



PERÚ

MINISTERIO DE  
SALUDINSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

COMITÉ DE SELECCIÓN

ACTA DE APERTURA DE OFERTAS, ADMISIÓN, EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN DE OFERTAS Y  
OTORGAMIENTO DE LA BUENA PROLICITACIÓN PÚBLICA N°05-2025-INSN  
"SUMINISTRO DE SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML o 1.5ML MEDICAMENTO NO PNUME  
APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO DEL INSN"

## 1. SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En la ciudad de Breña, al 12 de junio de 2025, en los ambientes de la Unidad de Licitaciones del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, designados mediante Memorando Circular N°032-OEA-INSN-2025 (16.ABR.2025), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de Licitación Pública N°05-2025-INSN, cuyo objeto de convocatoria es el "SUMINISTRO DE SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML o 1.5ML MEDICAMENTO NO PNUME APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO DEL INSN", a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro.

## 2. SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN

El quórum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado<sup>1</sup> se logró con la presencia de los siguientes miembros:

PRESIDENTE	LUIS RÓMULO LU DE LAMA	TITULAR	X	Dependencia: Servicio de Endocrinología y Metabolismo
		SUPLENTE		
PRIMER MIEMBRO	MYRIAN ROSARIO ASTUCURI CHUCO	TITULAR	X	Dependencia: Servicio de Farmacia
		SUPLENTE		
SEGUNDO MIEMBRO	IVONNE DÁVILA CALDERÓN	TITULAR	X	Dependencia: Unidad de Licitaciones y Concursos Públicos
		SUPLENTE		

## 3. DETALLE DE LOS PARTICIPANTES

Cumplidas las etapas establecidas en el cronograma de actividades del procedimiento de selección, se verifica a través del SEACE el registro como participantes de los siguientes proveedores:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	Proveedor con RUC	20100099447	MERCK PERUANA S A	23/04/2025	Válido
2	Proveedor con RUC	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	24/04/2025	Válido
3	Proveedor con RUC	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	22/04/2025	Válido
4	Proveedor con RUC	20610589333	BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.	30/04/2025	Válido
5	Proveedor con RUC	20611580429	REDEL SERVICIOS GENERALES S.A.C.	19/05/2025	Válido

5 registros encontrados, mostrando 5 registro(s), de 1 a 5. Página 1 / 1.

Fuente: Reporte SEACE

## 4. DETALLE DE LOS POSTORES Y OFERTAS PRESENTADAS

De acuerdo a la información del SEACE, el 23 de mayo de 2025 estaba programado la presentación de ofertas, por lo que conforme al cronograma del proceso se procedió a realizar la apertura de las mismas en la plataforma de SEACE, visualizándose la PRESENTACIÓN DE LA SIGUIENTE OFERTA para el procedimiento de selección:

<sup>1</sup> "Artículo 46. Quórum, acuerdo y responsabilidad

(...) 46.2. Para sesionar y adoptar acuerdos válidos, el comité de selección se sujeta a las siguientes reglas:

a) El quórum para el funcionamiento del comité de selección se da con la presencia del número total de integrantes. En caso de ausencia de alguno de los titulares, se procede a su reemplazo con el respectivo suplente.

b) Los acuerdos se adoptan por unanimidad o por mayoría. No cabe la abstención por parte de ninguno de los integrantes. se circunscribe al proceso de contratación en el que han efectuado las acciones antes mencionadas.

46.3. Los acuerdos que adopte el comité de selección y los votos discrepantes, con su respectiva fundamentación, constan en actas que son suscritas por estos, las que se incorporan al expediente de contratación. (...)"



PERÚ

MINISTERIO DE  
SALUDINSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

COMITÉ DE SELECCIÓN

## Presentación de ofertas/expressión de interés

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-5-2025-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML MEDICAMENTO NO PNUME APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO

Nro. ítem	Descripción del ítem	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
RUC / Código	Nombre o Razón Social			
1	SUMINISTRO DE SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML MEDICAMENTO NO PNUME APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO			
20100099447	MERCK PERUANA S.A	23/05/2025	11:26:42	Electronico

Fuente: Reporte SEACE

Acto seguido, el presidente del Comité de Selección procedió a dar lectura al artículo 73° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado<sup>2</sup>.

Asimismo, se procede con la revisión de las ofertas a fin de verificar la presentación de los documentos requeridos y determinar si la misma responde a las características y/o requisitos y condiciones de las Especificaciones Técnicas previstas en las Bases definitivas.

## 5. DETALLE DE LA OFERTA ADMITIDA Y QUE PASA A EVALUACIÓN

De acuerdo con la revisión efectuada, las ofertas fueron admitidas conforme a las razones expuestas en los cuadros adjuntos, por lo que se procederá con la evaluación de las ofertas admitidas:

RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PRESENTACIÓN DE DOCUMENTOS OBLIGATORIOS	CUMPLIMIENTO DE LAS EETT Y/O REQUISITOS FUNCIONALES RELEVANTES	ESTADO DE ADMISIBILIDAD
MERCK PERUANA S.A	SI	SI	ADMITIDA

## 6. EVALUACIÓN DE LA(S) OFERTA(S)

A continuación, la presidente del Comité de Selección procedió a dar lectura al artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado<sup>3</sup>, continuando con la aplicación de los factores de evaluación establecidos en las Bases Integradas, obteniéndose lo siguiente:

RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	ITEM	Valor Estimado	Oferta Económica	Puntaje Total Obtenido
MERCK PERUANA S.A	UNICO	S/ 871,650.00	S/1'197,000.00	100

(\*) La determinación de la **EVALUACIÓN** de las ofertas se encuentran detalladas en los cuadros de evaluación que se adjunta a la presente acta.

## 7. CALIFICACIÓN DEL POSTOR ADMITIDO

Posterior a ello, se calificó las ofertas evaluadas, conforme a los requisitos que se indican en las bases integradas, obteniéndose el siguiente detalle

ITEM	POSTOR	CONDICIÓN	ORDEN DE PRELACIÓN
SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML o 1.5ML	MERCK PERUANA S.A	CALIFICADO (*)	1°

(\*) El detalle de la **CALIFICACIÓN** se encuentra en el cuadro adjunto (CALIFICACIÓN)

<sup>2</sup> "Artículo 73. Presentación de ofertas

73.1. La presentación de ofertas se realiza de manera electrónica a través del SEACE durante el periodo establecido en la convocatoria, salvo que este se postergue de acuerdo a lo establecido en la Ley y el presente Reglamento.

73.2. Para la admisión de las ofertas, el comité de selección verifica la presentación de lo exigido en los literales a), b), c), e) y f) del artículo 52 y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida. (...)"

<sup>3</sup> "Artículo 74. Evaluación de las ofertas

74.1. La evaluación de ofertas consiste en la aplicación de los factores de evaluación a las ofertas que cumplen con lo señalado en el numeral 73.2 del artículo 73, con el objeto de determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas. (...)"



## 8. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

Previo al otorgamiento de la buena pro, el comité de selección ha revisado la oferta económica que cumple con los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. En esa línea, la oferta económica del postor MERCK PERUANA S.A., supera el valor estimado.

Que, estando conforme a lo dispuesto en el numeral 68.3 del artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en fecha 26.MAY.2025, a través del Oficio N°13-CS-INSN-2025, el comité de selección, solicitó la reducción de la oferta económica al postor MERCK PERUANA S.A. En respuesta a ello, mediante el correo de [Elizabeth.zamudio@merckgroup.com](mailto:Elizabeth.zamudio@merckgroup.com) el postor MERCK PERUANA S.A. comunica a la Entidad que ha realizado la rebaja de su oferta económica y adjunta el Anexo N°6, señalando el monto **reajustado por un total de S/938,100.00, no obstante la oferta económica sigue superando el valor estimado.**

En ese sentido, se procedió a solicitar la ampliación del crédito presupuestario y, a través del Memorando N°358-OEA-INSN-2025, la Directora de la Oficina Ejecutiva de Administración aprueba la ampliación del certificado del crédito presupuestario requerido para el presente proceso de contratación.

De acuerdo a ello, y conforme a lo establecido en el Art. 84 del RLCE, y a los resultados de la evaluación y calificación, el Comité de Selección ACORDÓ:

**PRIMERO.** - OTORGAR LA BUENA PRO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN DE LICITACIÓN PÚBLICA N°05-2025-INSN – 1era Convocatoria “SUMINISTRO DE SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML o 1.5ML MEDICAMENTO NO PNUME APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO DEL INSN”, por el monto de S/938,100.00 (NOVECIENTOS TREINTA Y OCHO MIL CIENTO CON 00/100 SOLES).

La oferta incluye IGV, todos los tributos y gastos que demande la ejecución del contrato; encontrándose acorde con las aspiraciones del Instituto Nacional de Salud del Niño.

**SEGUNDO.** - Proceder con la publicación de los resultados en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado - SEACE, conforme a lo previsto en el num.84.3. del artículo 84° Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Dando cuenta de la lectura del Acta del Proceso y no existiendo observación a la misma por parte de los miembros del Comité de Selección, se procede a firmar el mismo, siendo 09:00 horas del día 12 de junio de 2025, en los ambientes de la Unidad de Licitaciones del Instituto Nacional de Salud, procediéndose a Publicar esta decisión en el Sistema del SEACE.

LUIS RÓMULO LU DE LAMA  
Comité de Selección  
Presidente Titular

MYRIAN ROSARIO ASTUCURI CHUCO  
Comité de Selección  
Primer Miembro

IVONNE DÁVILA CALDERÓN  
Comité de Selección  
Segundo Miembro



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra  
Independencia, y de la conmemoración de las  
heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

## ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS

Siendo las 12:00 horas del día 26.MAY.2025, en el Servicio de Endocrinología del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, designados mediante Memorando Circular N° 032-OEA-INSN-2025 (16.ABRIL.2025), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de LICITACIÓN PÚBLICA N°04-2025-INSN- PRIMERA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es el "SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS NO PNUME SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML Ó 1.5ML", a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro

### ITEM N°1: SOMATROPINA 36UI INY 1ML O 1.5ML

MERCK  
PERUANA S.A

#### 1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN:

Suministro de medicamento NO PNUME SOMATROPINA 36 UI/mL INY 1 mL ó 1.5ml

#### 2. FINALIDAD PÚBLICA:

Atender a los pacientes en los cuales están indicados la hormona de crecimiento a nivel nacional para asegurar una adecuada calidad de vida.

#### 3. ANTECEDENTES:

Medicamentos PETITORIO NACIONAL no considerado en la COMPRA CORPORATIVA CENARES.

#### 4. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN:

Adquisición de medicamentos para contribuir y asegurar la disponibilidad de medicamentos esenciales en Instituto Nacional de Salud del Niño.

Asegurar el abastecimiento y disponibilidad de la hormona de crecimiento en nuestra Institución, a fin de brindarles la atención a los pacientes que padecen de Déficit de hormona de crecimiento, Hipopituitarismo y Síndrome de Turner

#### 5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR:

##### 5.1 DESCRIPCION

Mejorar el acceso de la población a los medicamentos identificados como necesarios para el diagnóstico, prevención, tratamiento y control de las enfermedades prevalentes en el país, asegurando su adecuada disponibilidad y utilización en todos los establecimientos del Sector Salud, en concordancia con lo establecido en la Política Nacional de Medicamentos y la Ley de los Productos Farmacéuticos.

#### 6. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR:

Memorando N° 047-SEM-INSN-2025

##### 6.1 Descripción y Cantidad de los Bienes

N°	CODIGO	DESCRIPCION	CANTIDAD REQUERIDA
1	587600020002	SOMATROPINA 36 UI/mL INY 1 mL	3000 UND

##### Documentos para la admisión de la Propuesta.

Copia simple del Registro Sanitario de los bienes ofertados, emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas.

La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos Farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentados dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.

NOTA. Como parte de los documentos de la oferta, para la validación del registro sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.

- b) Protocolo de análisis y/o certificado de análisis del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente.



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra  
Independencia, y de la conmemoración de las  
heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente:

- Nombre del Laboratorio que lo emite
- Nombre del producto.
- Forma farmacéutica.
- Fecha de Análisis
- Fecha de vencimiento.
- Número de lote (explicar en hoja aparte si es codificado de manera
- Diferente a lo indicado por el D.S. N° 016-2011-S.A.).
- Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos.
- Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o Director Técnico de la empresa postora)
- Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación.

- b. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) expedido a favor de la empresa fabricante. Dicho Certificado deberá encontrarse vigente a la fecha de presentación de propuestas. (De no establecer el certificado fecha de vigencia, se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a dos (02) años, contados a partir de la presentación de propuestas.

Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluye también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.

De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen, en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el **Certificado de Libre Venta** (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el **Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485 y/o la Declaración CE** de conformidad del fabricante, así como el **Certificado expedido por la FDA** en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado.

- c) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos a **temperatura refrigerada**.

Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su **CBPA**, presentará el **CBPA** vigente del almacén que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura** emitido por DIGEMID, en el cual incluya el **Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento**), además de presentar su **CBPA**, presentará el **CBPM** a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.

- d) **Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT). Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT)**, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID, las **Buenas Prácticas de Distribución y Transporte** son parte de un sistema de aseguramiento de calidad y Garantizar durante toda la cadena de distribución la calidad y condiciones óptimas de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios desde la fabricación y/o producción hasta el usuario, con la finalidad que cumpla con su efecto deseado.

**LEYES, REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS,**  
**REGLAMENTOS Y DEMÁS NORMAS**

- Ley N° 26842 Ley General de Salud

MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO  
SERVICIO DE FARMACIA  
D.F. LUCY A. ZEVALLOS ACUÑA  
COFA 1081  
SEA DEL SERVIDOR DE FARMACIA



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra  
Independencia, y de la conmemoración de las  
heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

- Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Decreto Supremo N°014-2011 S.A. Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.
- Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado
- Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.
- Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus inclusiones y modificaciones
- DECRETO SUPREMO N° 021-2018-SA. Decreto Supremo que modifica el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos
- DECRETO SUPREMO N° 017-2018-SA Decreto Supremo que aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Laboratorio para el control de calidad de productos Farmacéuticos.
- Resolución Ministerial N° 116-2018/MINSA. Aprueban Directiva Administrativa "Gestión del Sistema Integrado de Suministro Público de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – SISMED".
- Resolución Ministerial N° 1000-2016/Minsa. Modifican la R.M. N° 833-2015/MINSA, que aprobó el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- Resolución Directoral N° 144-2016-DIGEMID-DG-MINSA Aprueban los siguientes formatos:
  - Formato de Notificación de sospechas de reacciones adversas a medicamentos u otros productos farmacéuticos por los titulares de registro sanitario y del certificado de registro sanitario.
- Resolución Ministerial N° 539-2016/MINSA. Aprueban Norma Técnica de Salud que regula las actividades de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios
- Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA. Aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros
- Resolución Ministerial N° 540-2011/MINSA. Aprueban la Norma Técnica de Salud N° 091-MINSA/DIGEMID-V.01 "Norma Técnica de Salud para la Utilización de Medicamentos No considerados en el Petitorio Nacional Único de Medicamentos Esenciales".
- Resolución Ministerial N° 013-2009-MINSA. Aprueban el "Manual de Buenas Prácticas de Dispensación".
- RM\_829\_2010\_NTS\_Comites\_Farmacoterapeuticos
- Manual de BPA\_RM. N° 132-2015-MINSA

**6.3 Impacto Ambiental:**

No aplica.

**6.4 Condiciones de Operación:**

No aplica.

**6.5 Embalaje y Rotulado:**

**6.5.1 Embalaje**

El embalaje protector debe cumplir con las condiciones de almacenamiento, fragilidad de los Medicamentos, factores ambientales, tiempo de transporte y medios de transporte.

El Proveedor es responsable de garantizar que los vehículos y los equipos utilizados en el proceso de transporte son adecuados para su utilización y están equipados para evitar la exposición de los medicamentos a condiciones que puedan afectar su calidad y la integridad de su embalaje.

**Envase:**

El envase inmediato y mediano del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N°016-2011/SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias.

**6.5.2 Rotulado**

Debe corresponder al producto farmacéutico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario por la DIGEMID.

**6.6 Modalidad de Ejecución:** No aplica

**6.7 Transporte**

MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO  
"C.F. LUCO" - CENTRO FARMACÉUTICO  
JEFES DEL SERVICIO DE FARMACIA



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra  
Independencia, y de la conmemoración de las  
heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

EL Proveedor debe cumplir con realizar la entrega en el Almacén de Logística del INSN.

6.8 Vigencia mínima del producto Farmacéutico: 15 meses

6.9 Garantía Comercial  
12 MESES

6.10 Disponibilidad de servicios y repuestos  
No aplica.

6.11 Lugar y plazo de ejecución de la prestación:  
6.11.1 Lugar

Av. Brasil N° 600, Breña.  
Servicio de Farmacia.

6.11.2 Plazo de Ejecución.

El plazo de ejecución de la prestación de la prestación es de 12 meses y/o hasta alcanzar el monto de contratación.

6.11.3 Plazo de entrega:

Los bienes se entregarán en el plazo máximo de 05 días calendario contabilizados desde el día siguiente de notificación de la orden de compra.

Según cronograma:

CODIGO: 587600020002- SOMATROPINA 36 UI/mL INY 1 MI											
ENTREGA /MENSUAL											
MES1	MES2	MES3	MES4	MES5	MES6	MES7	MES8	MES9	MES10	MES11	MES12
360	240	240	240	240	240	240	240	240	240	240	240

7. Requisitos y recursos del proveedor

7.1 Requisitos del Proveedor

Persona natural o jurídica dedicada al rubro del objeto de la convocatoria, con registro nacional de proveedores vigente, habilitado para contratar con el Estado

7.2 Recursos a ser provistos por el proveedor

No aplica.

8. Otras consideraciones para la ejecución de la prestación

8.1 Otras Obligaciones

8.1.1 Otras obligaciones del contratista

- Cumplimiento del plazo de entregas previstas en la orden de compra.

8.1.2 Otras obligaciones de la Entidad

No aplica.

8.2 Adelantos

No aplica.

8.3 Subcontratación

No aplica.

8.4 Confidencialidad

A toda información de la Entidad a la que tenga acceso el postor.

8.5 Medidas de control durante la ejecución contractual

Áreas que supervisan:

- Almacén General de Logística
- Almacén SISMED del Servicio de Farmacia

8.6 Recepción y Conformidad de los Bienes

La Recepción la efectuará el encargado del Almacén General de Logística y Servicio de Farmacia considerando el cumplimiento de lo siguiente.

- Protocolo y/o Certificado de Análisis del producto.

MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO  
SERVICIO DE FARMACIA  
"C.F. LUQUE A. ZEVALLOS AGUIE"  
C.O.F.P. 00851  
JEFE DEL SERVICIO DE FARMACIA



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra  
Independencia, y de la conmemoración de las  
heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento
- Certificado de Buenas Prácticas de manufactura
- Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y distribución
- Registro sanitario vigente.
- Guía de internamiento
- Autorización Sanitaria de Funcionamiento
- Orden de compra.

La Conformidad, la brindará el Químico Farmacéutico encargado del Almacén Especializado SISMED.

**8.7 Fórmula de Reajuste**  
No aplica.

**8.8 Otras Penalidades Aplicables: no aplica**

**8.9 Responsabilidad por Vicios Ocultos**

La conformidad del servicio por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 146 de su Reglamento.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de **UN (1) año**, contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD

#### **MEMORANDO N°047-SEM-INSN-2025**

5. Características y condiciones de los bienes a contratar

5.1 Descripción y cantidad del bien

5.2 Característica técnicas

DESCRIPCION	UND. MEDIDA	CRONOGRAMA DE ENTREGA (Mensual)												TOTAL
		1 Entrega	2 Entrega	3 Entrega	4 Entrega	5 Entrega	6 Entrega	7 Entrega	8 Entrega	9 Entrega	10 Entrega	11 Entrega	12 Entrega	
SOMATROPINA 36 UI/ML INY 1 ML. o 1.5ML. (Frasco, Cartucho o Vial)	UND	360	240	240	240	240	240	240	240	240	240	240	240	3000

**SOMATROPINA 36 UI/ML INY 1 ML. o 1.5ml (3000 unidades) (Frasco, Cartucho o vial)**

- Reactivos líquidos libres de partículas extrañas
- Solución inyectable o polvo liofilizado para disolver
- Frasco, cartucho o vial conteniendo hormona de crecimiento humana recombinante (Somatropina) de 36UI (Equivalencia de 1mg. = 3UI)
- Aplicador pre cargado para cada paciente usuario o aplicador automático con aguja para cada paciente usuario.
- Preparado de hormona de crecimiento humana recombinante, producida por ingeniería genética en células de escherichia coli y/o células de mamífero, que tiene por acción fundamental incrementar el crecimiento.
- No tóxico
- No reactiva
- No pirógena

MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

DR. LUIS RÓMULO LU DE LAMA  
JEFE DEL SERVICIO DE ENDOCRINOLOGÍA Y METABOLISMO  
CNP 10913 RNE 10964

**ESTADO DE ADMISIBILIDAD**

**ADMITIDO**



**LICITACIÓN PÚBLICA-SM-4-2025-INSN-1**  
**"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML Ó 1.5ML"**

**ITEM N°1 SOMATROPINA 36UI INY 1ML ó 1.5ML**

<b>DOCUMENTOS OBLIGATORIOS</b>		<b>POSTOR 1</b>
		<b>MERCK PERUANA S.A</b>
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA
b)	<p>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.</p> <p>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, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.</p>	PRESENTA
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	PRESENTA
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)	PRESENTA
	<p>Documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares para acreditar la vigencia, las características técnicas del bien requerido</p> <p>Copia simple del Registro Sanitario de los bienes ofertados, emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentados dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. NOTA: Como parte de los documentos de la oferta, para la validación del registro sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.</p>	PRESENTA
	<p>Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), expedido a favor de la empresa fabricante. Dicho Certificado deberá encontrarse vigente a la fecha de presentación de propuestas. (De no establecer el certificado fecha de vigencia, se considerará válido si la fecha de su emisión no es mayor a dos (02) años, contados a partir de la presentación de propuesta).</p> <p>Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluya también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento. De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen, en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el Certificado de Libre Venta (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485 y/o la Declaración CE de conformidad del fabricante, así como el Certificado expedido por la FDA en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado.</p>	PRESENTA
e)	<p>Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos a temperatura refrigerada.</p> <p>Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su CBPA, presentará el CBPA vigente del almacén que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Asimismo, en caso el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero (Laboratorio Fabricante Nacional que cuenta con Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura emitido por DIGEMID, en el cual incluya el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento), además de presentar su CBPA, presentará el CBPM a nombre de la empresa que brindará el servicio de almacenamiento y el contrato de vinculación entre ambas partes.</p>	PRESENTA
	<p>Protocolo de análisis y/o certificado de análisis del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente.</p> <p>El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Nombre del Laboratorio que lo emite.</li> <li>-Nombre del producto.</li> <li>-Forma Farmacéutica</li> <li>-Fecha de Análisis</li> <li>-Fecha de vencimiento.</li> <li>-Número de lote (explicar en hoja aparte si es codificado de manera diferente a lo indicado por el D.S. N° 016-2011-S.A.).</li> <li>- Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos.</li> <li>- Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o Director Técnico de la empresa postora)</li> <li>-Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación o conforme fueron aprobados por la ANM.</li> </ul>	PRESENTA
	Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT). Vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID. Las Buenas Prácticas de Distribución y Transporte son parte de un sistema de aseguramiento de calidad y garantizan durante toda la cadena de distribución la calidad y condiciones óptimas de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios desde la fabricación y/o producción hasta el usuario con la finalidad que cumpla con su efecto deseado.	PRESENTA

**LICITACIÓN PÚBLICA-SM-4-2025-INSN-1**  
**"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML Ó 1.5ML"**

**ITEM N°1 SOMATROPINA 36UI INY 1ML ó 1.5ML**

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1
		MERCK PERUANA S.A
f)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	PRESENTA
g)	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)	-----
h)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6	S/ 1,197,000.00
	El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales	
<b>ESTADO DE LA OFERTA</b>		<b>ADMITIDO</b>





PRESIDENTE

PRIMER MIEMBRO

SEGUNDO MIEMBRO

LICITACIÓN PÚBLICA-SM-4-2025-INSN-1  
 "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML Ó 1.5ML"

ITEM N°1		VALOR ESTIMADO	POSTOR 1
FACTORES DE EVALUACIÓN			
A. PRECIO	ITEM N°		
<p><u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:</p> <p><math display="block">P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}</math></p> <p>i= Oferta Pi= Puntaje de la oferta a evaluar Oi=Precio i Om= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio <b>100 puntos:</b></p> <p><u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6), según corresponda</p>		1	S/ 1,197,000.00
PUNTAJE OBTENIDO		S/ 100.00	




LICITACIÓN PÚBLICA-SM-4-2025-INSN-1 "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME SOMATROPINA 36UI/ML INY 1ML Ó 1.5ML"		
En conformidad al Art. 75° del RLCE: "75.1. Luego de culminada la evaluación, el comité de selección califica a los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar, según el orden de prelación, verificando que cumplan con los requisitos de calificación especificados en las bases".		
ORDEN DE PRELACIÓN		MERCK PERUANA S.A
ITEM N°1 SOMATROPINA 36UI INY 1ML Ó 1.5ML		
A. CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN		
Requisitos:	Requisitos: Resolución de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSA, según corresponda.	CONFORME
Acreditación:	Acreditación: Copia simple de la Resolución de Autorización SANITARIA de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSA, según corresponda.	
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD		
Requisitos:	Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a 800,000.00 (OCHOCIENTOS MIL 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.	SI ACREDITA EXPERIENCIA
Se consideran bienes similares a los siguientes: MEDICAMENTOS EN GENERAL.		
Acreditación:	Acreditación: 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 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.	
	En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.	
	En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.	
En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se		
ESTADO		CALIFICADO
ORDEN DE PRELACIÓN		1°


