



MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

**ACTA DE APERTURA DE OFERTAS, ADMISIÓN, CALIFICACIÓN, EVALUACIÓN DE OFERTAS,
Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO**

LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA PARA BIENES N° 02-2025-INS-1
"Adquisición de kit de PCR en tiempo real para detección de los 4 serotipos de Dengue"

En Chorrillos, a los 15 días del mes de julio del año 2025, a las 14:30 horas, en las instalaciones de la Unidad de Adquisiciones, del Instituto Nacional de Salud, sito en Av. Defensores del Morro 2268 (Ex Huaylas - Chorrillos), se reunieron los integrantes del comité, designados mediante FORMATO DESIGNACIÓN DEL COMITÉ O JURADO N° 03-2025-INS/GG, encargado de la preparación, conducción y realización de la **LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA N° 02-2025-INS-1**, cuyo objeto de convocatoria es la **"ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE LOS 4 SEROTIPOS DE DENGUE"**, a fin de efectuar la apertura de ofertas, admisión, calificación, evaluación, de las ofertas según orden de prelación y otorgamiento de la buena pro, de corresponder.

Para ello, se contó con el quorum necesario que exige la normativa de contrataciones públicas según numeral 59 del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas, se logró con la presencia de los siguientes miembros:

Presidente	KEILA ELIZABETH SANTOS GALVEZ	Titular	X	Dependencia:	Unidad de Adquisiciones
		Suplente			
Primer Miembro	ADOLFO ISMAEL MARCELO ÑIQUE	Titular	X	Dependencia:	Centro Nacional de Salud Pública – Con conocimiento técnico.
		Suplente			
Segundo Miembro	LUIS GABRIEL DE LUCIO BURGA	Titular	X	Dependencia:	Centro Nacional de Salud Pública – Con conocimiento técnico.
		Suplente			

De acuerdo con el cronograma establecido en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado – SEACE, se registraron a través del SEACE como participantes los siguientes proveedores:

1. REGISTRO DE PARTICIPANTES

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	20107914995	INMUNOCHEM SAC	24/06/2025	Válido
2	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	26/06/2025	Válido
3	20521940914	MASKAF S.A.C	24/06/2025	Válido

2. PRESENTACION DE OFERTAS:

En el día y horario señalado en el cronograma del Sistema Electrónico de Contrataciones públicas (SEACE), se procede a verificar la recepción de la oferta presentada con fecha 11 de julio de 2025, a través de la plataforma SEACE, señalando que, del total de participantes registrados, sólo dos (02) postores presentaron su respectiva oferta, de conformidad con el artículo 68° del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas, y de acuerdo al siguiente detalle:

Presentación de ofertas/expresión de interés

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD
Nomenclatura : LP-ABR-2-2025-INS-1
Nro. de convocatoria : 1
Objeto de contratación : Bien
Descripción del objeto : Adquisición de kit de PCR en tiempo real para detección de los 4 serotipos de Dengue

Nro. ítem	Descripción del ítem			
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	Adquisición de kit de PCR en tiempo real para detección de los 4 serotipos de Dengue			
20107914995	INMUNOCHEM SAC	11/07/2025	17:12:37	Electronico
20521940914	MASKAF S.A.C	11/07/2025	18:56:17	Electronico



MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

3. ADMISIÓN DE OFERTAS:

En fecha 15 de julio del 2025, se procedió a la descarga electrónica de las ofertas presentadas, el comité verificó la presentación de los documentos requeridos en la sección específica de las bases de conformidad con el artículo 71 del Reglamento y determina si la oferta responde a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, detalladas en la sección específica de las bases, requerido en numeral 2.1.1.1 del Capítulo II.

Teniendo en consideración el acto precedente, se procedió con la revisión de los documentos de presentación obligatoria establecida en las bases, de acuerdo al siguiente detalle:

LICITACIÓN PÚBLICA ABREVIADA N° 02-2025-INS-1 Primera Convocatoria		
"Adquisición de kit de PCR en tiempo real para detección de los 4 serotipos de Dengue"		
Documentos para la admisión de la oferta	P1	P2
	INMUNOCHEM SAC	MASKAF S.A.C
Documentación de presentación obligatoria		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI CUMPLE (Folio 03)	SI CUMPLE (Folio 02)
b) Pacto de integridad (Anexo N° 2)	SI CUMPLE (Folio 4 y 05)	SI CUMPLE (Folio 03 y 04)
c) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, estos documentos deben ser presentados por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriban la promesa de consorcio, según corresponda.	SI CUMPLE (Folio 06 al 08)	SI CUMPLE (Folio 05 al 10)
d) Declaración jurada declarando que: (i) es responsable de la veracidad de los documentos e información de la oferta, y (ii) no se encuentra impedido para contratar con el Estado, de acuerdo con el artículo 33 de la Ley. (Anexo N° 3)	SI CUMPLE (Folio 9)	SI CUMPLE (Folio 11 y 12)
e) Promesa de consorcio con firmas digitales, o en su defecto, firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común, el correo electrónico 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° 4)	NO APLICA	NO APLICA
f) Documentación que acredite la desafectación del impedimento, en caso el proveedor al registrarse como participante hubiera presentado la Declaración Jurada de Desafectación del Impedimento (Anexo N° 5), de conformidad con el numeral 39.4 del artículo 39 del Reglamento.	NO APLICA	NO APLICA
g) Ficha Técnica del producto (Anexo A). El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la entidad según el cuadro de requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según lo dispuesto por el fabricante. • En la primera columna, debe contener enumerada las especificaciones técnicas requeridas por la entidad en la FICHA Net (Ficha que contiene las características técnicas del producto). • En la segunda columna debe indicar las especificaciones del producto que oferta, debiendo estas cumplir o encontrarse en el rango requerido por la entidad. • En la tercera columna, deberá indicar los folios donde se encuentra la documentación y/o norma nacional/internacional/propia con la cual sustenta el cumplimiento de dichas características técnicas. Deberá formar parte adjunta de la oferta.	SI CUMPLE (Folio 10 al 11)	SI CUMPLE (Folio 13 al 16)



MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

<p>h) Certificado de Análisis: El Certificado de análisis, es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio/Fabricante, 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, nacional y/o propias. El certificado de análisis podrá ser presentado en el formato propio del fabricante, el que deberá consignar cuando menos la siguiente información: fecha de análisis o fecha de emisión y/o aprobación del documento (según corresponda), y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad. Nota 1: El certificado de análisis no necesariamente debe ser del número de lote a entregar.</p>	SI CUMPLE (Folio 12 al 14)	SI CUMPLE (Folio 17 al 20)
<p>i) Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario (CRS) vigente, emitido por la ANM. Copia del RS y/o CRS Otorgado por la ANM (DIGEMID) acompañado de las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo medico se aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.</p> <p>NOTA: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05.ENE.2017) que la vigencia de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor. Considerar que este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.</p>	SI CUMPLE (Folio 15 al 18)	SI CUMPLE (Folio 21 al 25)
<p>j) Inserto de los Productos o Procedimiento de los productos. Documento que contiene información proporcionada por el fabricante para informar al usuario del producto sobre el uso previsto y el uso adecuado del producto y sobre las precauciones que deben tomarse. Nota: Se aceptará documentación complementaria proveniente del fabricante como brochure o cartas del fabricante.</p>	SI CUMPLE (Folio 59 al 95)	SI CUMPLE (Folio 26 al 38)
<p>k) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) vigente, emitido por la ANM o ARM, según corresponda. Emitido por la ANM o ARM, de acuerdo al D.S. N 014-2011-SA y modificatorias vigentes. Los proveedores que participen en la presente deberán contar con el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, en el caso de consorcios, el integrante que tenga como obligación el almacenamiento de los bienes deberá contar con el CBPA, obligatoriamente. Tratándose de un Laboratorio Fabricante Nacional, el Certificado de BPA se encuentra incluido en la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano. La exigencia de la Certificación de BPA vigente de acuerdo en el presente literal, se aplica durante la presentación de ofertas y durante la ejecución contractual. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá presentar el Certificado BPA de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).</p>	SI CUMPLE (Folio 104 al 120)	SI CUMPLE (Folio 39 y 40)
<p>l) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) vigente o ISO 13845. Copia simple del documento que acredite que el fabricante cumple las Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, el cual debe comprender al DMDIV ofertado (código de identificación, nombre común o familia). A efectos de nuestra regulación nacional y conforme a la clasificación de Establecimientos Farmacéuticos, un fabricante nacional necesariamente será Laboratorio. Para dispositivos médicos nacionales: Emitido por la ANM Para Dispositivos médicos importados: Contar con la certificación de</p>	SI CUMPLE (Folio 121 al 130)	SI CUMPLE (Folio 41 al 44)



MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante. También se aceptará otros documentos vigentes como Certificado de la Comunidad Europea (CE), Norma ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen, en conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes. La exigencia de la Certificación de BPM vigente se aplica durante la presentación de ofertas y durante la ejecución contractual. Para los Certificados emitidos en el extranjero estos deben estar vigentes, salvo los que están sujetos a los alcances del Decreto Supremo N.º 036-2020-SA. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de emisión, salvo los que se encuentran bajo la vigencia del Decreto Supremo N.º 036-2020-SA.		
m) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT) Vigente, a nombre del postor, emitido por la ANM o ARM, en cumplimiento a lo dispuesto en el D.S. N°001-2016-SA, y las RM N°833- 2015/MINSA y RM N°1000-2016-SA, según corresponda.	SI CUMPLE (Folio 131)	SI CUMPLE (Folio 45 y 46)
n) Catálogo con Código del producto.	SI CUMPLE (Folio 132)	SI CUMPLE (Folio 47 al 117)
o) Equipo de Cesión en uso: Se debe adjuntar documentos que sustenten las características técnicas (brochure, folletería, hojas técnicas o catálogo de el/los equipos en cesión de uso), subrayando las características y condiciones generales de los equipos en cesión de uso. Para los documentos descritos anteriormente, aplica lo siguiente: En caso que, el idioma original de un documento técnico sea distinto al español, se presenta acompañado de la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos	SI CUMPLE (Folio 133 al 135)	SI CUMPLE (Folio 118 al 139)
p) Oferta Económica (Anexo N° 6). En caso el requerimiento contenga prestaciones accesorias, la oferta económica individualiza los montos correspondientes a las prestaciones principales y las prestaciones accesorias. En el caso de compras corporativas los postores deben formular su oferta económica de manera individual por cada entidad contratante.	SI CUMPLE (Folio 187)	SI CUMPLE (Folio 140)
ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO

Del cuadro precedente, se determina que:

- a) El postor **INMUNOCHEM SAC**, cumple con la presentación de la documentación obligatoria del capítulo II numeral 2.1.1.1. de las bases integradas.

Por lo que, el comité, acuerda por unanimidad **ADMITIR** la oferta del postor **INMUNOCHEM SAC**.

- b) El postor **MASKAF S.A.C**, cumple con la presentación de la documentación obligatoria del capítulo II numeral 2.1.1.1. de las bases integradas.

Por lo que, el comité, acuerda por unanimidad **ADMITIR** la oferta del postor **MASKAF S.A.C**

4. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

Luego de culminada la evaluación, el Comité, procedió a determinar si el postor cumple con lo solicitado en los requisitos de calificación detallados en las bases integradas de acuerdo al artículo 72 del Reglamento General de Contrataciones Públicas, de conformidad al siguiente detalle:



MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

Postor	INMUNOCHEM SAC.	MASKAF S.A.C
Requisitos de Calificación	CUMPLE/ NO CUMPLE	CUMPLE/ NO CUMPLE
A. CAPACIDAD LEGAL		
<p><u>Requisitos:</u> Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico o Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, emitida por la Dirección general de medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, COMO Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos Sanitarios – ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos – ARM del Ministerio de salud – MINSA, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S.N° 014-2011-SA y su primera disposición complementaria transitoria. En el caso que el establecimiento farmacéutico (laboratorio farmacéutico y droguería) cuente solo con Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico, debe presentar una Declaración Jurada emitida por el representante legal del establecimiento farmacéutico, que declare que ha cumplido con presentar su solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento en el caso que la ANM o ARS haya definido el cronograma respectivo y que a la fecha de presentación de la propuesta técnica no tiene opinión desfavorable de la ANM o ARS respecto de su solicitud, según corresponda.</p> <p><u>Acreditación:</u> Copia simple de Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico o Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, emitida por la Dirección general de medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, COMO Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos Sanitarios – ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos – ARM del Ministerio de salud – MINSA, según corresponda, de acuerdo a lo establecido en el artículo 17° del D.S. N° 014-2011-SA y su primera disposición complementaria transitoria. En el caso que el establecimiento farmacéutico (laboratorio farmacéutico y droguería) cuente solo con Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico, debe presentar una Declaración Jurada emitida por el representante legal del establecimiento farmacéutico, que declare que ha cumplido con presentar su solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento en el caso que la ANM o ARS haya definido el cronograma respectivo y que a la fecha de presentación de la propuesta técnica no tiene opinión desfavorable de la ANM o ARS respecto de su solicitud, según corresponda.</p>	SI CUMPLE	SI CUMPLE
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD		
<p><u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 600,159.64 (Seiscientos mil ciento cincuenta y nueve con 64/100 Soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los diez años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computaran 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/ 75,019.96 (Setenta y cinco mil diecinueve con 96/100 Soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los diez años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computaran desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa. Se consideran bienes similares a los siguientes: todo tipo de reactivos de biología molecular.</p> <p><u>Acreditación:</u></p>	SI CUMPLE	SI CUMPLE

La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con constancia de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por entidad del sistema financiero que acredite el abono o la cancelación del mismo con comprobante de pago, o comprobante de retención electrónico emitido por SUNAT por la retención del IGV, correspondientes a un máximo de veinte contrataciones. En caso el postor sustente su experiencia en la especialidad mediante contrataciones realizadas con privados, para acreditarla debe presentar de forma obligatoria lo indicado en el numeral (ii) del presente párrafo; no es posible que acredite su experiencia únicamente con la presentación de contratos u órdenes de compra con conformidad o constancia de prestación.		
Condición	CALIFICADO	CALIFICADO

- a) Al respecto, de la calificación de la oferta, se desprende que respecto al requisito de calificación CAPACIDAD LEGAL y EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD, el postor **INMUNOCHEM SAC.**, cumple con acreditar lo requerido en las bases integradas; en ese sentido su oferta se considera como **CALIFICADA**.
- b) Al respecto, de la calificación de la oferta, se desprende que respecto al requisito de calificación CAPACIDAD LEGAL y EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD, el postor **MASKAF S.A.C**, cumple con acreditar lo requerido en las bases integradas; en ese sentido su oferta se considera como **CALIFICADA**.

5. EVALUACIÓN DE OFERTAS

Acto seguido y en concordancia con lo estipulado en el Capítulo IV de las bases integradas se procede a realizar la etapa de EVALUACION DE OFERTAS de conformidad con el artículo 73° del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas; a fin de determinar el orden de prelación, quedando establecido el mismo de la siguiente manera:

ANEXO EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS														
N°	POSTORES	Resultado de la Admisión y calificación	OFERTA	FACTORES DE EVALUACIÓN ECONÓMICA DE LA OFERTA				EVALUACIÓN DE LOS FACTORES DE EVALUACIÓN FACULTATIVOS						ORDEN DE PRELACIÓN
				La evaluación consistió en otorgar el mayor puntaje a la oferta del menor monto y otorgar el 100 de las ofertas puntuales basadas en los procedimientos a las respectivas puntajes otorgados, según la siguiente fórmula: Pto = Mto x Pto x 100 Mto = Mto de la oferta económica a evaluar Mto = Mto de la oferta económica Mto = Mto de la oferta económica m-1 la b-1 Pto = Puntaje máximo a otorgar Puntaje Pto otorgado	ANEXO 16 SOLICITUD DE HOMOLOGACIÓN DEL CENCO POR CIENTO (14%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA (ANEXO N° 15)	Solicitud de homologación del censo por ciento (14%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 15)	PUNTAJE TOTAL FACTOR DE EVALUACIÓN ECONÓMICA	PLAZO DE ENTREGA 30 puntos De 01 hasta 15 días calendario: [30] puntos De 16 hasta 30 días calendario: [20] puntos De 31 hasta 45 días calendario: [10] puntos	INTERIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA 8 puntos Prácticas Correlativas ISO 9001 [3] puntos No presentada Correlativa ISO 9001 0 puntos No presentada Correlativa ISO 9001 0 puntos	CAPACITACIÓN AL PERSONAL DE LA ENTIDAD CONTRATANTE 33 puntos Máx de [14 HORAS]: [33] puntos Máx de [12 HORAS]: [24] puntos Máx de [10 HORAS]: [15] puntos	PUNTAJE TOTAL FACTORES DE EVALUACIÓN FACULTATIVOS	PUNTAJE TOTAL OFERTA ECONÓMICA + FACTORES DE EVALUACIÓN FACULTATIVOS		
1	INMUNOCHEM SAC	ADMITIDO Y CALIFICADO	131,250.00	36.02	36.02	N/D	0.00	36.02	30.000	0.00	25.00	55.00	91.02	2
2	MASKAF S.A.C	ADMITIDO Y CALIFICADO	118,178.95	40.00	40.00	N/D	0.00	40.00	30.000	0.00	25.00	55.00	95.00	1

Para mayor visualización, se adjunta el anexo de evaluación de las ofertas adjunto a la presente acta.

Acto seguido, con fecha 15 de julio del 2025, después de la revisión integral de la oferta los integrantes del Comité, acuerdan por UNANIMIDAD lo siguiente:

1. ACTO DE OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:

Considerando los resultados obtenidos, se procede al ACTO DE OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO, al postor **MASKAF S.A.C** con RUC: 20521940914, por el importe de **S/ 118,178.95 (Ciento dieciocho mil ciento setenta y ocho con 95/100 soles)**, el mismo que incluye todos los impuestos y otros costos de acuerdo a la legislación vigente.

2. ACUERDO

Registrar en la plataforma del SEACE los actuados conforme al artículo 80. Del reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas, del procedimiento de selección **LICITACIÓN PÚBLICA**



MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

"Año de la recuperación y consolidación de la economía peruana"

ABREVIADA N° 02-2025-INS-1 para la "ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE LOS 4 SEROTIPOS DE DENGUE".

Concluida la reunión y al no existir ninguna observación a la calificación respectiva, se da por cerrada la presente acta, seguidamente el comité procedió a suscribirla en UNANIMIDAD en señal de conformidad, y no teniendo nada más que tratar se levantó la reunión siendo las 16:55 horas del día 15JUL2025 en el distrito de Chorrillos.

KEILA ELIZABETH SANTOS GALVEZ
Presidente Titular

ADOLFO ISMAEL MARCELO ÑIQUE
Primer Miembro Titular

LUIS GABRIEL DE LUCIO BURGA
Segundo Miembro Titular

ANEXO EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS

N°	POSTORES	Resultado de la Admisión y calificación	OFERTA	FACTORES DE EVALUACIÓN ECONÓMICA DE LA OFERTA				EVALUACIÓN DE LOS FACTORES DE EVALUACIÓN FACULTATIVOS					ORDEN DE PRELACIÓN
				La evaluación consistirá en otorgar el mayor puntaje a la oferta del menor monto y otorgar a las demás ofertas puntuajes inversamente proporcionales a sus respectivos montos ofertados, según la siguiente fórmula: $Po = Mb \times Pmax$ Mo Po = Puntaje de la oferta económica a evaluar Mo = Monto de la oferta económica Mb = Monto de la oferta económica más baja Pmax = Puntaje máximo 40 puntos	Puntaje Preliminar	ANEXO 16 SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA	Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa (Anexo N° 16).	PUNTAJE TOTAL FACTOR DE EVALUACIÓN ECONÓMICA	PLAZO DE ENTREGA 30 puntos De 01 hasta 29 días calendario: [30] puntos De 20 hasta 30 días calendario: [20] puntos De 31 hasta 40 días calendario: [10] puntos	INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA 5 puntos Presenta Certificado ISO 37001 [5] puntos No presenta Certificado ISO 37001 0 puntos	CAPACITACIÓN AL PERSONAL DE LA ENTIDAD CONTRATANTE 25 puntos Más de [14 HORAS]: [25] puntos Más de [12 HORAS]: [15] puntos Más de [10 HORAS]: [05] puntos	PUNTAJE TOTAL FACTORES DE EVALUACIÓN FACULTATIVOS	PUNTAJE TOTAL OFERTA ECONÓMICA + FACTORES DE EVALUACIÓN FACULTATIVOS
1	IMMUNOCHEM SAC	ADMITIDO Y CALIFICADO	131,250.00	36.02	NO	0.00	36.02	30.000	0.00	25.00	55.00	91.02	2
2	MASKAF S.A.C	ADMITIDO Y CALIFICADO	118,178.95	40.00	NO	0.00	40.00	30.000	0.00	25.00	55.00	95.00	1

X



