

**ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACION, CALIFICACION Y DESIERTO  
LICITACION PUBLICA LP N° 2425L000001-2024-ESSALUD/RAAP-1  
(PRIMERA CONVOCATORIA)**

En la ciudad de Abancay, a los veinte días del mes de junio del año dos mil veinticuatro, en la Unidad de Adquisiciones, Ingeniería Hospitalaria y Servicios de la Red Asistencial de Apurímac, siendo las nueve horas, en cumplimiento a lo dispuesto en la Resolución N°2136-2024-TCE-S6, emitida por el Tribunal de contrataciones del Estado, se constituyen los miembros integrantes del Comité de Selección, designados mediante Resolución Administrativa N° 25-OA-D-RAAP-ESSALUD-2024, encargados de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección LICITACION PUBLICA LP-SM-01-2024-ESSALUD/RAAP-1 PRIMERA CONVOCATORIA, cuyo objeto es la contratación de **"ADQUISICION DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO CON EQUIPO EN CESION DE USO A COMPRA LOCAL PARA LA RED ASISTENCIAL DE APURIMAC"**, con la finalidad de realizar nuevamente la admisión, evaluación y calificación y desierto, en cumplimiento a las precisiones establecidas en la Resolución N° 2136-2024-TCE-S6.

La admisión, evaluación y calificación, se procede en estricto cumplimiento a la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento vigente y sus modificatorias, las bases integradas del procedimiento de selección.

**SOBRE EL QUORUM Y LOS PARTICIPANTES QUE CONFORMAN.**

El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado, se logró con la presencia de los tres (03) miembros titulares;

Presidente	LOPEZ VILLANUEVA EDGAR JOSE	Titular	X	Área Usuaría.
		Suplente		
Primer Miembro	PERALTA MONTES ROXANA	Titular	X	Área Usuaría.
		Suplente		
Segundo Miembro	GERSON ANTONY OCHOA ROMAN	Titular	x	Órgano Encargado de las Contrataciones.
		Suplente		

**APERTURA DE OFERTAS – REGISTRO DE PARTICIPANTES Y PRESENTACION DE OFERTAS:**

En cumplimiento al artículo 55° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y de acuerdo al cronograma establecido a través de la plataforma del SEACE, se procedió a verificar la relación de participantes registrados de forma electrónica, encontrándose los siguientes:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	Proveedor con RUC	20100177341	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	19/03/2024	Válido
2	Proveedor con RUC	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	13/03/2024	Válido
3	Proveedor con RUC	20290631689	IMPORTADORA FABHET SRL	14/03/2024	Válido
4	Proveedor con RUC	20423555182	CIA IMPORTADORA AMERICANA S.A.	09/04/2024	Válido
5	Proveedor con RUC	20452274214	BIOLAB E.I.R.L.	02/04/2024	Válido
6	Proveedor con RUC	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	14/03/2024	Válido
7	Proveedor con RUC	20505110651	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	18/03/2024	Válido
8	Proveedor con RUC	20524800510	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	14/03/2024	Válido
9	Proveedor con RUC	20537139120	DELTALAB PERU S.A.C.	13/03/2024	Válido
10	Proveedor con RUC	20549590951	LABDEALERS MEDICA S.A.C.	09/04/2024	Válido



11	Proveedor con RUC	20601224250	SIGMALAB S.A.C.	17/03/2024	Válido
12	Proveedor con RUC	20602007970	LC BIOCORP S.A.C.	20/03/2024	Válido
13	Proveedor con RUC	20604182744	REPRESENTACIONES Y SERVICIOS JOSAM S.A.C.	02/04/2024	Válido
14	Proveedor con RUC	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	16/04/2024	Válido
15	Proveedor con RUC	20608481762	DISTRIBUIDORA DE PRODUCTOS DE LABORATORIO ECUADOR - DISTPROLABECUADOR SUCURSAL DEL PERU	13/03/2024	Válido

16 registros encontrados, mostrando 6 registro(s), de 11 a 16. Página 2 / 2.

Fuente: SEACE

Acto seguido, en conformidad al artículo 73° del Reglamento de la Ley de Contrataciones se procede con la verificación y descarga de las ofertas presentadas de manera electrónica a través del SEACE, conforme se muestra en la captura de la pantalla siguiente:

## Presentación de ofertas/expresión de interés

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-1-2024-ESSALUD/RAAP-I
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE LABORATORIO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO A COMPRA LOCAL PARA LA RED ASISTENCIAL APURIMAC

Nro. ítem	Descripción del ítem			
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	BIOQUÍMICA Y HEMOGRAMA AUTOMATIZADA			
20602007970	LC BIOCORP S.A.C.	17/04/2024	21:06:17	Electronico
20100177341	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	17/04/2024	23:29:46	Electronico
RUC / Código				
2	INMUNOLOGÍA AUTOMATIZADA			
20602007970	LC BIOCORP S.A.C.	17/04/2024	21:06:17	Electronico
20100177341	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	17/04/2024	23:29:46	Electronico
RUC / Código				
3	HEMATOLOGÍA AUTOMATIZADA COAGULACIÓN			
20537139120	DELTALAB PERU S.A.C.	17/04/2024	20:06:46	Electronico

Fuente: SEACE

**ADMISIÓN DE OFERTAS**

Seguidamente, se procede a la verificación de los documentos de presentación obligatoria para la admisión de ofertas, establecidos en el **numeral 2.2.1. del Capítulo II** de la sección específica de las bases del procedimiento de selección, para determinar si las ofertas responden a las especialidades y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas establecidos en las bases.

En consecuencia, se procede a declarar la ADMISIÓN DE OFERTAS con el siguiente resultado:





Nº DE ÍTEM PAQUETE	POSTOR	DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA													ESTADO	
		a) DECLARACION JURADA DE DATOS DEL POSTOR (ANEXO Nº 1)	b) DOCUMENTO QUE ACREDITE LA REPRESENTACIÓN DE QUIEN SUSCRIBE LA OFERTA	c) DECLARACION JURADA DE ACUERDO CON EL LITERAL B) ART. 52º DEL REG. (ANEXO Nº 2)	d) DECLARACION JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LOS TDR (ANEXO Nº 3)	e) CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO (CBPA)	f) REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO.	g) CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (CBPM)	h) CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO (PROTOCOLO DE ANALISIS)	i) METODOLOGÍA ANALISIS	j) FOLLETERIA / MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO O INSERTO / FICHA TÉCNICA.	k) DECLARACION JURADA DE PLAZO DE ENTREGA (ANEXO Nº 4)	l) PROMESA DE CONSORCIO DE SER EL CASO (ANEXO Nº 5)	m) PRECIO DE LA OFERTA (ANEXO Nº 5)		VERIFICACION DE ESPECIFICACIONES TECNICAS
01	LC BIOCORP S.A.C.	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	No aplica	Si presento	No Cumple <sup>1</sup>	NO ADMITIDO
	PRODUCTOS ROCHE O F S A	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	No aplica	Si presento	Cumple	ADMITIDO
02	LC BIOCORP S.A.C.	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	No aplica	Si presento	No Cumple <sup>2</sup>	NO ADMITIDO
	PRODUCTOS ROCHE O F S A	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	No aplica	Si presento	Cumple	ADMITIDO



**ACLARACION:**

De conformidad al Art. 32.6 y Art. 46.4 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, con la finalidad de proceder con la admisión de las ofertas, ante el área usuaria conocedor de la parte técnica de los bienes requeridos, mediante INFORME N° OFICIO N° 001-2024-CS-LP-2425L001-2024-ESSALUD/RAAP-1, se ha solicitado la verificación del cumplimiento de las características técnicas del postor **LC BIOCORP S.A.C.**, con RUC N° 20602007970, que proporcione información técnica de los insumos y reactivos de laboratorio con equipos en cesión de uso ofertado en concordancia a las bases integradas.


De la solicitud de verificación del cumplimiento de las características técnicas vertidas anteriormente, se tiene respuesta del área usuaria mediante NOTA N° 337-SPCLAP-DAX-HIAB-2024, en el que se puede visualizar los resultados, realizando un análisis minucioso por parte del área usuaria:

**I. ITEM PAQUETE N° 01: BIOQUIMICA Y HEMOGRAMA AUTOMATIZADA**

LC BIOCORP S.A.C., con RUC N° 20602007970, cumple con presentar la totalidad de documentos de presentación obligatoria solicitados en las bases integradas, sin embargo, no cumple con las especificaciones técnicas requeridas.

(1) De la verificación de la oferta del postor LC BIOCORP S.A.C., se evidencia lo siguiente:

**ITEMS OFERTADOS POR EL POSTOR LC BIOCORP S.A.C – ITEM PAQUETE N° 01**  
**UREA Assay Kit (Urease Glutamate Dehydrogenase Method)**



**UREA Assay Kit (Urease Glutamate Dehydrogenase Method)**

Método: Enzimático

Cat. No.	Capacidad	Instrumento
EGS9310 S	R1: 4x90 ml R2: 2x60 ml	Para Hitachi 717 & Shimadzu CL7200/8000
EGS9311S	R1: 6x60 ml R2: 2x60 ml	Para Hitachi917 & OlympusAU640/400/600
EGH9311S	R1: 2x48 ml R2: 2x16 ml	Para Hitachi902
EGUREA4 60BS	R1: 2x18mL R2: 1x12mL	Para Mindray BS200
EGUREA	R1: 2x18mL R2: 1x12mL	Para Analizador Semi Automático

**USO PREVISTO**  
 Para la determinación cuantitativa in vitro de urea en suero.

**IMPORTANCIA CLINICA**  
 La urea es el producto de degradación final del metabolismo de

**COMPOSICIÓN DEL REACTIVO**

Contenido	Concentración
<b>Reactivo 1 (R1)</b>	
Buffer	
Glutamato deshidrogenasa (GLDH)	20 U/ml
NADPH	0.3 mmol/L
cetoglutarato	10 mmol/L
Estabilizador	
<b>Reactivo 2 (R2)</b>	
Buffer	
ureasa	28 U/ml
Cetoglutarato	17 mmol/L
Estabilizador	

**ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS**  
 Todos los reactivos están listos para usar.  
 Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 °C. Los reactivos son estables durante 1 mes después de la apertura y se mantienen a 2-8 °C.

**PROCEDIMIENTO DE ENSAYO**  
 Procedimiento de prueba para analizadores (HITACHI 7170/917)

Fuente: Oferta del postor LC BIOCORP S.A.C (folio 178)

**CALCIUM (Ca) Assy Kit (Arsenozo III Method)**





### CALCIUM (Ca) Assay Kit( Arsenazo III Method)

Método: Arsenazo III

Cat.No.	Capacidad	Instrumento
EGB400E	R1:6×50ml	Para Hitachi 717 & ShimadzuCL7200/8000
EGS401E	R1:6×50ml	Para Hitachi917 & OlympusAU640/400/600
EGH401E	R1:6×50ml	Para Hitachi902
EGD401E	R1:36×4.3ml	Para DATE DIMENSION
EGCA460 BS	1×20ml	Para Mindray BS200
EGGCA	1×20ml	Para Analizador Semiautomático

#### USO PREVISTO

Para la determinación cuantitativa in vitro de calcio en suero.

#### IMPORTANCIA CLÍNICA

El calcio es el quinto elemento más común. El calcio existe en

#### ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS

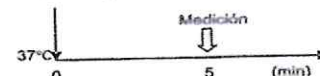
Todos los reactivos están listos para usar. Estables hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 °C. Los reactivos son estables durante 1 mes después de la apertura y se mantienen a 2-8 °C.

#### PROCEDIMIENTO DE ENSAYO

Procedimiento de prueba para analizadores (HITACHI 917)

Modo de ensayo: 1 punto Final  
Longitud de onda (principal): 660 nm

Muestra: 3 µl  
R1: 200 µl



1. Mezclar 3 µl de muestra con 200 µl de R1 e incubar a 37 °C durante 5 minutos.
2. Mida la absorbancia de la muestra (AMuestra) y el calibrador (Acalibrador) frente al blanco de reactivo.

#### CALCULATION

Fuente: Oferta del postor LC BIOCOP S.A.C (folio 202)

### INORGANIC PHOSPHORUS (P) Assy Kit (Phosphomolybdate Method)



### INORGANIC PHOSPHORUS (P) Assay Kit (Phosphomolybdate Method)

Método: Reducción de fosfomolibdato

Cat.No.	Capacidad	Instrumento
EGB420E	5×48 ml	Para Hitachi 717 & ShimadzuCL7200/8000
EGS421E	4×60 ml	Para Hitachi917 & OlympusAU640/400/600
EGH421E	4×50 ml	Para Hitachi902
EGIP460BS	1×20mL	Para Mindray BS200
EGGP	1×20mL	Para Analizador Semi Automático

#### USO PREVISTO

Para la determinación cuantitativa in vitro de fósforo inorgánico en suero humano.

#### IMPORTANCIA CLÍNICA

La mayor parte del fósforo del cuerpo se encuentra en los

Surfactante y estabilizador

#### ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS

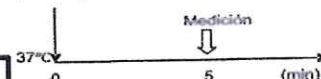
El reactivo viene listo para usar. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 °C. Los reactivos del kit de ensayo de fósforo inorgánico son estables durante 28 días a bordo.

#### PROCEDIMIENTO DE ENSAYO

Procedimiento de prueba para analizadores (HITACHI 917)

Modo de ensayo: punto final  
Longitud de onda (principal): 340 nm

Sample: 2 µl  
R1: 200 µl



1. Mezcle 2 µl de muestra con 200 µl de R1 e incube a 37 °C durante 5 minutos.
2. Mida la absorbancia de la muestra (A Muestra) y el calibrador (A Calibrador) frente al blanco de reactivo.

Fuente: Oferta del postor LC BIOCOP S.A.C (folio 212)

### URIC ACID (UA) Assay Kit (Uricase Method)



### URIC ACID (UA) Assay Kit ( Uricase Method )

Método: Enzimático

Cat.No.	Size	Instrument
EGB320S	R1: 2×80 ml R2: 1×40 ml	Para Hitachi 717 & ShimadzuCL7200/8000
EGS321S	R1: 2×70 ml R2: 1×35 ml	Para Hitachi 917 & OlympusAU640/400/600
EGH321S	R1: 2×50 ml R2: 1×25 ml	Para Hitachi 902
EGUA460BS	R1:3×20mL R2:1×15mL	Para Mindray BS200
EGGUA	R1:3×20mL R2:1×15mL	Para Analyzer Semi

#### USO PREVISTO

Para la determinación cuantitativa in vitro de ácido úrico en suero.

#### IMPORTANCIA CLÍNICA

Uricase > 30 KU/L

#### ESTABILIDAD Y PREPARACIÓN DE REACTIVOS

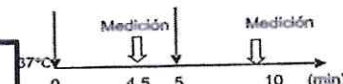
Todos los reactivos están listos para usar. Estable hasta 12 meses cuando se almacena a 2-8 °C. Los reactivos son estables durante 1 mes después de la apertura y se mantienen a 2-8 °C.

#### PROCEDIMIENTO DE ENSAYO

Procedimiento de prueba para analizadores (HITACHI 7170/917)

Modo de ensayo: 2 puntos Final16-34  
Longitud de onda (principal / secundaria): 546 nm / 660 nm

Sample:4µl  
R1: 200 µl R2: 50 µl



1. Mezcle 4 µl de muestra con 200 µl de R1 e incube a 37 °C durante 5 minutos, luego lea la absorbancia inicial A1.

Fuente: Oferta del postor LC BIOCOP S.A.C (folio 222)

Según las bases integradas del procedimiento de selección, el literal i) del punto 5.1, respecto a la folletería se indica lo siguiente:

i) Folletería / Manual de Instrucciones de Uso o Inserto / Ficha Técnica.

(Original o copia simple)



*La folletería contiene literatura y/o gráficos relacionados con el insumo, reactivo y/o material de laboratorio. El manual de instrucciones de uso o inserto debe cumplir con el Artículo 140° del DS-016-2011-SA, sobre la información que debe contener, cuando corresponda; aceptándose documentos emitidos por el fabricante que acrediten las especificaciones técnicas de los insumos y/o material de laboratorio.*

*El participante deberá adjuntar la ficha técnica de cada uno de los reactivos. Dichas fichas deben contener, como mínimo, las especificaciones técnicas referentes a la presentación, metodología, accesorios y muestra biológica. En lo que respecta a los equipos en cesión de uso serán acreditados mediante folletos, instructivos, catálogos, brochure, manuales, insertos, cartas del fabricante u otros documentos del fabricante. Dicha documentación debe contener como mínimo, las especificaciones técnicas referentes al "tipo", "metodología", "performance", "rendimiento", "características" y "muestras".*

Por lo tanto se; advierte que en la ficha técnica de los reactivos ofertados por el postor LC BIOCOP S.A.C. para el ítem paquete N° 01, entre estos UREA Assay Kit (Urease Glutamate Dehydrogenase Method), CALCIUM (Ca) Assay Kit (Arsenozo III Method), INORGANIC PHOSPHORUS (P) Assay Kit (Phosphomolybdate Method), y URIC ACID (UA) Assay Kit (Uricase Method) no cumplen las especificaciones técnicas requeridas pues señalan como uso previsto en suero cuando según las especificaciones técnicas deben ser las siguientes:

- En el caso del reactivo Urea Enzimática en Suero o Plasma y orina
- En el caso del reactivo de Calcio en suero o plasma con heparina, orina
- En el caso del reactivo de fosforo en suero o plasma con heparina, orina
- En el caso del reactivo Acido Úrico en Suero o Plasma con Heparina, Orina

Conforme se advierte de las especificaciones técnicas requeridas en las bases integradas punto 10, del Capítulo III – Requerimiento, donde se precisa

30103707	Reactivo urea enzimática	PBA	30,500	<p>MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina</p> <p>PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Urea en empaque apropiado, Estabilidad en uso no menor de 14 días, Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega.</p> <p>METODOLOGÍA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o variante.</p> <p>ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de muestra, complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba.</p> <p>EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones técnicas de Equipo de este peticionario.</p> <p>MUESTRA BIOLÓGICA: suero o plasma y orina.</p>
				PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Albúmina en





30104476	Reactivo de calcio	PBA	2,100	especificaciones técnicas de equipos de este petitorio.
				MUESTRA BIOLÓGICA: Suero ó Plasma. PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Calcio en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina, Orina.
30104779	Reactivo de fósforo	PBA	600	PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Fósforo en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 21 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina, Orina.
				PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Fósforo en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 21 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina, Orina.
30105423	Reactivo de ácido úrico	PBA	17,000	MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina.
				PRESENTACION: Reactivos para dosaje de Acido <u>Úrico</u> en empaque apropiado. Estabilidad en Uso no menor de 14 días. Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGIA: Método Enzimático o Colorimétrico, Espectrofotometría Convencional o Variante. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Diluyentes de Muestra, Complementos, y otros que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: El equipo(s) será(n) definido(s) por el usuario final en tabla adjunta de acuerdo a Especificaciones Técnicas de Equipo de este Petitorio. MUESTRA BIOLÓGICA: Suero o Plasma con Heparina, Orina. PRESENTACIÓN: Reactivos para dosaje de Amilasa en empaque

Fuente: Bases Integradas del proceso de Selección LICITACION PUBLICA LP-SM-01-2024-ESSALUD/RAAP-1 PRIMERA CONVOCATORIA.

Es decir, los reactivos ofertados por el postor LC BIOCORP S.A.C. debían cumplir con dos muestras, sin embargo, conforme se aprecia solo cumplen con una, **por lo tanto**, los reactivos ofertados por el postor LC BIOCORP S.A.C. no cumplen las especificaciones técnicas requeridas.

Como se puede apreciar del análisis del requerimiento los reactivos en mención (calcio, fosforo, urea y ac. úrico) deben tener la capacidad de desarrollarse en muestra de orina, pero esto no es posible determinar por cuanto en ninguna parte de la documentación expuesta por el postor se puede observar el procedimiento, las características del desarrollo de las pruebas en orina, la sensibilidad, linealidad o cualquier otro parámetro para evaluarlas, mas aún en ninguna parte se hace conocer, como es el control de calidad en estas pruebas en las muestras de orina. La empresa postora hace llegar en la pagina 251 una Carta Aclaratoria en la que puntualizan que los reactivos en mención se pueden correr en muestras de orina, pero no adjuntan a la misma una aclaración técnica de como así lo hacen. Se sabe que una cosa es trabajar en una matriz sérica y otra muy diferente trabajar en una matriz acuosa como lo es una muestra de orina. He de mencionar que estas pruebas son de aplicación a los pacientes del servicio de renal y hemodiálisis, por lo es necesario que los postores hagan saber





de la metodología, procedimiento, linealidad, sensibilidad como si se haya presente en el caso de muestras de suero.

Cabe señalar que cada postor debe ser diligente y presentar ofertas claras y congruentes, de tal manera que el Comité de Selección pueda evidenciar lo que el postor se encuentra ofertando sin recurrir a interpretaciones.

Por las razones expuestas, y en estricta concordancia con la Resolución N° 1950-2019-TCE-S2, donde indica que: Toda información contenida en la oferta debe ser objetiva, clara, precisa y congruente entre sí y debe encontrarse conforme con lo establecido en las bases integradas, a fin 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, determinara que debe ser desestimada, más aún, considerando que no es función del Comité de Selección interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades, precisar contradicciones o imperfecciones, si no aplicar las bases integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas, realizando un análisis integral que permite generar convicción de lo realmente ofertado.

Asimismo, debe tenerse en cuenta que la formulación y presentación de las ofertas es de entera responsabilidad de cada postor, de manera que las consecuencias de cualquier deficiencias o defecto en su elaboración o en los documentos que la integran deben ser asumidos por el participante, razón por la cual, la oferta del postor LC BIOCORP S.A.C en el Ítem Paquete N° 01, queda NO ADMITIDA.

## II. ITEM PAQUETE N° 02: INMUNOLOGIA AUTOMATIZADA

LC BIOCORP S.A.C., con RUC N° 20602007970, cumple con presentar la totalidad de documentos de presentación obligatoria solicitados en las bases integradas, sin embargo, no cumple con las especificaciones técnicas requeridas.

(2) De la verificación de la oferta del postor LC BIOCORP S.A.C., se evidencia lo siguiente:

### ITEMS OFERTADOS POR EL POSTOR LC BIOCORP S.A.C – ITEM PAQUETE N° 02

#### ANALISADOR DE INMUNOENSAYOS RANDOM MEDIANO

##### ANEXO F

##### DECLARACIÓN JURADA DE PRESENTACION DEL EQUIPO EN CESION DE USO OFERTADO

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
LICITACIÓN PÚBLICA N° 01-2024-ESSALUD/RAAP-Primera Convocatoria  
Presente. –

El que se suscribe, DON LUIS ANTONIO CARRASCO VERGARA, identificado con Documento de Identidad N° 41207624, Representante Legal de LC BIOCORP SAC, con R.U.C. N° 20602007970, DECLARO BAJO JURAMENTO que el Equipo Ofertado en Cesión en Uso cumple con lo solicitado en las presentes Bases:

Nombre del equipo	ANALISADOR DE INMUNOENSAYOS RANDOM MEDIANO
Tipo	Analizador Random Mediano de Acceso Discreto completamente Automatizado
Metodología	Quimiluminiscencia Convencional
Performance	200 pruebas por hora
Muestra Biológica	Tubo primario con código de barras
	Capacidad para procesar directamente y en simultaneo: plasma, suero,



Fuente: Oferta del postor LC BIOCORP S.A.C (folio 735)





Se evidencia que en las fichas técnicas del equipo ofertado en cesión de uso por el postor LC BIOCORP S.A.C. para el ítem paquete N° 02, referente al Analizador de Inmunoensayos Random Mediano, oferta un equipo con un performance de 200 pruebas por hora, cuando lo requerido conforme a las bases integradas es un performance de 85 o más pruebas por hora, pero sin requerir un equipo Random Grande cuyo performance es de 150 pruebas por hora y un Rando Extra Grande cuyo performance es de 200 pruebas por hora.

En ese sentido, conforme se advierte de las bases integradas el equipo requerido es un Analizador de Inmunoensayos Random Mediano, con un performance de 85 o más pruebas por hora, conforme se advierte de las bases integradas.

 	
EQUIPO DE BIOQUÍMICA	
ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS RANDOM MEDIANO	
1. Tipo	Analizador Random Mediano de Acceso Discreto completamente Automatizado.
2. Metodología	~ Quimioluminiscencia Convencional o Variante.
3. Rendimiento	~ 85 o más pruebas por hora.
4. Características	~ 12 o más reactivos a bordo identificados por Código de Barras o Identificación por Radiofrecuencia (RFID). ~ 12 o más pruebas diferentes procesadas en simultáneo por cada muestra. ~ Tubos Primarios de Muestra con Código de Barras. ~ Lectores de Código de Barras o Identificación por Radiofrecuencia (RFID) para los Reactivos. ~ Lectores de Código de Barras para los Tubos Primarios. ~ Dilución automática de muestras.
5. Muestra	~ Tubo primario con Código de Barras.

Fuente: Bases Integradas del proceso de Selección LICITACION PUBLICA LP-SM-01-2024-ESSALUD/RAAP-1 PRIMERA CONVOCATORIA.

Asimismo, conforme al Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación - IETSI, el equipo Analizador de Inmunoensayos Random **Grande** tiene un performance de 150 o mas pruebas por hora, mientras que el Analizador de Inmunoensayos Random **Extra Grande**, tiene un performance de 200 o más pruebas por hora, conforme se advierte de los cuadros precedentes:

### Analizador de Inmunoensayos Random Grande

EQUIPOS DE BIOQUÍMICA		000313
ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS RANDOM GRANDE		
1. Tipo	Analizador Random Grande de Acceso Discreto completamente Automatizado.	
2. Metodología	Quimioluminiscencia Convencional o Variante.	
3. Performance	150 o más pruebas por hora.	
4. Características	15 o más reactivos a bordo identificados por Código de Barras. 15 o más pruebas diferentes procesadas en simultáneo por cada muestra. Tubos Primarios de Muestra con Códigos de Barras. Lectores de Códigos de Barras para los Reactivos y Tubos Primarios. Dilución automática de muestras. Tubo primario con Código de Barras.	

Fuente: Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación - IETSI

### Analizador de Inmunoensayos Random Extra Grande





000314

EQUIPOS DE BIOQUIMICA	
<b>ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS RANDOM EXTRA GRANDE</b>	
1. Tipo	Analizador Random Grande de Acceso Discreto completamente Automatizado.
2. Metodología	Quimoluminiscencia Convencional o Variante.
3. Performance	200 o más pruebas por hora. 24 o más reactivos o tests identificados por Códigos de Barras.
4. Características	24 o más pruebas diferentes procesadas en simultáneo por cada muestra. Tubos Primarios de Muestra con Códigos de Barras. Lectores de Códigos de Barras para los Reactivos y Tubos Primarios. Dilución automática de muestras.
5. Muestra	Tubo primario con Código de Barras. Capacidad para procesar directamente y en simultáneo plasma, suero, orina, y otros fluidos biológicos.

Fuente: Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación - IETSI

En ese sentido, lo que se requiere es un equipo analizador de Inmunoensayos Random Mediano, y no uno Grande ni mucho menos Extra grande, requerimiento que se encuentra sujeto a la necesidad del área usuaria, **lo que obedece a aspectos relacionados a la capacidad de instalación y aspectos económicos**, por lo cual advirtiéndose que lo ofertado por el postor LC BIOCORP S.A.C. para el ítem paquete N° 02, supera en demasía lo requerido, incumpliendo las especificaciones técnicas requeridas, por cuanto presenta un Analizador de Inmunoensayos Random **Extra Grande y no lo requerido que resulta en un Analizador de Inmunoensayos Random Mediano**.

Sobre lo expuesto, debemos traer a colación que vuestro Tribunal de Contrataciones del Estado, en la Resolución N°0992-2018-TCE-S4, preciso expresamente: ***"En ese sentido, no se podría aceptar bienes distintos a los requeridos por la Entidad a través de las Bases, aun cuando estos fueran superiores a los requeridos"***.

Además de ello se advierte; en la ficha técnica del equipo analizador de inmunoensayo mediano, en el punto 8 – Controles internos, se requiere proporcionar por lo menos dos controles de niveles diferentes en todo el periodo; sin embargo, se observa que varias pruebas solo consignan un solo control, como por ejemplo **Toxoplasma, Anti Hbc, Anti Hcv, Anti Tiroglobulina, Hbsag, Insulina, Prolactina, Hbag, Tes de Antígeno Prostatico Especifico (PSA), Test de Ferritina, anti cuerpo anti Citomegalovirus IgM, Anti Cuerpo anti RubeolalgM, Anticuerpo Anti Citomegalovirus Igm, Hepatitis B Anticuerpo Contra Antígeno de Superficie Hepatitis c anticuerpo**.

En ese sentido lo ofertado por el postor LC BIOCORP S.A.C. para el ítem paquete N° 02, referente a Controles internos, no cumple con contar con los dos niveles requeridos, por lo que debe desestimarse dicha propuesta.

Asimismo, el postor LC BIOCORP S.A.C. para el ítem paquete N° 02, referente a los productos Controles y Calibradores, no adjunta el Registro Sanitario, alegando que no se encuentran sujetos al otorgamiento de Registro Sanitario, para lo cual adjunta la Carta N°779-2022-DIGEMID-DDMP-EDM/MINSA, del año 2022, sin embargo de la Relación de Productos que no están sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario del año 2023, no se encuentra excluido los productos Controles y Calibradores, conforme se aprecia del siguiente cuadro.





PERÚ Ministerio de Salud	
RELACIÓN DE PRODUCTOS QUE A LA FECHA NO ESTÁN SUJETOS A OTORGAMIENTO DE REGISTRO SANITARIO	
N°	Nombre del Producto
1.	Abrillantadores, anticorrosivos, lubricantes de instrumental
2.	Aceite para pieza de mano
3.	Acido fosfórico para uso en el laboratorio dental

PERÚ Ministerio de Salud	
N°	Nombre del Producto
459.	Contenedor vacío para detergente
460.	Contenedores isotérmicos
461.	Contenedores para eliminar desechos punzo cortantes de uso hospitalario
462.	Contenedores para prótesis dental
463.	Contenedores vacíos, de nitrógeno líquido
464.	Contenedores vacíos, de oxígeno líquido
465.	Control remoto para equipos
466.	Controladores, de congeladores, programables
467.	Controladores, de temperatura, programables
468.	Controles químicos para monitoreo de concentración de detergentes
469.	Controles, de niveles de líquido, criogénicos
470.	Convertidor de video y audio
471.	Copas graduadas de uso en laboratorio
472.	Correas, organizadoras de cables
473.	Corset blandos y rígidos

Fuente: Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación – IETSI -2023

Por lo cual el postor LC BIOCORP S.A.C. para el ítem paquete N° 02, referente a los productos Controles y Calibradores, si debió adjuntar su registro sanitario, por lo cual al no adjuntar dicho registro incumple lo requerido en las bases integradas.

Cabe señalar que cada postor debe ser diligente y presentar ofertas claras y congruentes, de tal manera que el Comité de Selección pueda evidenciar lo que el postor se encuentra ofertando sin recurrir a interpretaciones.

Por las razones expuestas, y en estricta concordancia con la Resolución N° 1950-2019-TCE-S2, donde indica que: Toda información contenida en la oferta debe ser objetiva, clara, precisa y congruente entre sí y debe encontrarse conforme con lo establecido en las bases integradas, a fin 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, determinara que debe ser desestimada, más aún, considerando que no es función del Comité de Selección interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades, precisar contradicciones o imperfecciones, si no aplicar las bases integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas, realizando un análisis integral que permite generar convicción de lo realmente ofertado.

Asimismo, debe tenerse en cuenta que la formulación y presentación de las ofertas es de entera responsabilidad de cada postor, de manera que las consecuencias de cualquier deficiencias o defecto en su elaboración o en los documentos que la integran deben ser asumidos por el participante, razón por la cual, la oferta del postor LC BIOCORP S.A.C en el Ítem Paquete N° 02, queda NO ADMITIDA.

### **EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS**

Acto seguido y de acuerdo al artículo 51 y 74 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, se procede con la Evaluación de las Ofertas de los postores admitidos.

### **EVALUACION DE OFERTAS (Puntaje: 100 Puntos).**

Habiéndose solicitado mediante **ACTA DE SOLICITUD DE REDUCCIÓN DE SU OFERTA ECONÓMICA**; en vista que la oferta valida supera el valor estimado, se pidió al postor PRODUCTOS





ROCHE Q F S A, la reducción de su oferta económica del ítem paquete N° 01 y 02. En cumplimiento al Art. 68, numeral 68.3.

Que, mediante la Plataforma SEACE el postor PRODUCTOS ROCHE Q F S A remite la subsanación de los puntos observados, dentro del plazo establecido en la normativa de contrataciones, para el otorgamiento de la buena pro del procedimiento de selección LICITACION PUBLICA LP-SM-01-2024-ESSALUD/RAAP-1 PRIMERA CONVOCATORIA, cuyo objeto es la contratación de "ADQUISICION DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO CON EQUIPO EN CESION DE USO A COMPRA LOCAL PARA LA RED ASISTENCIAL DE APURIMAC".

Conforme a lo establecido en las bases y de acuerdo al artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, numeral 74.2, se le otorga el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y se otorga a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, por ser el PRECIO el único factor de evaluación; y se determina el siguiente orden de prelación:

N° DE ITEM PAQUETE	PARTICIPANTE	PRECIO OFERTADO (S/)	FACTORES DE EVALUACIÓN		PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACIÓN
			Precio	Mejoras en las especificaciones técnicas		
			(Max. 90 puntos)	(Max.10 puntos)		
01	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	1,838,537.50	90.00	00.00	90.00	1°
02	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	1,414,500.00	90.00	00.00	90.00	1°

En ese contexto, en vista que la oferta supera el valor estimado en el Ítem N° 01 y 02. Se solicito ampliación de crédito presupuestario y previa aprobación del titular de la entidad, en un plazo máximo de 05 días hábiles. En cumplimiento al art. 68. Rechazo de ofertas, numeral 68.4. en supuesto que la oferta supera el valor estimado, para efectos que el comité de selección considere valida la oferta económica aquella cuenta con la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad; ambas condiciones son cumplidas como mínimo a los cinco (5) días hábiles, contados desde la fecha prevista en el calendario para el otorgamiento de la buena pro, bajo responsabilidad (...).

En ese sentido, el comité de selección a través del INFORME N° 01 -COMITE DE SELECCION/LP-01-SM-ESSALUD-RAAP-ESSALUD-2024, gestiona la ampliación de la certificación de crédito presupuestario, por la suma de S/ 385,965.00 a la Oficina de Administración de la Red Asistencial de Apurímac, con la finalidad de cubrir a la oferta valida.

Que teniendo la NOTA N° 132-UF-OA-D-RAAP-ESSALUD-2024, en el cual, indica:

*"Respuesta a solicitud de ampliación de Certificación de Crédito Presupuestario" (...). El precio de la ofertado de S/ 3'253,037.50 (Tres millones doscientos cincuenta y tres mil treinta y siete con 50/100), es muy SUPERIOR, a los recursos asignados presupuestales asignados en relación a la Certificación Presupuestal N° 2024024392; bajo ese contexto el Área de Presupuesto de la Unidad de Finanzas de la Red Asistencial de Apurímac informa, no cuenta con la disponibilidad de recursos presupuestales para otorgar la ampliación del crédito presupuestario".*

En vista que no existe opinión favorable de la ampliación de la certificación de crédito presupuestario por la Unidad de Finanzas de la Red Asistencial de Apurímac – ESSALUD, se procede a declarar





desierto el presente procedimiento de selección LICITACION PUBLICA LP-SM-01-2024-ESSALUD/RAAP-1 PRIMERA CONVOCATORIA, cuyo objeto es la contratación de "ADQUISICION DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO CON EQUIPO EN CESION DE USO A COMPRA LOCAL PARA LA RED ASISTENCIAL DE APURIMAC"

El comité de selección, procede a declarar desierto los siguientes Ítems Paquete:

Para el ITEM PAQUETE N° 01 BIOQUIMICA Y HEMOGRAMA AUTOMATIZADA el comité de selección, procede a declarar desierto el presente ítem paquete n° 01.

<b>Desierto:</b>
No existe ampliación de la certificación de crédito presupuestario.
<i>no cuenta con la disponibilidad de recursos presupuestales para otorgar la ampliación del crédito presupuestario,</i> Por consiguiente, el presente ítem paquete n° 01 se declara desierto.

Para el ITEM PAQUETE N° 02 INMUNOLOGIA AUTOMATIZADA el comité de selección, procede a declarar desierto el presente ítem paquete n° 02.

<b>Desierto:</b>
No existe ampliación de la certificación de crédito presupuestario.
<i>no cuenta con la disponibilidad de recursos presupuestales para otorgar la ampliación del crédito presupuestario,</i> Por consiguiente, el presente ítem paquete n° 02 se declara desierto.

Sin otro asunto a tratar, se dio por concluido el presente acto, siendo las dieciséis horas del mismo día, suscribiendo la presente acta luego de ser leída y aprobada, para la publicación de los resultados del procedimiento de selección, en la Plataforma de SEACE.

  
LOPEZ VILLANUEVA EDGAR JOSE  
PRESIDENTE DEL COMITÉ  
TITULAR

  
PERALTA MONTES ROXANA  
PRIMER MIEMBRO DEL COMITÉ  
TITULAR

  
GERSON ANTONY OCHOA ROMAN  
SEGUNDO MIEMBRO DEL COMITÉ  
TITULAR