

ANEXO 01: ADMISIBILIDAD											
GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO											
COMITÉ DE SELECCIÓN R.A. Nº 007-2023-GRL-GRS-LORETO/30.07											
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 007-2023-GRL-GRSI/30.01											
CONTRATACIÓN DE BIENES: “Adquisición de Reactivos de Bioquímica de la Red de Laboratorios del Primer Nivel de Atención”											
ACTA DE VERIFICACION DE DOCUMENTACION OBLIGATORIA											
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria											
DOCUMENTOS OBLIGATORIOS											
Nº	POSTOR	R.U.C.	MYPE	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal B del Artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº 2)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	f) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo Nº 4)	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 (Anexo 5)	h) El precio de la oferta en SOLES (anexo 6)	RESULTADO DE LA DOCUMENTACION
											ADMITIDO / NO ADMITIDO
1	DELTALAB PERU S.A.C.	20537139120	NO	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	ADMITIDO
2	LC BIOCORP S.A.C.	20602007970	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	ADMITIDO

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 007-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Guido Antonio Sánchez Yactayo
Presidente Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 007-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Warner O. Lopez Sinarhua
1º Miembro Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 007-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Juan Carlos Yactayo Gongora
2º Miembro Titular

PUNCHANA, 29 DE MAYO DEL 2023

Anexo N° 02 - Factor de Evaluación

Valor Estimado S/	449,200.00	CON IGV
-------------------	------------	---------

N°	POSTOR	Cumplimiento de Anexos						ADMITIDO	MVPE	Oferta Precio Total S/	F.E. Precio	Puntaje Evaluación (PE)	5% del PE (MVPE)	Puntaje Total	Orden de Prelación
		1	Acreditación	2	3	4	5	6							
1	DELTALAB PERU S.A.C.	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	NO	448,290.00	100.00	100.00		100.00	2
2	LC BIOCOP S.A.C.	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	SI	429,800.04	104.30	104.30	5.22	109.52	1

Punchana, 24 de mayo del 2023

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 007-2023-GRI-GRSL/30.01

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE
LORETO
A.S. N° 007-2023-GRI-GRSL/30.01

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 007-2023-GRI-GRSL/30.01

Sr. Guido Antonio Sanchez Yactayo
Presidente Titular

Sr. Wagner O. Lopez Sinarahua
1º Miembro Titular

Sr. Juan Carlos Yactayo Gongora
2º Miembro Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
COMITÉ DE SELECCIÓN R.A. Nº 007-2023-GRJ-GRS-LORETO/30.07
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA Nº 007-2023-GRJ-GRS-LORETO/30.01
CONTRATACIÓN DE BIENES: "Adquisición de Reactivos de Bioquímica de la Red de Laboratorios del Primer Nivel de Atención"

LC BIOCORP S.A.C.

Postor :

0 CUMPLE/NO CUMPLE

REQUISITOS:	
<p>A. CAPACIDAD LEGAL (HABILITACIÓN)</p> <p>- Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento farmacéutico proveedor, 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARJM), según corresponda, de acuerdo a la normativa vigente.</p> <p>- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARJM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARJM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>- Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento farmacéutico proveedor, 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARJM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>- Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico como: Certificado de la Comunidad Europea o Certificado ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen.</p> <p>- Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. Nose aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.</p> <p>- Certificado de Análisis o Protocolo del Análisis del bien ofertado.</p>	<p>B. EXPERIENCIA ESPECIALIDAD</p> <p>Requisitos:</p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 450,000.00 (Cuatrocientos Cincuenta 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.</p> <p>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acreditará una experiencia de S/ 112,500.00 (Ciento Doce Mil Quinientos 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.</p> <p>los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se consideraran bienes similares a los siguientes: REACTIVOS BIOQUÍMICOS.</p> <p>Acreditación:</p> <p>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, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por la Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p>
SITUACIÓN	
<p>EL POSTOR PRESENTA LA DOCUMENTACIÓN REQUERIDA, POR LO TANTO CUMPLE CON LAS SOLICITADO EN LAS BASES INTEGRADAS.</p>	<p>CALIFICA</p> <p>El Postor presenta el anexo N° 08 una experiencia en la especialidad por S/ 1,209,881.00 en bienes similares, acreditado mediante contratos y respectivas constancias de las prestaciones.</p>

Punchana, 29 de mayo del 2023

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 007-2023-GRJ-GRS-LORETO/30.01
Sr. Guido Antonio Sánchez Vascayo
Presidencia Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 007-2023-GRJ-GRS-LORETO/30.01
Sr. Wagner C. Lopez Sinarhua
1º Miembro Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 007-2023-GRJ-GRS-LORETO/30.01
Sr. Juan Carlos Vascayo Gopora
2º Miembro Titular

Postor : DELTALAB PERU S.A.C.

DOCUMENTOS PARA ACREDITAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

CUMPLE/ NO CUMPLE

A. CAPACIDAD LEGAL (HABILITACIÓN)	Requisitos:	<ul style="list-style-type: none">- Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, otorgado al establecimiento farmacéutico proveedor, 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.- En el caso que el postor contrate el servicio de Almacenamiento con un tercero, además, debe presentar el Certificado de BPA vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre las partes.- Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen.- Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. Nose aceptaran productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.- Certificado de Análisis o Protocolo del Análisis del bien ofertado.	
	Acreditación:	<ul style="list-style-type: none">- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico como: Certificado de la Comunidad Europea o Certificado ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen.- Copia simple de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. Nose aceptaran productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.	
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	Requisitos:	<ul style="list-style-type: none">- El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 450,000.00 (Cuatrocientos Cincuenta 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 computaran 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 acredite una experiencia de S/ 112,500.00 (Ciento Doce Mil Quinientos 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 computaran 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.	
	Acreditación:	<p>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 contrataciones.</p>	
		SITUACIÓN	
		CALIFICA	
EL POSTOR PRESENTA LA DOCUMENTACIÓN REQUERIDA, POR LO TANTO CUMPLE CON LAS BASES INTEGRADAS.		POR LO TANTO EL POSTOR CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS BASES INTEGRADAS.	

Punchana, 29 de mayo del 2023

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO

A.S. Nº 007-2023-GR-L-GRS-L/30.01

Sr. Guido Antonio Sánchez Yacayo

Presidente Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO

A.S. Nº 007-2023-GR-L-GRS-L/30.01

Sr. Wagner O. Lopez Simahua

1º Miembro Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO

A.S. Nº 007-2023-GR-L-GRS-L/30.01

Sr. Juan Carlos Yacayo Gonzaga

2º Miembro Titular