

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°70-2023-INSN  
"SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS - APOSITOS DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%"**

ADMISIÓN DE OFERTAS			
DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1	POSTOR 2
1	<b>APOSITO DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%.</b>	<b>CARDIO PERFUSION E.I.R.L</b>	<b>TAGUMEDICA S.A</b>
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA (folio 35)	PRESENTA (folio 3)
	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.		
b)	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.	PRESENTA (folio 2 - 4)	PRESENTA (folio 5 - 7)
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	PRESENTA (folio 36)	PRESENTA (folio 9)
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 (folio 37)	PRESENTA (folio 10)
e)	Declaración Jurada de presentación y vigencia del producto (Anexo N°12)	PRESENTA (folio 38)	PRESENTA (folio 14)
	Documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares para acreditar el EMPAQUE, MATERIAL, COMPONENTES, CARACTERISTICAS, FUNCION Y DIMENSIONES, señalados en las especificaciones técnicas de las presentes bases.	PRESENTA (folio 39 al 52)	PRESENTA (folio 11 al 13)
	<b>Registro Sanitario emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas B12</b>	PRESENTA (folio 53-54)	PRESENTA (folio 17-20)

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°70-2023-INSN  
"SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS - APOSITOS DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%"**

**ADMISIÓN DE OFERTAS**

<b>DOCUMENTOS OBLIGATORIOS</b>		<b>POSTOR 1</b>	<b>POSTOR 2</b>
<p><b>Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)</b> 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.</p> <p>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 (folio 55-70)	PRESENTA (folio 23 al 25)
<p><b>Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA</b>, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor.</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.</p> <p>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 (folio 05 al 22)	PRESENTA (folio 27)

f)








**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°70-2023-INSN  
"SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS - APOSITOS DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%"**

**ADMISIÓN DE OFERTAS**

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1	POSTOR 2
<p><b>Protocolo de análisis y/o certificado de análisis o documento equivalente según lo autorizado en su Registro Sanitario por DIGEMID del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente.</b></p> <p><b>El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente:</b></p> <p>i. Nombre del Laboratorio que lo emite.</p> <p>ii. Nombre del producto.</p> <p>iii. Fecha de Análisis</p> <p>iv. Fecha de vencimiento.</p> <p>v. 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.).</p> <p>vi. Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones límites de Aceptación y los resultados obtenidos.</p> <p>vii. Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regent o director técnico de la empresa postora)</p> <p>viii. Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación.</p>		PRESENTA (72 AL 120)	PRESENTA (40 AL 44)



**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°70-2023-INSN  
"SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS - APOSITOS DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%"**

ADMISIÓN DE OFERTAS			
DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1	POSTOR 2
Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT). Vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID. Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y Distribución se considerará opcional, no obstante, deberá adjuntar una declaración jurada a la firma del contrato indicando que los bienes deben ser distribuidos en vehículos cuyas instalaciones no alteren la calidad de los mismos y que ofrezcan protección adecuada de las influencias externas, incluida la contaminación, teniendo en cuenta su naturaleza y requerimientos.		PRESENTA (folio 55-70)	PRESENTA (folio 74)
g)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	PRESENTA ( folio 123)	PRESENTA ( folio 68)
h)	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)	-----	-----
	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.		
i)	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.	S/ 169,400.00	S/ 180,600.00
ESTADO DE LA OFERTA		ADMITIDO	ADMITIDO
<div> <div> PRESIDENTE  </div> <div> PRIMER MIEMBRO  </div> <div> SEGUNDO MIEMBRO  </div> </div>			



ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS

Siendo las 9:00 horas del día 24 de enero del año 2024, en la Oficina de Logística del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, designados mediante Memorando Circular N°149-OEA-INSN-2023 (15.Dic.2023), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°70-2023-INSN- PRIMERA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la "SUMINISTRO DE INSUMOS MEDICOS – APOSITO DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%; a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro

APOSITO DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%	CARDIO PERFUSION E.I.R.L	TAGUMEDICA S.A
---	-----------------------------	-------------------

5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR:  
5.1 DESCRIPCIÓN Y CANTIDAD DE LOS BIENES

CODIGO	DESCRIPCION	CANTIDAD	UM
495701410081	APOSITO DE HIDROFIBRA 20 cm X 30 cm CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%	700	UN

- 5.2 Requisitos según leyes, reglamentos técnicos, normas  
metrologías y/o sanitarias, reglamentos y demás normas
- a) Registro Sanitario emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas
  - b) Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) expedido a favor de la empresa fabricante. Dicho Certificado deberá

CUMPLE CON LO  
SOLICITADO EN  
LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS DEL  
CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS

CUMPLE CON  
LO  
SOLICITADO  
EN LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
DEL CAPÍTULO  
III DE LAS  
BASES  
INTEGRADAS



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

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).

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.

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.

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) COPIA DE Autorización Sanitaria de Funcionamiento

CUMPLE CON LO  
SOLICITADO EN  
LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS DEL  
CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS

CUMPLE CON  
LO  
SOLICITADO  
EN LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
DEL CAPÍTULO  
III DE LAS  
BASES  
INTEGRADAS





<p>e) <b>Protocolo de análisis y/o certificado de análisis</b> o documento equivalente según lo autorizado en su Registro Sanitario por DIGEMID<sup>1</sup> del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el registro del bien</p> <p>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>- 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.</li></ul> <p>f) <b>Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte</b> (CBPDT). Vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID. Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y Distribución o una <b>Declaración Jurada</b> indicando que los bienes se están</p>	<p>CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
---	---	---

<sup>1</sup> En atención a la Consulta y observación a la Bases formulado por el participante TAGUMEDICA S.A



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

adjuntar una declaración jurada a la firma del contrato indicando que los bienes deben ser distribuidos en vehículos cuyas instalaciones no alteren la calidad de los mismos y que ofrezcan protección adecuada de las influencias externas, incluida la contaminación, teniendo en cuenta su naturaleza y requerimientos.

g) Vigencia del producto: 2 años contabilizados desde su entrega.

Leyes y reglamentos técnicos

- Ley N° 26842 Ley General de Salud
- 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

MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO  
DIRECCIÓN DE REGISTRO Y VIGILANCIA  
FARMACÉUTICA  
Lima, 11 de Julio del 2018

Pág. 3

CUMPLE CON LO  
SOLICITADO EN  
LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS DEL  
CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS

CUMPLE CON  
LO  
SOLICITADO  
EN LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
DEL CAPÍTULO  
III DE LAS  
BASES  
INTEGRADAS





PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

<p>5.3 Impacto Ambiental: No aplica.</p> <p>5.4 Condiciones de Operación: No aplica.</p> <p>5.5 Embalaje y Rotulado: 5.5.1 Embalaje</p> <p>El embalaje protector debe cumplir con las condiciones de almacenamiento, fragilidad de los insumos, médicos quirúrgicos, factores ambientales, tiempo de transporte y medios de transporte.</p> <p>El dispositivo debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANPM</p> <p>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.</p> <p>Envase: El envase inmediato y mediate 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 modificaciones.</p> <p>5.5.2 Rotulado Debe corresponder al producto farmacéutico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario por la DIGEMID e incluir el Logotipo Institucional y el N° de proceso de adquisición, en el Envase mediate e inmediato.</p> <p>5.6 Sistema de Contratación Precios Unitarios.</p> <p>5.7 Transporte</p> <p>MINISTERIO DE SALUD INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO DIRECCIÓN DE CONTRATACIÓN Calle 100 N° 1000 Lima, Perú 10000</p> <p>Pág. 5</p>	<p>CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
--	---	---



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

El Proveedor debe cumplir con realizar la entrega en el Almacén de Logística del INSN.		
<b>5.8 Seguros</b> No aplica.		
<b>5.9 Garantía Comercial</b> <b>Alcance de la garantía:</b> Contra defectos de diseño y/o fabricación, deberán ser repuestos por otros en igual cantidad y calidad. <b>Condiciones de la garantía:</b> Esta garantía cubrirá la reposición por defectos observados en un plazo máximo de 05 días calendario de haberse notificado al proveedor. <b>Periodo de garantía:</b> Durante el periodo de contrato y por 2 años. <b>Inicio del cómputo del periodo de garantía:</b> A partir de la fecha en la que se otorga la conformidad al bien. Alcance de Garantía. Periodo de Garantía. Condición e inicio de cómputo del periodo de garantía, expresos en Carta de Garantía, se presentará para la suscripción del Contrato. <b>5.10 Disponibilidad de servicios y repuestos</b> No aplica.		
<b>5.11 Prestaciones accesorias a la prestación principal</b> <b>5.11.1 Mantenimiento Preventivo</b> No aplica. <b>5.11.2 Soporte Técnico</b> No aplica. <b>5.11.3 Capacitación y/o Entrenamiento</b> No aplica.		
<b>5.12 Lugar y plazo de ejecución de la prestación</b> <b>5.12.1 Lugar</b> Las entregas de los bienes se realizarán en el Almacén Central del Instituto Nacional de Salud del Niño, sito en Av. Brasil N° 600, Breña. <b>5.12.2 Plazo de Entrega</b> Deberá realizarse la entrega dentro de los CINCO (05 días) calendarios, contabilizando desde el día siguiente de notificada la orden de compra, según cronograma.		
CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE	CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE	CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE




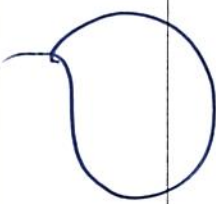



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

CRONOGRAMA DE ENTREGA Según anexo n° 1		
<b>6. Requisitos y recursos del proveedor</b>		
<b>6.1 Requisitos del Proveedor</b>		
Empresa dedicada al rubro del objeto de la convocatoria. <b>Recursos a ser provistos por el proveedor</b>		
No aplica.		
<b>7. Otras consideraciones para la ejecución de la prestación</b>		
<b>7.1 Otras Obligaciones</b>		
<b>7.1.1 Otras obligaciones del contratista</b>		
• Cumplimiento del plazo de entregas previstos en la orden de compra.		
<b>7.1.2 Otras obligaciones de la Entidad</b>		
No aplica.		
<b>7.2 Adelantos</b>		
No aplica.		
<b>7.3 Subcontratación</b>		
No aplica.		
<b>7.4 Confidencialidad</b>		
A toda información de la Entidad a la que tenga acceso el postor.		
<b>7.5 Medidas de control durante la ejecución contractual</b>		
Áreas que supervisan:		
- Almacén Central de Logística		
- Almacén SISMED del Servicio de Farmacia		
<b>7.6 Conformidad y Recepción de los Bienes</b>		
La conformidad y recepción se sujeta a lo dispuesto en la Normatividad de Contrataciones del Estado; <u>la recepción la efectuará el jefe de Almacén, la conformidad la brindará el Servicio de Farmacia, previa Conformidad por Químico Farmacéutico encargado del Almacén, considerando el cumplimiento de lo siguiente:</u>		
• Protocolo y/o Certificado de Análisis del producto.		
• Copia Simple Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento		
• Copia Simple Certificado de Buenas Prácticas de		
MINISTERIO DE SALUD		
		
		
		
LAS BASES INTEGRADAS	III DE LAS BASES INTEGRADAS	CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS
LAS BASES INTEGRADAS	CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS	CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

<p>manufatura</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Copia Simple Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y distribución</li><li>• Registro sanitario vigente.</li><li>• Guía de internamiento</li><li>• Autorización Sanitaria de Funcionamiento</li><li>• Orden de compra</li></ul>	<p>TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p><b>7.6.1 Pruebas o ensayos para la conformidad de los bienes</b> No aplica</p> <p><b>7.6.2 Pruebas de puesta en funcionamiento para la conformidad de los bienes</b> No aplica</p> <p><b>7.7 Forma de pago</b> La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos PARCIALES después de ejecutada la respectiva prestación. Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación: - Recepción por el encargado del Almacén central del INSN. - Conformidad del Servicio de Farmacia, previa Conformidad por Químico Farmacéutico encargado del Almacén Especializado SISMED. - Comprobante de pago.</p>	<p>CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p><b>7.8 Fórmula de Reajuste</b> No aplica</p> <p><b>7.9 Otras Penalidades Aplicables</b></p> <p><b>7.10 Responsabilidad por Vicios Ocultos</b> 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</p>	<p>CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>





ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

NOMBRE: APÓSITO HIDROFIBRA 20 X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA AL 1.2%  
CODIGO SIGA: 495701410081

**EMPAQUE:**

- Individual sobre de Aluminio
- Que garantice las propiedades físicas químicas, esterilidad e integridad del producto
- Exento de partículas extrañas
- Rotulado: según bases

**MATERIAL:**

- Apósito de hidrofibra con Carboximetilcelulosa sódica y Plata Iónica al 1.2% o compuesto de celulosa y fibras de etilsulfonato de celulosa y Plata total: 0.35 - 1.20 mg/cm<sup>2</sup>.
- Condición Biológica: Estéril, hipolérgico, atóxico.

**COMPONENTE:**

- Carboximetilcelulosa Sódica
- Concentración de Plata Iónica 1.2%

**CARACTERÍSTICAS:**

- Gran capacidad de absorción superior a gases y alginatos
- Absorbente antimicrobiano, adaptable a la piel, recortable
- Liberación de la Plata Iónica en forma gradual
- Antimicrobiano de amplio espectro contra gérmenes gran positivos y gran negativos, anaerobios, hongos y levaduras.
- Empapamiento vertical y lateral controlada, evita la maceración en la piel circundante (opcional).
- Atrapamiento mecánico de las bacterias dentro de la hidrofibras del apósito o diseñado para formar rápidamente un gel transparente y fresco al entrar en contacto con el exudado de la herida. Este gel absorbe el exceso de exudado bloqueándolo en su interior y manteniéndolo lejos de la herida
- Permite el cambio entre 1 a 7 días.

**FUNCION:**

- Hidrocoloide de gran capacidad de absorción: 30 veces su peso o que el apósito ofrezca un entorno húmedo que promueva el desbridamiento autolítico y se adapte al lecho de la herida.
- La concentración de la Plata Iónica tiene un efecto permanente mientras se encuentra el apósito sobre el lecho de la herida a mayor cantidad de absorción, mayor liberación de la Plata Iónica, la cual se encuentra activa hasta por 7 días

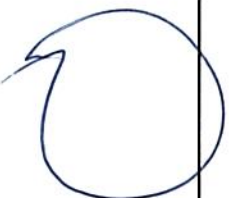
**DIMENSIONES:**

- 20 X 30CM ± 5%

ESTADO DE ADMISIBILIDAD		ADMITIDO	ADMITIDO
		CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS	CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°70-2023-INSN**  
**"SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS - APOSITOS DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%"**

FACTORES DE EVALUACIÓN				
A. PRECIO	ITEM	VALOR ESTIMADO	CARDIO PERFUSION E.I.R.L	TAGUMEDICA S.A
<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:  $Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ i= Oferta Pi= Puntaje de la oferta a evaluar Oi=Precio i Om= Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio 100 puntos:  <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	ÚNICO	S/ 169,400.00	S/ 169,400.00	S/ 180,600.00
PUNTAJE TOTAL OBTENIDO			100	93.80
ORDEN DE PRELACIÓN			1°	2°





**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°70-2023-INSN**  
**"SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MEDICOS - APOSITOS DE HIDROFIBRA 20CM X 30CM CON CONCENTRADO DE PLATA 1.2%"**

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		1°	2°
ITEM UNICO		CARDIO PERFUSION E.I.R.L	TAGUMEDICA S.A
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN			
<b>A. CAPACIDAD LEGAL</b> <b>HABILITACIÓN</b>			
<b>Requisitos:</b> Resolución de Autorización de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSA, según corresponda. <b>Acreditación:</b> 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>B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b>			
<b>Requisitos:</b> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/200.000.00 (DOSCIENTOS 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. 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/48, 200.00 (Cuarenta y Ocho Mil Doscientos con 00/100 soles) por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa. Se consideran bienes similares al MATERIAL MEDICO EN GENERAL <b>Acreditación:</b> 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.			
ESTADO		CALIFICADO	CALIFICADO

