

CUADRO DE CALIFICACIÓN Y EVALUACIÓN

SUMINISTRO DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA PARA EL H IV AHM DE LA RAICA, SEGÚN DETALLE DE BASES		DESCRIPCIÓN		ITEM	
PBAS	PBAS	UM			
89200		CANT.			
RAPIDIAGNOSTICS SAC.	PRODUCTOS ROCHE QFSA	POSTORES			
SI	SI	DD. JJ. de datos del postor (Anexo 1)	a)	DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	
SI	SI	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	b)		
SI	SI	DD. JJ. de acuerdo con al literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)	c)		
SI	SI	DD. JJ. Cumplimiento de las EE.TT. (Anexo N° 3)	d)		
SI	SI	DD.JJ. de Plazo de Entrega (Anexo N° 4)	e)		
N/C	N/C	Promesa de Consorcio con firmas Legalizadas (Anexo N° 5)	f)		
SI	SI	Precio de la Oferta en Soles (Anexo N° 6)	g)		
SI	SI	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario			
SI	SI	Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM). Certificados CE de la Comunidad Europea y/o Certificados ISO 13485			
SI	SI	Copia Simple del Certificado de Buenas Practicas de Distribucion y Transporte (BPDPT)			
SI	SI	Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis).			
SI	SI	Hoja de Presentación de los Equipos Cedidos en Cesion en Uso (Anexo D)			
SI	SI	Catálogo o Folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple)			
SI	SI	Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA).			
NO ADMITIDO	ADMITIDO	Resultado			
1,443,000.00		VALOR REFERENCIAL S/			
NO ADMITIDO	80	Precio (Anexo N° 6 /80 ptos.)	A)	EVALUACION	
NO ADMITIDO	20	Plazo de Entrega(Anexo N° 4 / 20 Puntos)	B)		
NO ADMITIDO	100	Puntaje de Evaluación			
NO ADMITIDO	100	Orden de Prelacion			
NO ADMITIDO	SI	CAPACIDAD LEGAL	A	REQUISITOS DE CALIFICACION	
NO ADMITIDO	SI	EXPERIENCIA DEL POSTOR	B		
NO ADMITIDO	ADJUDICADO	RESULTADO FINAL			RESULTADO FINAL

***RADIODIAGNÓSTICOS Y SAC:** las especificaciones de los reactivos que el postor debe acreditar son: Presentación(Excepto el tiempo de expiración) , metodología, muestra biológica y uso en las EE.TT. Del reactivo **Presentación**, se especifica que los reactivos para la detección de anticuerpos IgG, IgM deben contener los antígenos Recombinantes y/o péptidos sintéticos Tpn15, Tpn17 y Tpn17del. Treponema pallidum o Tpn17 como mínimo o denominación equivalente para **Quimoluminiscencia** en la folietera de su inserto no se menciona ninguno de péptidos o antígenos recombinantes, en su carta aclaratoria especifica el alérgeno p15 y no el Tpn15 que se solicita, por lo que no cumple con la solicitud. **Metodología**, **QUIMOLUMINISCENCIA** de acuerdo a las EE.TT. se solicita Sensibilidad no menor del 99%. Especificidad no menor del 95% en donantes de sangre, en la folietera del inserto no figura que sea en donantes de sangre y presenta carta aclaratoria donde indica se le ADMITE. potencialmente donadores de sangre, por lo que no cumple con lo solicitado en las bases NO SE LE ADMITE.

Tech.Med. ANDRES S. SILVA OCHOA
PRESIDENTE COMITÉ DE SELECCION
SELECCION

Tecn. Med. ALFREDO M. ARONES HERNANDEZ
MIEMBRO TITULAR COMITE DE
SELECCIÓN

LIQ. C. CARLOS CANALES CARBAJO
MIEMBRO TITULAR DE COMITÉ DE
SELECCIÓN