



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

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 025-2024-INSN  
“SUMINISTRO DEL PRODUCTO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI INY PARA EL INSN”

1. SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En la ciudad de Breña, al 31 de julio de 2024, 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°046-OEA-INSN-2024 (08.Jul.2024), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°025-2024-INSN-PRIMERA CONVOCATORIA**, cuyo objeto de convocatoria es el “**SUMINISTRO DEL PRODUCTO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI INY PARA EL 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

Primer  
Miembro  
Suplente

Segundo  
Miembro

PRESIDENTE	KATIA LILIANA SALAS ARBIZU	TITULAR	X	Dependencia: Servicio de Hematología Clínica.
		SUPLENTE		
PRIMER MIEMBRO	CECILIA PATRICIA CARPIO CARPIO	TITULAR		Dependencia: Servicio de Farmacia
		SUPLENTE	X	
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	20506813191	GREY INVERSIONES S.A.C.	15/07/2024	Válido
2	Proveedor con RUC	20512283242	PHARMA HOSTING PERU SAC	22/07/2024	Válido

2 registros encontrados, mostrando 2 registro(s), de 1 a 2. Página 1 / 1.

Fuente: Reporte SEACE

4. DETALLE DE LOS POSTORES Y OFERTAS PRESENTADAS

De acuerdo a la información del SEACE, el 24 de julio de 2024 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:

Presentación de ofertas/expresión de interés

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
Nomenclatura :	AS-SM-25-2024-INSN-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500 UI INY. PARA EL INSN

Nro. Item	Descripción del ítem	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500 UI INY. PARA EL INSN				
		20506813191 GREY INVERSIONES S.A.C.	24/07/2024	22:48:46	Electronico

Fuente: Reporte SEACE

<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. (...)”



Acto seguido, la 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 la oferta, 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 Integradas.

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

De acuerdo con la revisión efectuada, la oferta del postor GREY INVERSIONES S.A.C fue admitida 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
GREY INVERSIONES S.A.C	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	ORDEN DE PRELACION
GREY INVERSIONES S.A.C	UNICO	S/357,000.00	S/283,345.80	100	1°

(\*) La determinación de la **EVALUACIÓN** de la oferta se encuentra detallada en los cuadros de evaluación que se adjunta a la presente acta.

## 7. CALIFICACIÓN DEL POSTOR ADMITIDO

Posterior a ello, se calificó la ÚNICA propuesta evaluada, conforme a los requisitos que se indican en las bases integradas, obteniéndose el siguiente detalle

ITEM	POSTOR	CONDICIÓN	ORDEN DE PRELACION
FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI INY	GREY INVERSIONES S.A.C	CALIFICADA (*)	1°

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

En consecuencia, el Comité de Selección de conformidad con lo establecido en el Art. 84 del Reglamento de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado, y conforme a los resultados de la evaluación y calificación, **ACORDÓ**:

**PRIMERO.- OTORGAR LA BUENA PRO DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°025-2024-INSN – 1era Convocatoria “SUMINISTRO DEL PRODUCTO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI INY PARA EL INSN”, al postor GREY INVERSIONES S.A.C, por el monto de S/283,345.80 (DOSCIENTOS OCHENTA Y TRES MIL TRESCIENTOS CUARENTA Y CINCO CON 80/100 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.

<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. (...)”





PERÚ

MINISTERIO DE  
SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

COMITÉ DE SELECCIÓN

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 12:00 horas del día 31 de julio del presente año, en los ambientes de la Unidad de Licitaciones del Instituto Nacional de Salud, procediéndose a Publicar esta decisión en el Sistema del SEACE.

  
KATIA LILIANA SALAS ARBIZU  
Comité de Selección  
Presidente  
CECILIA PATRICIA GARPIO CARPIO  
Comité de Selección  
Primer Miembro Suplente  
IVONNE DÁVILA CALDERÓN  
Comité de Selección  
Segundo Miembro  
Presidente  
Primer  
Miembro  
Suplente  
Segundo  
Miembro

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 025-2024-INSN-1		
"SUMINISTRO DEL PRODUCTO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI/INY PARA EL INSN"		
ADMISIÓN DE OFERTAS		
DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1 GREY INVERSIONES S.A.C
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA
	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
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
	Documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares para acreditar la vigencia, la composición, vías de administración y presentación del bien requerido	PRESENTA
	Registro Sanitario emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas	PRESENTA
	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). 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.	PRESENTA
	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 i. 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	PRESENTA
e)	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. El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente: i. Nombre del Laboratorio que lo emite. ii. Nombre del producto. iii. Fecha de Análisis iv. Fecha de vencimiento. 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.). vi. Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos. vii. Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o Directo Técnico de la empresa postora) viii. Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación, o norma técnica a la cual se acoge conforme a la aprobación por la ANM	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	PRESENTA
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 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/ 283,345.80
ESTADO DE LA OFERTA		ADMITIDO

  
PRESIDENTE

  
PRIMER  
MIEMBRO  
SUPLENTE

  
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 9:00 horas del día 30 de julio del 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° 046-OEA-INSN-2024 (08.Jul.2024), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 025-2024-INSN- PRIMERA CONVOCATORIA**, cuyo objeto de convocatoria es el **"SUMINISTRO DEL PRODUCTO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI INY PARA EL INSN"**, a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro

ITEM N1°: FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI INY		GREY INVERSIONES S.A.C						
<b>5. CARACTERISTICAS Y CONDICIONES DEL SERVICIO A CONTRATAR:</b>								
<b>5.1. DESCRIPCIÓN Y CANTIDAD DE BIENES</b>								
<table><tr><th>CODIGO</th><th>DESCRIPCIÓN</th><th>CANTIDAD</th></tr><tr><td>582900050008</td><td>FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500 UI INY</td><td>1020</td></tr></table>	CODIGO	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	582900050008	FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500 UI INY	1020		
CODIGO	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD						
582900050008	FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500 UI INY	1020						
<b>5.2. CARACTERISTICAS:</b>								
<b><u>FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500 UI INY</u></b>								
COMPOSICION ✓ FACTOR IX 500 UI		Folio 103 al 104						
VIAS DE ADMINISTRACION ✓ INFUSION INTRAVENOSA								
PRESENTACION: De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. ✓								
Vigencia del producto: Seis (6) meses al momento de entrega al Almacén Central, debiendo presentar la Carta de compromiso de canje por fecha de vencimiento. ✓		Folio 232						
<b>5.3. REQUISITOS SEGÚN LEYES, REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS, REGLAMENTOS Y DEMÁS NORMAS.</b>								
Documentación de presentación obligatoria:								
<ul style="list-style-type: none"><li>○ Copia de Autorización Sanitaria de Funcionamiento emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas.</li><li>○ Copia Registro Sanitario emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas.</li><li>○ Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor.</li></ul>		Folio 33 al 34  Folio 75 al 76						



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"



PERU

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

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.

- o **Copia 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).

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.

- o **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.

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

- o Nombre del Laboratorio que lo emite. ✓
- o Nombre del producto. ✓
- o Fecha de Análisis ✓
- o Fecha de vencimiento. ✓
- o 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.). ✓
- o Análisis físico químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos. ✓
- o Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o Director Técnico de la empresa postora. ✓
- o Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente. ✓
- o **norma técnica a la cual se acoge conforme a la aprobación por la ANM.** ✓
- o **Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT).** Vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID.

#### 5.4 LEYES Y REGLAMENTOS TÉCNICOS.

- Ley N° 26842 Ley General de Salud
  - o Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios. Decreto Supremo N° 014-2011 S.A. Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.
  - o 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.
- o 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.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Folio 78  
al 100

Folio 64  
al  
74

Folio 102  
al 106

Folio 130  
al 152

Anexo N° 3  
Folio 15



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"



PERU

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

**5.9. SEGUROS:** No aplica

**5.10. GARANTÍA COMERCIAL**

Alcance de la garantía, periodo de garantía, condición de inicio del cómputo del periodo de garantía, expresos en Carta de Garantía se presentará para la suscripción del contrato.

✓ **Alcance de la garantía:** Contra defectos de diseño y/o fabricación de lote de los bienes, deberán ser repuestos por otros en igual cantidad y calidad oportunamente.

✓ **Condiciones de la garantía:** Esta garantía cubrirá la reposición de bienes con defectos observados en un plazo máximo de 05 días calendario de haberse notificado al proveedor.

✓ **Periodo de garantía:** 12 meses.

✓ **Inicio del cómputo del periodo de garantía:** A partir de la fecha en que se ingresó el bien al almacén y se recepcionó en el área usuaria.

**5.11. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS:** No aplica

**5.12. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL:** No aplica

**5.13. LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN**

**5.13.1. LUGAR DE ENTREGA**

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.

**5.13.2. PLAZO DE ENTREGA**

Deberá realizarse la entrega dentro de los CINCO (05) días calendarios, contabilizando desde el día siguiente de notificada la orden de compra, según cronograma

\*Anexo n° 1 - Calendario de entrega

**6. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR**

**6.1. REQUISITOS DEL PROVEEDOR**

**6.1.1. CAPACIDAD LEGAL**

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.

**6.1.2. Experiencia del Postor en la Especialidad**

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 231,000.00 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.

Bienes Similares: Productos farmacéuticos en general

**7. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN**

**7.1. OTRAS OBLIGACIONES**

**7.1.1. Otras obligaciones del contratista**

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

Folio  
232

Folio 154

Folio  
210

Anexo n° 3



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 Avacucho"



PERU

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

- o 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.
- o 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".
- o 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.
- o Resolución Directoral N° 144-2016-DIGEMID-DG-MINSA Aprueba el siguiente formato:
  - 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.
- o 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.
- o 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.
- o 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".
- o Resolución Ministerial N° 013-2009-MINSA Aprueban el "Manual de Buenas Prácticas de Dispensación"

5.4. IMPACTO AMBIENTAL: No aplica

5.5. CONDICIONES DE OPERACIÓN: No aplica.

5.6. EMBALAJE Y ROTULADO:

5.6.1. EMBALAJE

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

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 - ANM

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 bienes a condiciones que puedan afectar su calidad y la integridad de su embalaje.

5.6.2. ENVASE:

El envase inmediato y mediato 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.

5.6.3. ROTULADO

Debe corresponder al bien, 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 mediato e inmediato de los bienes

5.7. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

Precios Unitarios

5.8. TRANSPORTE

El proveedor debe cumplir con realizar la entrega en el Almacén de Logística del INSN

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO  
SECRETARÍA DE FARMACIA  
LUCY A. ZEVALLOS AQUÍJE

pág. 3

Anexo N°3

Folio  
216 al  
220

Anexo N°3

Folio 130  
al 152





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"



PERU

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

7.1.2. Otras obligaciones de la Entidad: No aplica.

7.1.3. Adelantos: No aplica.

7.1.4. Subcontratación: No aplica.

## 7.2. CONFIDENCIALIDAD

Se debe mantener la confidencialidad y reserva absoluta en el manejo de información a la que tenga acceso el proveedor que se encuentre relacionada con la prestación, quedando terminantemente prohibido revelar la misma a terceros. La obligación comprende desde la información que se entrega, así como la que se genera durante la ejecución de la prestación y la información producida una vez se haya concluido la prestación.

## 7.3. MEDIDAS DE CONTROL DURANTE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

Áreas que supervisan:

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

## 7.4. CONFORMIDAD DE LOS BIENES

### 7.4.1. ÁREA QUE RECEPCIONA Y BRINDARÁ LA CONFORMIDAD

La conformidad y recepción se sujeta a lo dispuesto en la Normatividad de Contrataciones del Estado; la recepción la efectuará el Jefe de Almacén (o quien haga sus veces) la conformidad es de responsabilidad del área usuaria (o quien haga sus veces), la cual se dará previa Conformidad por Químico Farmacéutico encargado del Almacén, considerando el cumplimiento de lo siguiente:

- Protocolo y/o Certificado de Análisis del producto.
- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento
- Certificado de buena prácticas de Manufactura.
- Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y distribución
- Registro sanitario vigente.
- Guía de internamiento
- Autorización Sanitaria de Funcionamiento
- Orden de compra

### 7.4.2. PRUEBAS O ENSAYOS PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

No aplica

### 7.4.3. PRUEBAS DE PUESTA EN FUNCIONAMIENTO PARA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES:

No aplica

## 7.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos MENSUALES 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.



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"

<div></div> <div>PERU</div> <div>MINISTERIO DE SALUD</div> <div>INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO</div> <ul style="list-style-type: none"><li>- Conformidad del área usuaria, previa Conformidad por Químico Farmacéutico encargado del Almacén Especializado SISMED.</li><li>- Comprobante de pago.</li></ul> <p><b>7.6. FÓRMULA DE AJUSTE:</b> No aplica</p> <p><b>7.7. OTRAS PENALIDADES APLICABLES:</b> No aplica</p> <p><b>7.8. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</b></p> <p>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 173 de su Reglamento.</p> <p>El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de un (1) año, contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.</p>	
<b>ESTADO DE ADMISIBILIDAD</b>	<b>ADMITIDO</b>

**ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 025-2024-INSN-1**  
**"SUMINISTRO DEL PRODUCTO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI INY PARA EL INSN"**

FACTORES DE EVALUACIÓN			ITEM PAQU ETE	PUNT.	VALOR ESTIMADO	GREY INVERSIONES S.A.C
A. PRECIO	<p><b><u>Evaluación:</u></b> 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">Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}</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><b><u>Acreditación:</u></b> 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/ 357,000.00	S/ 283,345.80
PUNTAJE OBTENIDO					S/ 100.00	





ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 025-2024-INSN-1	
"SUMINISTRO DEL PRODUCTO FACTOR IX CONCENTRADO HUMANO 500UI INY PARA EL INSN"	
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	GREY INVERSIONES S.A.C
A. CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN	
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: 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	
El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/500,000.00 (Quinientos 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/70,000.00 (Setenta 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 consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa. Se consideran bienes similares a los medicamentos en general.	
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.	SI ACREDITA EXPERIENCIA
ESTADO	
ORDEN DE PRELACIÓN	
CALIFICADO	
1°	

