

**ACTA DE ADMISIÓN N°013-2025-CS DE OFERTAS DEL PROCEDIMIENTO DE
SELECCION ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA HOMOLOGADA N° 05-2025-IAFAS EP**

**ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MEDICOS CON FICHA TECNICA HOMOLOGADA PARA
BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**

En la ciudad de Lima, siendo el día veintiocho (28) de febrero de 2025, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas en la: **Adjudicación Simplificada Homologada N° 05-2025-IAFAS EP**, cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MEDICOS CON FICHA TECNICA HOMOLOGADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**, conforme a los siguientes fundamentos:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 28 de febrero del 2025, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar la admisión de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (referido a los documentos de presentación obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas, encontrando lo siguiente:

2. REGISTRO DE PARTICIPANTES:

2.1 Conforme lo estipulado en el Art 112 del reglamento de la ley de contrataciones, se detalla los participantes registrados al procedimiento de selección de acuerdo al siguiente detalle:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	10093032883	GARCES CARBONELL RENZO RICARDO	19/02/2025	Válido
2	20377339461	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	18/02/2025	Válido
3	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	18/02/2025	Válido
4	20506744874	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	19/02/2025	Válido
5	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	24/02/2025	Válido
6	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	18/02/2025	Válido
7	20521606003	NEGOCIOS ADVANCE S.R.L.	20/02/2025	Válido
8	20524590876	MEDIDEN SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - MEDIDEN S.A.C.	19/02/2025	Válido
9	20605130756	VELMEDIC SAC	18/02/2025	Válido
10	20606384409	CARRASCO MEDICAL IMPORT E.I.R.L.	21/02/2025	Válido
11	20609215748	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.	24/02/2025	Válido

3. PRESENTACIÓN DE OFERTAS:

Este comité de selección procedió a la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas a través del SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

Presentación de ofertas/expresión de interés

Entidad convocante :	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
Nomenclatura :	AS-Homologacion-SM-S-2025-IAFAS-EP-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MEDICOS CON FICHA TECNICA HOMOLOGADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP

Nro. ítem	Descripción del ítem			
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	CATETER ENDOVENOSO			
20377339461	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	25/02/2025	17:33:56	Electronico
20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	25/02/2025	18:37:28	Electronico
20609215748	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.	25/02/2025	20:21:23	Electronico
20508744874	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	25/02/2025	21:31:11	Electronico

4. ETAPA DE ADMISIÓN DE OFERTAS:

4.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria y los servicios a realizar solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

4.1.1 ITEM PQTE N°01: CATETER ENDOVENOSO

4.1.1.1 CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 20 g

N°	POSTOR	OFERTAS			
		B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N°4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f)	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)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA

g)	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
h)	Resolución de Autorización de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM). Además, las resoluciones de autorización de los cambios en el Registro Sanitario, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán ofertas de dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario se encuentre suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo médico aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
i)	Resolución de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia de los dispositivos médicos, según normativa vigente. En el caso de dispositivos médicos importados, certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM del fabricante extranjero, vigente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, como: Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente. La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
j)	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según normativa vigente. En el caso de 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 ambas partes. En el caso de que el postor sea un fabricante nacional, el certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA). La exigencia de la vigencia del(los) Certificado(s) de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
k)	Certificado de análisis u otro documento equivalente de los dispositivos médicos, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en la tabla del numeral II.1.1. de la Ficha de Homologación. En el caso de que el certificado de análisis u otro documento equivalente no hayan considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación en la tabla del numeral II.1.1., se deben presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
l)	Rotulados de los envases inmediato o primario y mediano o secundario, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario o certificado de registro sanitario del dispositivo médico ofertado, que permita sustentar lo señalado con respecto al rotulado, en el numeral II.1.3.1. Envase inmediato o primario y mediano o secundario de la Ficha de Homologación.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
m)	De estar autorizado en el registro sanitario del dispositivo médico ofertado, inserto o manual de instrucciones de uso.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

4.1.1.2 CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 22 g

N°	POSTOR	OFERTAS			
		B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f)	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)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
h)	Resolución de Autorización de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM). Además, las resoluciones de autorización de los cambios en el Registro Sanitario, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán ofertas de dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario se encuentre suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo médico aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
i)	Resolución de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia de los dispositivos médicos, según normativa vigente. En el caso de dispositivos médicos importados, certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM del fabricante extranjero, vigente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, como: Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente. La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
j)	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según normativa vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

	En el caso de 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 ambas partes. En el caso de que el postor sea un fabricante nacional, el certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA). La exigencia de la vigencia del(los) Certificado(s) de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.				
k)	Certificado de análisis u otro documento equivalente de los dispositivos médicos, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en la tabla del numeral II.1.1. de la Ficha de Homologación. En el caso de que el certificado de análisis u otro documento equivalente no hayan considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación en la tabla del numeral II.1.1., se deben presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
l)	Rotulados de los envases inmediato o primario y mediano o secundario, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario o certificado de registro sanitario del dispositivo médico ofertado, que permita sustentar lo señalado con respecto al rotulado, en el numeral II.1.3.1. Envase inmediato o primario y mediano o secundario de la Ficha de Homologación.	CUMPLE	NO CUMPLE ¹	NO CUMPLE ²	CUMPLE
m)	De estar autorizado en el registro sanitario del dispositivo médico ofertado, inserto o manual de instrucciones de uso.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO

- (1) Este comité de selección, al revisar la oferta del postor MEDICAL CHANNEL S.A.C. para el sub ítem N°02: CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO 22G, ha constatado que **no presentó el rotulado mediano o secundario** de dicho sub ítem, requisito establecido en el literal l) del numeral 2.2.1.1, correspondiente a los Documentos para la admisión de la oferta en el capítulo II de las bases integradas.
- (2) Este comité de selección, al revisar la oferta del postor CORPORACIÓN ALESSANDRA S.A.C. para el sub ítem N°02: CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO 22G, ha constatado que **no presentó el rotulado inmediato o primario** de dicho sub ítem, requisito establecido en el literal l) del numeral 2.2.1.1, correspondiente a los Documentos para la admisión de la oferta en el capítulo II de las bases integradas.

4.1.1.3 CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 18 g

N°	POSTOR	OFERTAS			
		B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f)	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)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
h)	Resolución de Autorización de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM). Además, las resoluciones de autorización de los cambios en el Registro Sanitario, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán ofertas de dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario se encuentre suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo médico aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
i)	Resolución de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia de los dispositivos médicos, según normativa vigente. En el caso de dispositivos médicos importados, certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM del fabricante extranjero, vigente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, como: Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente. La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
j)	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según normativa vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

	En el caso de 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 ambas partes. En el caso de que el postor sea un fabricante nacional, el certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA). La exigencia de la vigencia del(los) Certificado(s) de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.				
k)	Certificado de análisis u otro documento equivalente de los dispositivos médicos, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en la tabla del numeral II.1.1. de la Ficha de Homologación. En el caso de que el certificado de análisis u otro documento equivalente no hayan considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación en la tabla del numeral II.1.1., se deben presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
l)	Rotulados de los envases inmediato o primario y mediano o secundario, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario o certificado de registro sanitario del dispositivo médico ofertado, que permita sustentar lo señalado con respecto al rotulado, en el numeral II.1.3.1. Envase inmediato o primario y mediano o secundario de la Ficha de Homologación.	CUMPLE	NO CUMPLE ³	CUMPLE	CUMPLE
m)	De estar autorizado en el registro sanitario del dispositivo médico ofertado, inserto o manual de instrucciones de uso.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

(3) Este comité de selección, al revisar la oferta del postor MEDICAL CHANNEL S.A.C. para el sub ítem N°03: CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO 18G, ha constatado que **no presentó el rotulado mediano o secundario** de dicho sub ítem, requisito establecido en el literal l) del numeral 2.2.1.1, correspondiente a los Documentos para la admisión de la oferta en el capítulo II de las bases integradas.

4.1.1.4 CATETER ENDOVENOSO PERIFERICO N° 24 g

N°	POSTOR	OFERTAS			
		B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
f)	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)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	
g)	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
h)	Resolución de Autorización de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM). Además, las resoluciones de autorización de los cambios en el Registro Sanitario, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán ofertas de dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario se encuentre suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo médico aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
i)	Resolución de Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia de los dispositivos médicos, según normativa vigente. En el caso de dispositivos médicos importados, certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM del fabricante extranjero, vigente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, como: Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente. La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
j)	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según normativa vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	

	En el caso de 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 ambas partes. En el caso de que el postor sea un fabricante nacional, el certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA). La exigencia de la vigencia del(los) Certificado(s) de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual.				
k)	Certificado de análisis u otro documento equivalente de los dispositivos médicos, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en la tabla del numeral II.1.1. de la Ficha de Homologación. En el caso de que el certificado de análisis u otro documento equivalente no hayan considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación en la tabla del numeral II.1.1., se deben presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
l)	Rotulados de los envases inmediato o primario y mediano o secundario, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario o certificado de registro sanitario del dispositivo médico ofertado, que permita sustentar lo señalado con respecto al rotulado, en el numeral II.1.3.1. Envase inmediato o primario y mediano o secundario de la Ficha de Homologación.	CUMPLE	NO CUMPLE ⁴	CUMPLE	
m)	De estar autorizado en el registro sanitario del dispositivo médico ofertado, inserto o manual de instrucciones de uso.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
ESTADO		ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	

(4) Este comité de selección, al revisar la oferta del postor MEDICAL CHANNEL S.A.C. para el sub ítem N°03: CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO 24G, ha constatado que **no presentó el rotulado mediano o secundario** de dicho sub ítem, requisito establecido en el literal l) del numeral 2.2.1.1, correspondiente a los Documentos para la admisión de la oferta en el capítulo II de las bases integradas.

4.2 El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de la oferta concluye lo siguiente detalle:

N°	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MEDICOS CON FICHA TECNICA HOMOLOGADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
01	B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.	ADMITIDO
02	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	NO ADMITIDO
03	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	NO ADMITIDO
04	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.	ADMITIDO

5. EVALUACIÓN DE OFERTA:

5.1 Durante este acto, se procedió a realizar la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación de las ofertas, cuyo resultado es el siguiente:

N/O	POSTOR	A. PRECIO				BONIF. MYPE	PUNTAJE TOTAL	ORDEN PRELACION
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi		PUNTAJE				
1	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	113,520.00	100	113,520.00	100.00	-	100.00	1
2	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.	113,520.00	100	168,495.00	67.37	5	72.37	2

6. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

6.1 Se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas, establecidos en las bases integradas del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N°344-2018-EF.

6.2 De acuerdo a los numerales 1 y 2 del Artículo 75 del Reglamento señala:

"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. La oferta del postor que no cumpla con los requisitos de calificación es descalificada."

"75.2. Si alguno de los dos (2) postores no cumple con los requisitos de calificación, el comité de selección verifica los requisitos de calificación de los postores admitidos, según el orden de prelación obtenido en la evaluación, hasta identificar dos (2) postores que cumplan con los requisitos de calificación; salvo que, de la revisión de las ofertas, solo se pueda identificar una (1) que cumpla con tales requisitos."

AS H N° 05-2025/IAFAS-EP, ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MEDICOS CON FICHA TECNICA HOMOLOGADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
N°	DOCUMENTOS	1	2
		B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL		
	HABILITACIÓN	CALIFICADO	CALIFICADO
	<u>Requisitos:</u> Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del establecimiento farmacéutico del postor, así como de los cambios otorgados, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM) según su ámbito. <u>Acreditación:</u> Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del establecimiento farmacéutico del postor, así como de los cambios otorgados, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM) según su ámbito.	HABILITADO	HABILITADO
RESULTADO		CALIFICADO	CALIFICADO

7. CONCLUSIÓN:

El Artículo 76 del Reglamento indica: "76.1. Previo al otorgamiento de la buena pro, el comité de selección revisa las ofertas económicas que cumplen con los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 de ser el caso."

El Artículo 76 del Reglamento señala: "76.3. Definida la oferta ganadora, el comité de selección otorga la buena pro, mediante su publicación en el SEACE."

En virtud de ello este comité de selección, conforme al reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, habiendo verificado la oferta del postor, proceda a otorgar la Buena Pro de la siguiente manera:

ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MEDICOS CON FICHA TECNICA HOMOLOGADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP


ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
01	B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.	BUENA PRO

Vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, otorga la BUENA PRO del procedimiento de selección para la "ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MEDICOS CON FICHA TECNICA HOMOLOGADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", al postor:

B. BRAUN MEDICAL PERU S.A., con RUC N° 20377339461, con domicilio legal común en **AV. SEPARADORA INDUSTRIAL NRO. 887 URB. MIGUEL GRAU (ESQ AV STA ROSA / SEPARADORA INDUSTRIAL) LIMA - LIMA - ATE**, debidamente representado por VAREA Y RATTO RINA VLADY.

Finalmente se procede a redactar el acta correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección **Adjudicación Simplificada Homologada N°05-2025/IAFAS-EP**, cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICION DE DISPOSITIVOS MEDICOS CON FICHA TECNICA HOMOLOGADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

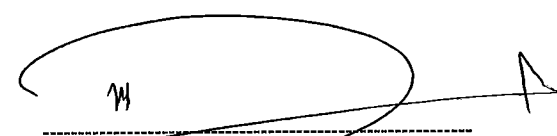
Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.



MARIA ROSARIO PRUDENCIO MORALES
EC EP
MIEMBRO 2 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
DE LA AS HOMOLOGADA N°05-2025-IAFAS EP



CLAUDIA MAGALY SANCHEZ MONTERO
EC EP
MIEMBRO 1 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
DEL AS HOMOLOGADA N°05-2025-IAFAS EP



DIANA GUADALUPE FUENTES GUEVARA
CAP EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
DEL AS HOMOLOGADA N°05-2025-IAFAS EP