

**ACTA DE APERTURA DE OFERTAS, PERIODO DE LANCES Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO  
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 26-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA  
“SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS NO PNUME-INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL 5G INY 100ML  
APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE FARMACIA DEL INSN (DERIVADA DE  
LA SIE-03-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA)”**

**1. SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL**

En la ciudad de Lima, siendo el **10 de agosto de 2023**, en los ambientes de la Oficina de Logística del Instituto Nacional de Salud del Niño, el jefe de la Oficina de Logística ING. JUAN PABLO CABRERA CARRASCO quien actúa en representación del Órgano Encargado de las Contrataciones, dio inicio a la revisión de documentos referente al procedimiento de selección de la **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 26-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA**, cuyo objeto de convocatoria es la **“SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS NO PNUME-INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL 5G INY 100ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE FARMACIA DEL INSN (DERIVADA DE LA SIE-03-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA)”**, a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión y Evaluación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro.

**2. 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:

N°	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento
1.	20136961528	PEREDA DISTRIBUIDORES S R L	2023-08-02 12:28:49.0
2.	20504007864	FARMACHIF S.R.L.	2023-08-02 12:33:05.0
3.	20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	2023-08-04 12:29:45.0
4.	20519131243	YARGO INTERNACIONAL E.I.R.L. - Y.I. E.I.R.L.	2023-08-08 18:42:28.0

**Fuente:** Reporte SEACE

**3. DETALLE DE LOS POSTORES Y OFERTAS PRESENTADAS**

De acuerdo a la información del SEACE, el 13.jun.2023 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 que se **PRESENTÓ 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-26-2023-INSN-2			
Nro. de convocatoria :		2			
Objeto de contratación :		Bien			
Descripción del objeto :		SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS NO PNUME-INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL 5G INY 100ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE FARMACIA DEL INSN (DERIVADA DE LA SIE-03-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA)			
Nro. ítem		Descripción del ítem			
RUC / Código	Nombre o Razón Social		Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL 5G INY 100 ML.				
20504007864	FARMACHIF S.R.L.		09/08/2023	15:08:57	Electronico
20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.		09/08/2023	19:37:12	Electronico

**Fuente:** Reporte SEACE

**4. DETALLE DE LA OFERTA ADMITIDA**

El OEC en coordinación con la Q.F. Lucia Félix Valderrama (Servicio de Farmacia) que para estos efectos representó al área usuaria/técnica (participó en la revisión del cumplimiento de las especificaciones técnicas y Requisitos de Admisión, presentada electrónicamente), se obtuvo el siguiente resultado:

DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	FARMACHIF S.R.L.	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	Presentó	Presentó
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.	Presentó	Presentó
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	Presentó	Presentó
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	Presentó	Presentó

e) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los “Requisitos de Habilitación”.		
1.1. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada 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 de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	Presentó	Presentó
1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	Presentó	Presentó
1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	Presentó	Presentó
1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para <b>medicamentos y productos biológicos</b> : Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. b) Para <b>productos dietéticos</b> : Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para <b>productos galénicos</b> : Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	Presentó	Presentó
1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	Presentó	Presentó
1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	Presentó	Presentó
1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	Presentó	Presentó
f) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	Presentó	Presentó
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)	No corresponde	No corresponde
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.	Presentó	Presentó

Asimismo, conforme al cuadro comparativo y a lo señalado por el Servicio de Farmacia, se verificó el cumplimiento de las características y condiciones de las especificaciones técnicas del postor, obteniéndose el siguiente resultado:

RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PRESENTACIÓN DE DOCUMENTOS OBLIGATORIOS	CUMPLIMIENTO DE LAS EETT	ESTADO DE ADMISIBILIDAD
FARMACHIF S.R.L.	SI	SI	ADMITIDA
ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	SI	SI	ADMITIDA

## 5. EVALUACIÓN DE LA(S) OFERTA(S)

A continuación, se procedió a aplicar el factor de evaluación establecido en las Bases Integradas, obteniéndose lo siguiente:

VALOR ESTIMADO: S/ 451,500.00			
RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	OFERTA ECONÓMICA	PUNTAJE OBTENIDO PRECIO	PUNTAJE TOTAL
FARMACHIF S.R.L.	S/ 451,500.00	83.33	83.33
ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	S/ 376,250.00	100.00	100.00

## 6. DETALLE DE LA EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS EN CONCORDANCIA CON LOS FACTORES DE EVALUACIÓN ESTABLECIDOS EN LAS BASES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

La evaluación de la oferta se detalla en el numeral 5. de la presente Acta. De acuerdo a la evaluación realizada, se determinó el siguiente orden de prelación:

RESULTADOS	
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	ORDEN DE PRELACIÓN
FARMACHIF S.R.L.	2°
ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	1°

## 7. ACUERDOS ADOPTADOS

Contando con las razones expuestas y la documentación correspondiente, se finaliza con lo siguiente:

- ✓ **APROBAR LOS RESULTADOS** de la admisión y evaluación de las ofertas, de acuerdo con el análisis efectuado detallado en la presente Acta.
- ✓ **OTORGAR LA BUENA PRO** del procedimiento de selección **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 26-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA**, cuyo objeto de convocatoria es el “**SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS NO PNUME-INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL 5G INY 100ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE FARMACIA DEL INSN (DERIVADA DE LA SIE-03-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA)**” a **ACCORD HEALTHCARE S.A.C.** por el monto total de **S/ 376,250.00 (TRESCIENTOS SETENTA Y SEIS MIL DOSCIENTOS CINCUENTA CON 00/100 SOLES)**.
- ✓ **PROCEDER CON LA PUBLICACIÓN DE LOS RESULTADOS**, en el SEACE, conforme a lo previsto en el artículo 58° y 63° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado<sup>1</sup>.

Dando cuenta de la lectura del Acta del proceso y no existiendo observación, se procede a firmar el documento siendo **11 de agosto de 2023**, en las instalaciones del Instituto Nacional de Salud del Niño, procediendo a publicar esta decisión en el SEACE.

  
**MINISTERIO DE SALUD**  
**INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO**  
ING. JUAN PABLO CABRERA CARRASCO  
Jefe de la Oficina de Logística

<sup>1</sup> “Artículo 58. Régimen de notificaciones

Todos los actos que se realicen a través del SEACE durante los procedimientos de selección, incluidos los realizados por el OSCE en el ejercicio de sus funciones, se entienden notificados el mismo día de su publicación. La notificación a través del SEACE prevalece sobre cualquier medio que se haya utilizado adicionalmente, siendo responsabilidad de quienes intervienen en el procedimiento el permanente seguimiento de este a través del SEACE(...)

Artículo 63. Notificación del otorgamiento de la buena pro

El otorgamiento de la buena pro se publica y se entiende notificado a través del SEACE, el mismo día de su realización, bajo responsabilidad del comité de selección u órgano encargado de las contrataciones, debiendo incluir el acta de otorgamiento de la buena pro y el cuadro comparativo, detallando los resultados de la calificación y evaluación”.





PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

## ACTA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

En la ciudad de Lima siendo el 10 de agosto de 2023, en los ambientes del Instituto Nacional de Salud del Niño, la Q.F. Lucia Félix Valderrama que para estos efectos representa al área usuaria, apoyará en el revisión del cumplimiento de las especificaciones técnicas del bien requerido en el marco del Procedimiento de Selección de Adjudicación Simplificada N° 26-2023-INSN-Segunda Convocatoria " SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS NO PNUME-INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL 5G INY 100ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE FARMACIA DEL INSN (DERIVADA DE LA SIE-03-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA)"

INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL, 5%, INYECTABLE, 100 mL

FARMACHIF  
S.R.L.ACCORD  
HEALTHCARE  
S.A.C.FICHA TÉCNICA  
APROBADA

## 1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL 5%, INYECTABLE, 100 mL  
Denominación técnica : INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL 5%, INYECTABLE, 100 mL  
Unidad de medida : UNIDAD  
Descripción general : Producto biológico de uso en seres humanos.

## 2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

## 2.1 Del bien

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Ingrediente farmacéutico activo - IFA	INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL o INMUNOGLOBULINA G	Registros sanitarios vigentes, según lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.
Concentración	5% (50 mg/mL x 100 mL) o 5 g/100 mL	
Forma farmacéutica	INYECTABLE, comprende a las formas farmacéuticas detalladas: solución inyectable, solución inyectable para infusión y solución para perfusión.	
Vía de administración	1. INTRAVENOSA o 2. PERFUSIÓN INTRAVENOSA	

El producto biológico debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario.

La vigencia mínima del producto biológico debe ser igual o mayor a quince (15) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad, asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de doce (12) meses.

**Precisión 1:** Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

## 2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediano del producto biológico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: Se acepta lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediano: El contenido máximo será unitario.

Embalaje: El producto biológico 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.

## 2.3 Rotulado

Debe corresponder al producto biológico de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

## 2.4 Inserto

Es obligatoria la inclusión del inserto, con la información autorizada en su registro sanitario.

MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO  
SERVICIO DE FARMACIA

Versión 04

Q.F. Lucia Félix Valderrama  
C.Q.F.P. 10411

Página 1 de 1

MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO  
SERVICIO DE FARMACIAQ.F. Lucia Félix Valderrama  
C.Q.F.P. 10411





PERÚ

MINISTERIO DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

INMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL, 5%, INYECTABLE, 100 mL	FARMACHIF S.R.L.	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.
1.1. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada 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 de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	si cumple	si cumple
1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	si cumple	si cumple
1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	si cumple	si cumple
1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) <b>Para medicamentos y productos biológicos:</b> Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) <b>Para productos dietéticos:</b> Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) <b>Para productos galénicos:</b> Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	si cumple	si cumple
1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	si cumple	si cumple
1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	si cumple	si cumple
1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	si cumple	si cumple
Plazo de entrega	si cumple	si cumple
ESTADO DE ADMISIBILIDAD	Admitido	Admitido

MINISTERIO DE SALUD  
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO  
SERVICIO DE FARMACIAQ.F. Lucia L. Felix Valderram  
C.O.F.P. 10413