEÚTICO: INCLUIDO EN LA LISTA DE BIENES Y SERVICIOS COMUNES – ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50 mL INYECTABLE Y LINEZOLID 2 mg/mL 300 mL INYECTABLE (DERIVADA DE LA SIE-01-2023-INSNSB)**, el mismo que está conformado de la siguiente manera:

Miembros:

OLGA PATRICIA, YUPANQUI ASCUE
LIZBETH VANESSA LOZANO LOZANO
SARA JULIA SALAZAR CAMARENA

Presidente Titular
Primer Miembro Titular
Segundo Miembro Titular

REGISTRO DE PARTICIPANTES:

De acuerdo al cronograma establecido en las Bases del proceso de selección se da cuenta del registro electrónico de participantes inscritos a través del SEACE:

Cuadro N° 1

N°	RUC	NOMBRE O RAZON SOCIAL	FECHA DE REGISTRO EN EL PROCEDIMIENTO	ESTADO
1	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.	2023-06-27 12:05:22.0	Válido
2	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	2023-06-27 09:12:08.0	Válido
3	20506813191	GREY INVERSIONES S.A.C.	2023-06-22 17:51:20.0	Válido
4	20600170458	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	2023-06-27 18:07:25.0	Válido
5	20606959541	DROGUERIA G & A S.A.C.	2023-06-26 12:03:04.0	Válido

PRESENTACIÓN DE OFERTAS:

De los participantes antes indicados presentaron ofertas a través del SEACE, los siguientes postores:

ITEM N°01: ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50mL INYECTABLE**Cuadro N° 2****Presentación de ofertas/expresión de interés**

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : A5-5M-25-2023-INSNSB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DEL PRODUCTO FARMACEÚTICO: INCLUIDO EN LA LISTA DE BIENES Y SERVICIOS COMUNES: ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50mL INYECTABLE Y LINEZOLID 2 mg/mL 300mL INYECTABLE (DERIVADA DE LA SIE N°01-2023-INSNSB)

Nro. Item	Descripción del Item			
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50mL INYECTABLE			
20606959541	DROGUERIA G & A S.A.C.	05/07/2023	16:57:26	Electronico
20506813191	GREY INVERSIONES S.A.C.	05/07/2023	21:16:16	Electronico



PERÚ

Ministerio
de SaludInstituto Nacional de
Salud del Niño - San Borja

Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

De las revisiones realizadas al portal del SEACE, se cuenta con DOS (02) propuestas validas enviadas

ITEM N°02: LINEZOLID 2 mg/mL 300mL INYECTABLE

Presentación de ofertas/expressión de interés

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA
Nomenclatura : AS-SM-25-2023-INSNSB-1
Nro. de convocatoria : 1
Objeto de contratación : Bien
Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO: INCLUIDO EN LA LISTA DE BIENES Y SERVICIOS COMUNES: ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50mL INYECTABLE Y LINEZOLID 2 mg/mL 300mL INYECTABLE (DERIVADA DE LA SIE N° 01-2023-INSNSB)

Nº	Nombre de la Empresa	Fecha de recepción	Hora de recepción	Forma de recepción
2	LINEZOLID 2 mg/mL 300mL INYECTABLE			
20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.	05/07/2023	17:23:27	Electronico
20600170458	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	05/07/2023	17:42:13	Electronico
20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	05/07/2023	18:41:34	Electronico

De las revisiones realizadas al portal del SEACE, se cuenta con TRES (03) propuestas validas enviadas

ITEM N°01: ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50mL INYECTABLE

ADMISIÓN DE OFERTAS:

Acto seguido el Comité de Selección, procedió a determinar si las ofertas presentadas cumplen con la documentación requerida en el numeral 2.2.1.1. del Capítulo II de la sección específica de las bases del procedimiento de selección conforme a lo señalado en el artículo 52° del Reglamento de la Ley de Contrataciones (DS N° 344-2018-EF); así como, si estas responden a las características y condiciones de los Requisitos Técnicos Mínimos detallados en las bases integradas, obteniendo los siguientes resultados:

	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	GREY INVERSIONES S.A.C.	DROGUERIA G & A S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Cumple	Cumple
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	Cumple	Cumple
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	Cumple	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)	Cumple	Cumple
e)	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)	Cumple	Cumple
f)	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario	Cumple	Cumple
g)	Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)	Cumple	Cumple
h)	Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)	Cumple	Cumple
i)	Rotulados o Inserto o Ficha Técnica	Cumple	Cumple
j)	Declaración jurada de plazo de entrega (Anexo N° 4)	Cumple	Cumple
k)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas. (Anexo N° 5)	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE
l)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.	Cumple	Cumple
	RESULTADO	ADMITIDO	ADMITIDO



PERÚ

Ministerio
de SaludInstituto Nacional de
Salud del Niño - San Borja

Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

ITEM N°02: LINEZOLID 2 mg/mL 300mL INYECTABLE

	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	FRESENIUS KABI PERU S.A..	NORDIC PHARMACEUTICA L COMPANY S.A.C	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Cumple	Cumple	Cumple
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	Cumple	Cumple	Cumple
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	Cumple	Cumple	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)	Cumple	Cumple	Cumple
e)	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)	Cumple	Cumple	Cumple
f)	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario	Cumple	Cumple	Cumple
g)	Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)	Cumple	Cumple	Cumple
h)	Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)	Cumple	No Cumple	No cumple
i)	Rotulados o Inserto o Ficha Técnica	Cumple	Cumple	Cumple
j)	Declaración jurada de plazo de entrega (Anexo N° 4)	Cumple	Cumple	Cumple
k)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas. (Anexo N° 5)	No Aplica	No Aplica	No Aplica
l)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.	Cumple	Cumple	Cumple
	RESULTADO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

DETERMINACIÓN DE LA NO ADMISIÓN

El Comité de Selección procede a argumentar los motivos por los cuales no admite las ofertas de los postores:

1. NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C

- ✓ Es de señalar que, de acuerdo a la Resolución N° 1950-2019-TCE-S2, emitida por el Tribunal de Contrataciones, detalla: "(...) toda información contenida en la oferta debe ser objetiva, clara, **precisa y congruente entre sí y debe encontrarse conforme con lo requerido en las Bases Integradas**, a fin de que el Comité de Selección pueda apreciar el real alcance de la misma y su idoneidad para satisfacer el requerimiento de la Entidad. Lo contrario, **por los riesgos que genera, determinará que deba ser desestimada, más aun considerando que no es función del comité de selección interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades, precisar contradicciones o imprecisiones, sino aplicar las Bases Integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas (...)**".
- ✓ Al respecto, es importante señalar que en folios N° 61 y 62 el postor adjunta el Certificado de Análisis

RF
ST
Sel



PERÚ

Ministerio
de SaludInstituto Nacional de
Salud del Niño - San BorjaDecenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

00000061

CERTIFICADO DE ANALISIS

Nombre del Producto	NIRZOLID 2mg/ml, Solución para Perfusión		
Código del producto	611030	N° de Lote de Insp.	040000686624
Número de lote	1132230	Fecha de Fabricación	MAY-2023
Tamaño de lote	4,500,000	Fecha de Expira	ABRIL-2025
Fecha de análisis	04.05.2023	Fecha de Liberación	20.05.2023
Referencia	Técnica Propia	Página	1 de 1

N°	PRUEBA	RESULTADO	ESPECIFICACIÓN
1.0	Descripción (Características)	Solución de color amarillo pálido a claro.	Solución de color amarillo pálido a claro.
2.0	Identificación	Por HPLC: El cromatograma obtenido con la solución de prueba corresponde con el cromatograma obtenido con la solución de referencia.	Por HPLC: El cromatograma obtenido con la solución de prueba corresponde con el cromatograma obtenido con la solución de referencia.
3.0	pH	4.85	Entre 4.80 y 5.20
4.0	Valoración:		
	4.1) Para Linezolid	2.00 mg 99.8 %	Entre 1.8 - 2.2 mg/ml Entre 90.0 % - 110.0 % de lo declarado
	4.2) Para Glucosa BP	48.96 mg 97.9 %	Entre 4.50 - 5.50 g/100 mL Entre 90.0 % - 110.0 % de lo declarado
5.0	Material particulado	>0.1 µ/mL <0.0 µ/mL	Para un volumen nominal mayor de 100 mL >10 µ - Máximo 25/mL >25 µ - Máximo 03/mL

NORDIC PHARMACEUTICAL CO.

NANCY DOMENICA RAVINES MIRANDA
COORDINADORA

NORDIC PHARMACEUTICAL CO.

Q.F. MARIA ESTHER RAVINES MIRANDA
DIRECTOR TÉCNICO
C.O.F. 05653



CERTIFICADO DE ANALISIS

00000082

Nombre del Producto	NIRZOLID 2mg/mL Solución para Perfusión		
Código del producto	611030	Nº de Lote de Insp.	040000686624
Número de lote	1E32230	Fecha de Fabricación	MAY-2023
Tamaño de lote	4,500,000	Fecha de Expira	ABRIL-2025
Fecha de análisis	04.05.2023	Fecha de Liberación	20.05.2023
Referencia	Técnica Propia	Página	2 de 2

6.0	Volumen extraíble	300 mL.	No menos del volumen nominal (300 mL.)
7.0	Endotoxina bacteriana	< 1.75 UE/mg	No más de 1.75 UE/mg
8.0	Esterilidad	Estéril	Debe ser estéril

Conclusión: El producto cumple con los estándares prescritos de calidad según las especificaciones PROPIAS.

Elaborado por	Aprobado por
Control de Calidad	Aseguramiento de la calidad
 27/06/2023	 27/06/2023
021041 Haresh Patel 20.05.2023	022816 Pankaj Patel 20.05.2023



NORDIC PHARMACEUTICAL CO.

NANCY DOMÉNICA RAVINES MIRANDA
MODERADA

NORDIC PHARMACEUTICAL CO.

Q.F. MARÍA ESTHER RAVINES MIRANDA
DIRECTOR TÉCNICO
C.O.P. 05953

Handwritten notes and signatures at the bottom left of the page.



PERÚ

Ministerio
de SaludInstituto Nacional de
Salud del Niño - San Borja

Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

Es importante mencionar que el Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) es un Informe técnico suscrito por el o los profesionales responsables del control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados analíticos (cualitativos y/o cuantitativos) obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Asimismo, **deberá de contener el nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y nombre del laboratorio que lo emite**. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis.

Conforme se observa, el postor Adjunta "Certificado de Análisis" y considerando el texto expreso de las bases deberá de contener "... **nombre del laboratorio que lo emite**" exigido para la admisión de la oferta, de la revisión de la oferta del Postor **no sería válido**, ya que este no cumple con la condición de contener el nombre del laboratorio que lo emite, conforme al texto expreso de las bases.

Por lo tanto, el Comité de Selección no admite la oferta.

2. CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.

- ✓ Es de señalar que, de acuerdo a la Resolución N° 1950-2019-TCE-S2, emitida por el Tribunal de Contrataciones, detalla: "(...) toda información contenida en la oferta debe ser objetiva, clara, **precisa y congruente entre sí y debe encontrarse conforme con lo requerido en las Bases Integradas**, a fin de que el Comité de Selección pueda apreciar el real alcance de la misma y su idoneidad para satisfacer el requerimiento de la Entidad. Lo contrario, **por los riesgos que genera, determinará que deba ser desestimada, más aún considerando que no es función del comité de selección interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades, precisar contradicciones o imprecisiones, sino aplicar las Bases Integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas (...)**".
- ✓ Al respecto, es importante señalar que en folios S/N° el postor adjunta el Certificado de Análisis

RF
S
Sy



PERÚ

Ministerio
de Salud

Instituto Nacional de
Salud del Niño - San Borja



Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

Producto Terminado

CERTIFICADO DE ANÁLISIS			
Nombre del producto: Nirxolid 2 mg/ mL Solución para perfusión - 300 ml (Linezolid)			
Código de producto	611027	Insp. Lot No.	040000670390
Número de lote	1125546	Fecha Mfg.	DIC-2022
Tamaño del lote	9.000.000 L	Fecha Exp.	NOV-2024
Fecha de prueba	11.12.2022	Fecha de lanzamiento	05.01.2023

Sr. No.	Pruebas	Observación	Especificación
6	Volumen extraíble	310 ml	No menos del volumen nominal.
7	Endotoxina bacteriana	< cumple 1,75 UE/mg	No más de 1,75 unidades de endotoxinas por mg de Linezolid.
8	Esterilidad	Cumple	Debe ser estéril.

Conclusión: El producto cumple con los estándares prescritos de la calidad según las especificaciones IP / BP / USP / IN HOUSE.

Preparado por Control de Calidad		Aprobado por Garantía de calidad
022819 Kirit Patel 02.01.2023		021451 Vishal Joshi 05.01.2023

Este documento es generado electrónicamente no requiere ninguna firma

- ✓ Al respecto es importante mencionar que el Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) es un Informe técnico suscrito por el o los profesionales responsables del control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados analíticos (cualitativos y/o cuantitativos) obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Asimismo, deberá de contener el nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y nombre del laboratorio que lo emite. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis (...)"
- (El resaltado es agregado)

Considerando el texto expreso de las bases, en cuanto a las características que debía reunir el certificado de análisis exigido para la admisión de la oferta, de la revisión de la oferta del Adjudicatario se observa que el documento que presentó en calidad de certificado de análisis, entre otros aspectos, contiene las características del producto ofertado, sus límites y resultados, así como el nombre, firma y sello del director técnico y representante legal del Adjudicatario; sin embargo no contiene la firma del responsable de control de calidad del laboratorio fabricante, requisito exigido de manera expresa en las bases integradas, e incluso regulado en la normativa sanitaria aplicable al presente caso.



PERÚ

Ministerio
de SaludInstituto Nacional de
Salud del Niño - San Borja

Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

- ✓ Asimismo, es importante señalar en este punto que las bases integradas son las reglas definitivas del procedimiento de selección, por tal motivo, no es posible considerar documentación distinta al requerido. Asimismo, durante la etapa de consultas y observaciones los participantes tuvieron la oportunidad de cuestionar los requerimientos de las bases integradas formulando consultas y observaciones, por tal motivo y al no recibir ningún cuestionamiento que modifique la presentación del referido documento, no se admite el documento.
- ✓ Cabe señalar que de acuerdo a la Resolución N° 2565-2023-TCE-S4, emitida por el Tribunal de Contrataciones, detalla: *que (...) tanto la Entidad como los postores se encuentran obligados a cumplir con lo establecido en las bases integradas; tal es así que la Entidad tiene el deber de evaluar las propuestas conforme a las especificaciones técnicas y criterios objetivos de evaluación detallados en aquellas.*

Por lo tanto, el Comité de Selección no admite la oferta

EVALUACIÓN DE OFERTAS:

ITEM N°01: ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50mL INYECTABLE

Habiendo declarado la admisibilidad de las dos ofertas admitidas, se procedió a aplicar los factores de evaluación establecidos en las bases integradas del procedimiento de selección para el **Ítem N°01**, cuyo valor estimado asciende a la suma de S/1,141,560.00 (UN MILLON CIENTO CUARENTA Y UN MIL CON QUINIENTOS SESENTA CON 00/100 SOLES), obteniéndose el siguiente resultado:

Determinación de Puntaje

POSTOR	FACTORES DE EVALUACIÓN: PRECIO		PUNTAJE	ORDEN DE PRELACIÓN
	VALOR ESTIMADO	VALOR OFERTADO		
GREY INVERSIONES S.A.C.	1,141,560.00	S/668,084.40	100	1
DROGUERIA G & A S.A.C..		S/938,850.00	*74.72	2

(*) Se incluye la bonificación del 5% por tener la condición de Micro y Pequeña Empresa

[Handwritten signatures]



Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

ITEM N°02: LINEZOLID 2 mg/mL 300mL INYECTABLE

Habiendo declarado la admisibilidad de las dos ofertas admitidas, se procedió a aplicar los factores de evaluación establecidos en las bases integradas del procedimiento de selección para el **ítem N°02**, cuyo valor estimado asciende a la suma de S/ 208,812.80 (DOSCIENTOS OCHO MIL OCHOCIENTOS DOCE CON 80/100 SOLES), obteniéndose el siguiente resultado:

Determinación de Puntaje

POSTOR	FACTORES DE EVALUACIÓN: PRECIO		REDUCCION OFERTA *	PUNTAJE	ORDEN DE PRELACIÓN
	VALOR ESTIMADO	VALOR OFERTADO			
FRESENIUS KABI PERU S.A.	S/ 208,812.80	S/ 284,400.00	S/ 249,640.00	100	1

* Mediante la CARTA N°001-2023-AS-025-2023 de fecha 11 de Julio del año en curso, en mérito a lo señalado en el numeral 68.31 del Art. 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, se solicitó a la empresa FRESENIUS KABI PERU S.A. la reducción a la oferta económica presentada al procedimiento de selección Adjudicación Simplificada N° 025-2023-INSNSB-1, CONTRATACION DE SUMINISTRO DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO: INCLUIDO EN LA LISTA DE BIENES Y SERVICIOS COMUNES – **ITEM N° 02** LINEZOLID 2 mg/mL 300 mL INYECTABLE.

* Mediante correo electrónico de fecha 11 de julio del año en curso, la empresa FRESENIUS KABI PERU S.A. remite el ANEXO N° 06 - PRECIO DE LA OFERTA considerando el precio total de S/ 249,640.00 (Doscientos cuarenta y nueve Mil seiscientos cuarenta con 00/100 Soles).

CALIFICACIÓN DE OFERTA:

ITEM N°01: ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50mL INYECTABLE

Posteriormente y en estricto cumplimiento del Art. 82 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado sobre la Calificación y Evaluación de las ofertas técnicas, se procedió a calificar las ofertas constatando los documentos para acreditar los requisitos de calificación enunciados en las bases:

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		GREY INVERSIONES S.A.C.	DROGUERIA G & A S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL	CUMPLE	CUMPLE
	HABILITACIÓN		
	<p>Requisitos: Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el establecimiento Farmacéutico según corresponda. Los postores que se presenten en consorcio (dos o más empresas) únicamente deben cumplir los requisitos líneas arriba detallados, aquellos integrantes del consorcio que se hayan comprometido u obligado a ejecutar la actividad principal o esencial de la presente contratación.</p> <p>Acreditación: Copia de Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico.</p>	<p>Presenta copias simples de Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico emitida por la DIGEMID documento exigido en este requisito= Cumple</p>	<p>Presenta copias simples de Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico emitida por la DIGEMID documento exigido en este requisito= Cumple</p>
	RESULTADO DE CALIFICACIÓN	CALIFICA	CALIFICA

¹ 68.3 En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud. En ningún caso el valor estimado es puesto en conocimiento del postor.



PERÚ

Ministerio de Salud

Instituto Nacional de Salud del Niño - San Borja



Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		GREY INVERSIONES S.A.C.	DROGUERIA G & A S.A.C.
B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	CUMPLE	CUMPLE
	<p><u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a: ITEM N°01: ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50 mL INYECTABLE. S/ 2,283,120.00 (Dos Millones doscientos ochenta y tres Mil ciento 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 postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de ITEM N° 01 ALBUMINA HUMANA 20 g/100 mL 50 mL INYECTABLE S/ 285,390.00 (Doscientos ochenta y cinco Mil trescientos noventa con 00/100 Soles) por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa. Se consideran bienes similares a los Se consideran bienes similares para los ITEMS N°01 y 02 Productos farmacéuticos en general.</p> <p><u>Acreditación:</u> La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de servicios, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago, correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p>	Presenta copia simple de contrato y su respectiva constancia de cumplimiento de la prestación, por un monto mayor al monto exigido en este requisito = Cumple.	Presenta comprobantes de pago cuya cancelación, se acredita documental y fehacientemente, con, reporte de estado de cuenta por un monto mayor al monto exigido en este requisito = Cumple.
RESULTADO DE CALIFICACIÓN		CALIFICA	CALIFICA

ITEM N°02: LINEZOLID 2 mg/mL 300mL INYECTABLE

Posteriormente y en estricto cumplimiento del Art. 82 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado sobre la Calificación y Evaluación de las ofertas técnicas, se procedió a calificar las ofertas constatando los documentos para acreditar los requisitos de calificación enunciados en las bases:

N°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	REQUISITOS DE CALIFICACION		ESTADO DE LA OFERTA
		Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S. 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria; debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizados en el establecimiento Farmacéutico, según corresponda	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	
1	FRESENIUS KABI PERU S.A	CUMPLE	CUMPLE	CALIFICA

El comité de selección en pleno acuerda lo siguiente:

- En consecuencia, conociendo los resultados de la etapa de admisión, evaluación y calificación, se confirma que las oferta para el ítem N°01 queda **CALIFICADA** y para el ítem N°02 teniendo en consideración que el valor estimado para el presente es **S/ 208,812.80 (Doscientos Ocho Mil Ochocientos Doce Con 80/100 Soles)** y el monto ofertado por el postor FRESENIUS KABI PERU S.A. es de **S/ 249,640.00 (Doscientos cuarenta y nueve Mil seiscientos cuarenta con 00/100 Soles)**, el cual SUPERA el valor estimado en **S/ 40,827.20 (Cuarenta Mil Ochocientos veintisiete con 20/100 Soles)**, y en aplicación al numeral 68.3² del

² 68.3 En el supuesto que la oferta supere el valor estimado, para efectos que el comité de selección considere válida la oferta económica, aquella cuenta con la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad; ambas condiciones



PERÚ

Ministerio
de Salud

Instituto Nacional de
Salud del Niño – San Borja



*Decenio de la Igualdad de Oportunidades para mujeres y hombres
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"*

Art. 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, solicitar a la Unidad de Administración la existencia de recursos presupuestales y de existir, la aprobación del Titular de la Entidad para que la oferta económica presentada sea considerada válida; ambas condiciones deberán de ser cumplidas en el plazo máximo de 5 días hábiles, contados a partir del 14 de julio de 2023 fecha del Otorgamiento de la Buena Pro.

Acto seguido se procedió a la lectura de la presenta Acta, la misma que fue aprobada sin observación alguna, procediéndose a suscribir en señal de conformidad y no teniendo nada más que tratar se levanta la sesión

OLGA PATRICIA, YUPANQUI ASCUE
Presidente Titular

LIZBETH VANESSA LOZANO LOZANO
Miembro Titular

SARA JULIA SALAZAR CAMARENA
Miembro Titular