



PERÚ

MINISTERIO DE  
SALUDINSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

COMITÉ DE SELECCIÓN

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

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN  
"SUMINISTRO DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA"

## 1. SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En la ciudad de Breña, siendo el 05 de mayo de 2023, en los ambientes del Servicio de Microbiología del Instituto Nacional de Salud del Niño, se reunieron los miembros del Comité de Selección, designados mediante Memorando Circular N°055-OEA-INSN-2023 (22.May.2023), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-PRIMERA CONVOCATORIA**, cuyo objeto de convocatoria es el "SUMINISTRO DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA", 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	MC. LILIAN PATIÑO GABRIEL	TITULAR	X	Dependencia: Departamento de Investigación Docencia y Atención en Patología.
		SUPLENTE		
PRIMER MIEMBRO	MC. BILLY SAMAME YARASCA	TITULAR	X	Dependencia: Departamento de Investigación Docencia y Atención en Patología.
		SUPLENTE		
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	20501837286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	25/05/2023	Válido
2	Proveedor con RUC	20505110651	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	25/05/2023	Válido
3	Proveedor con RUC	20511778434	SUPROH PERU S.A.C.	26/05/2023	Válido
4	Proveedor con RUC	20518745876	LABSYSTEMS S.A.C	29/05/2023	Válido
5	Proveedor con RUC	20544150104	MEDICAL ISVIL S.A.C.	01/06/2023	Válido
6	Proveedor con RUC	20600349997	CONSORCIO HERMANOS UNIDOS PADEB S.A.C.	25/05/2023	Válido
7	Proveedor con RUC	20604946531	ROBERT LEDLEY S.A.C.	25/05/2023	Válido

Fuente: Reporte SEACE

## 4. DETALLE DE LOS POSTORES Y OFERTAS PRESENTADAS

De acuerdo a la información del SEACE, el 02 de junio de 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 **PRESENTARON LAS SIGUIENTES OFERTAS** para el procedimiento de selección:

<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. (...)"



PERÚ

MINISTERIO DE  
SALUDINSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

COMITÉ DE SELECCIÓN

## Presentación de ofertas/expresión de interés

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA

Nro. ítem	Descripción del ítem	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	TUBOS DE PLÁSTICO DE 13MM X 75MM PARA EXTRACCIÓN AL VACÍO CON EDTA X 0.5 ML PARA PROCESO AUTOMATIZADO				
20511778434	SUPROM PERU S.A.C.		02/06/2023	19:17:08	Electrónico
20519745876	LABSYSTEMS S.A.C.		02/06/2023	19:50:37	Electrónico

Fuente: Reporte SEACE

Acto seguido, la presidenta del Comité de Selección procedió a dar lectura al artículo 73° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado<sup>2</sup>.

Acto seguido, se procede con la revisión de las ofertas, a fin de verificar la presentación de los documentos requeridos y determinar si las mismas responden a las características y/o requisitos y condiciones de las Especificaciones Técnicas previstas en las Bases Integradas. Cabe precisar que, para efectos del cumplimiento de condiciones técnicas de la contratación, el área usuaria contempló la presentación y evaluación de muestras.

Presidente

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

De acuerdo con la revisión efectuada, la oferta del postor SUPROM PERU SAC fue admitida, no siendo posible admitir la oferta del postor LABSYSTEMS SAC por las razones expuestas en los cuadros de admisión adjuntos, por lo que se procederá con la evaluación de la oferta admitida:

RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PRESENTACIÓN DE DOCUMENTOS OBLIGATORIOS	CUMPLIMIENTO DE LAS EETT Y/O REQUISITOS FUNCIONALES RELEVANTES	ESTADO DE ADMISIBILIDAD
LABSYSTEMS SAC	SI	NO	NO ADMITIDA
SUPROM PERU SAC	SI	SI	ADMITIDA

(\*) La determinación de la **ADMISIÓN** y **NO ADMISIÓN** de las ofertas se encuentran detalladas en los cuadros de admisión que se adjunta a la presente acta.

## 6. EVALUACIÓN DE LA(S) OFERTA(S)

A continuación, la presidenta 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 PAQUETE	Valor Estimado	Oferta Económica	Puntaje Obtenido Precio	Bonif. 5% por MYPE	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACION
SUPROM PERU SAC	UNICO	S/ 291,243.60	S/ 498,240.00	100.00	5.00	105.00	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 propuesta evaluada que ocupó el primer lugar según orden de prelación, conforme a los requisitos que se indican en las bases integradas, obteniéndose el siguiente detalle

ITEM	POSTOR	CONDICIÓN
TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA	SUPROM PERU SAC	CALIFICADA

<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. (...)



**8. LA OFERTA ECONÓMICA DEL POSTOR SUPERA EL VALOR ESTIMADO:**

Que, al amparo de lo dispuesto en el numeral 68.3 del artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en fecha 06 de junio de 2023, el Comité de Selección notificó el Oficio N°023-CS-INSN-2023 al postor SUPROM PERU SAC solicitando la reducción de la oferta económica por encontrarse superando el valor estimado.

Es así que, en fecha 08.06.23 se recibe la Comunicación N°346-2023, suscrito por el Representante Legal de la empresa SUPROM PERU SAC, Sr. Elvis Soto Ramírez, manifestando no poder realizar el ajuste a la oferta económica, debido a que el requerimiento incluye una serie de accesorios (...).



Bajo ese contexto, *se tiene lo dispuesto en el numeral 68.4 del artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado*, por lo que a través del Memorando N°046-2023-CS-INSN, el Comité de Selección solicitó a la Oficina de Logística gestionar la certificación de crédito presupuestario por el monto de S/206,996.00 (Doscientos Seis Mil Novecientos Noventa y Seis con 00/100 Soles), a fin de proceder con el otorgamiento de la buena pro; no obstante, a través del Memorando N°375-OL-INSN-2023, de fecha 14 de junio de 2023, la Oficina de Logística comunica que con Memorando N°362-OEPE-INSN-2022, de fecha 12.06.23, la Oficina de Planeamiento Estratégico a expuesto que "(...) en la FF.00-Recursos Ordinarios (...) según reporte SIAF, en la fecha cuenta con un saldo presupuestal por certificar de S/0.14, en la FF:13: Donaciones y Transferencias cuenta con un saldo presupuestal por certificar de S/36.46", a consecuencia de ello, *no emite ni anexa certificación de crédito presupuestario por el monto requerido por el Comité de Selección*".

En consecuencia, el Comité de Selección de conformidad con lo establecido en el Art. 68 del Reglamento de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado, **ACORDÓ RECHAZAR LA OFERTA** del postor SUPROM PERU SAC, por cuanto supera el valor estimado de la Contratación y además de no contar con la certificación de crédito presupuestario, conforme se aprecia las razones expuestas en el Memorando N°375-OL-INSN-2023, de fecha 14 de junio de 2023.

En ese sentido, el Comité de Selección procede a **DECLARAR DESIERTO** el ítem paquete **TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA**, debiendo realizar la publicación de los resultados en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado - SEACE, conforme a la normativa vigente.

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 13:00 horas del día 15 de junio 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.

Presidente

Primer  
MiembroSegundo  
Miembro  
LILIAN PATINO GABRIEL  
Comité de Selección  
Presidente  
BILLY SAMAMÉ YARASCA  
Comité de Selección  
Primer Miembro  
IVONNE DÁVILA CALDERÓN  
Comité de Selección  
Segundo Miembro

**ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-1**  
**"ADQUISICIÓN DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACION, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGIA"**

ADMISIÓN DE OFERTAS			
DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1	POSTOR 2
		SUPROM PERU SAC	LABSYSTEMS SAC
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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	Presentó	Presentó
e)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los bienes ofertados, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de terceros, que describa literalmente el producto ofertado. En caso que el producto no se encuentre en el Listado de Productos de la Clasificación de Insumos, Instrumental y Equipo de Uso Médico, Quirúrgico u Odontológico, contenida en la Resolución Ministerial N° 283-98-SA-DM, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación de DIGEMID realizada a través de Oficio o documento denominado Consulta Técnica, la cual se realiza a través de la web, que sustente que No Requiere de Registro Sanitario y donde se describa al producto o dispositivo con una denominación que no debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto sobre sí mismo como respecto de otros productos o dispositivos. También se aceptará el listado web publicado en DIGEMID.	Presentó	Presentó
f)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) de los bienes ofertados-debe incluir la relación de todos los productos solicitados 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 24 meses). Se aceptará el Certificado ISO 13485 a nombre del fabricante, que contenga la mención de los bienes ofertados de manera general. El CBPM se presentará sólo de los tubos, los cuales son el objeto de la Convocatoria.	Presentó	Presentó
g)	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, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que el corresponde mediante la presentación del CBPA a su nombre, y presentará el CBPA vigente del almacén que contrate, 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.	Presentó	Presentó
h)	Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor, donde certifique que la empresa cumple con la aplicación del Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado por Resolución Ministerial N°833-2015/MINSA y su modificatoria mediante RESOLUCIÓN MINISTERIAL N°1000-2016/MINSA modificando el rubro V. conforme al siguiente detalle: "El presente Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada.", a fin de preservar la calidad, eficacia y seguridad de sus productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios con un tercero, además de presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, presentará el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes. Se aceptará el documento emitido por DIGEMID donde certifique que no se requiere el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, cuando corresponda	Presentó	Presentó
	Presentar Folletería (original o copia simple), que permita acreditar todas las especificaciones técnicas de lo requerido con traducción al idioma español. Se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o sucursal para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o brochure así como del software de gestión. Se acreditará lo siguiente:	Presentó	Presentó



**ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-1**

**"ADQUISICIÓN DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACION, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGIA"**

**ADMISIÓN DE OFERTAS**

DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1	POSTOR 2
		SUPROM PERU SAC	LABSYSTEMS SAC
1. COMPONENTES Y MATERIALES		Presentó	Presentó
3. DIMENSIONES		Presentó	Presentó
Descrita en el numeral: 5.2.1		Presentó	Presentó
Descrita en el numeral: 5.2.2		Presentó	Presentó
i) Descrita en el numeral: 5.2.3		Presentó	Presentó
Descrita en el numeral: 5.2.4		Presentó	Presentó
Descrita en el numeral: 5.2.5		Presentó	Presentó
Las demás características técnicas: 2. CARACTERISTICAS 4. ENVASE INMEDIATO 5. PRESENTACION serán acreditadas con la presentación del Anexo N° 03, Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas/.		Presentó	Presentó
j) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)		Presentó	No ha consignado el plazo de la instalación del software en el área de toma de muestra, no obstante, en las Bases Integradas se solicita para la instalación del software en el área de toma de muestra de la Entidad un plazo de 20 días calendario de suscrito el contrato.
k) 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
El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6			
l) 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/ 498,240.00	S/ 262,872.00
<b>ESTADO DE LA OFERTA</b>		<b>ADMITIDO</b>	<b>NO ADMITIDO</b>

PRESIDENTE

PRIMER  
MIEMBRO

SEGUNDO  
MIEMBRO

*[Firma]*

<b>"ADQUISICIÓN DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA"</b>	
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".	
<b>ORDEN DE PRELACIÓN</b>	
<b>2°</b>	<b>SUPROM PERU SAC</b>
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN</b>	
<b>A. CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN</b>	
<b>Requisitos:</b> Autorización de Funcionamiento u otro documento que de manera fehaciente demuestre que se dedica al objeto de la convocatoria.	<b>CONFORME</b>
<b>Acreditación:</b> Copia simple de certificado y/o resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.	
<b>B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b>	
<b>Requisitos:</b> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 792,720.00 (SETECIENTOS NOVENTA Y DOS MIL SETECIENTOS VEINTE 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/66,060.00 (SESENTA Y SEIS MIL SESENTA 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 siguientes: BIENES Y/O INSUMOS DE LABORATORIO Y BANCO DE SANGRE EN GENERAL.  <b>Acreditación:</b> 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.	
<b>SI ACREDITA EXPERIENCIA</b>	
<b>ESTADO</b>	
<b>CALIFICADO</b>	







ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-1 <b>"ADQUISICIÓN DE TUBOS PARA EXTRACCION DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACION, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGIA"</b>				
FACTORES DE EVALUACIÓN	ITEM PAQUETE	PUNT.	VALOR ESTIMADO	SUPROM PERU SAC
<b>A. PRECIO</b> <u>Evaluación:</u> 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:  $Pi = \frac{Om \times PMP}{Oi}$ 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>  <b>Acreditación:</b> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6), según corresponda	1		S/ 291,243.60	S/ 498,240.00
PUNTAJE OBTENIDO				S/ 100.00
BONIFICACIÓN DEL 5%				5.00
PUNTAJE TOTAL OBTENIDO				S/ 105.00

*[Signature]*

*[Signature]*

*[Signature]*



## ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS

Siendo las 11:00 horas del día 05 de junio del año 2023, 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° 055-OEA-INSN-2023 (22.May.2023), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 020-2023-INSN-PRIMERA CONVOCATORIA**, cuyo objeto de convocatoria es la **"SUMINISTRO DE TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA"**, a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro

### ITEM PAQUETE N°: TUBOS PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE PARA EL DEPARTAMENTO DE INVESTIGACIÓN, DOCENCIA Y ATENCIÓN EN PATOLOGÍA

#### 5.2 Características Técnicas:

#### 5.2.1.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO 0.5 ML CON EDTA DIPOTÁSICO

##### 1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Tubo de plástico de plástico de polipropileno y paredes internas siliconizadas.
- Anticoagulante: K2 EDTA pulverizado
- Condición biológica: estéril, atóxico.
- Uso: Obtención de sangre venosa o capilar en pacientes pediátricos

##### 2. CARACTERÍSTICAS:

- Tapa
  - Tapa de seguridad de cierre fácil y seguro, borde superior del tubo especialmente diseñado para facilitar la obtención de muestra por punción capilar o por goteo.
  - Código de colores para identificación: LILA
- Tubo:
  - Capacidad: 0.25-0.5 ml, permitiendo obtener un volumen mínimo de muestra.
  - Resistente a la centrifugación y caídas.
  - Descartables.
  - Resistente a la centrifugación y caídas de material fácilmente desechable, con identificación del producto: fecha de vencimiento, número de lote.
  - Tubo de una sola pieza de 13 x 75 mm con recolector integrado
  - Paredes internas siliconizadas
  - Resistente a centrifugación y caídas
  - Transparencia cristal
  - Libre de latex.
  - Con nivel de llenado
  - Con etiquetado de identificación de muestra.
  - Con identificación del producto y fecha de vencimiento

SUPROM PERU  
SAC

CUMPLE CON LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
ESTABLECIDAS EN  
EL CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
ESTABLECIDAS EN  
EL CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS

LABSYSTEMS  
SAC

CUMPLE CON LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
ESTABLECIDAS EN  
EL CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
ESTABLECIDAS EN  
EL CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS





PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

<p>3. DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Diámetro máximo: 13 mm</li><li>• Longitud : 75 mm</li><li>• Volumen : 0.25-0.5 ml</li></ul> <p>4. ENVASE INMEDIATO:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Rack conteniendo hasta 100 tubos cubierto de plástico para extracción al vacío con K2 EDTA.</li></ul> <p>5. PRESENTACIÓN:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío K2 EDTA</li></ul> <p>FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 06 meses de caducidad a partir del ingreso en el almacén central del INSN. Se podrá acreditar con declaración jurada.</p> <p>FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 06 meses. Se podrá acreditar con declaración jurada.</p> <p>CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003. Se podrá acreditar mediante documento (carta) emitido por el fabricante de producto ofertado</p> <p>5.2.2.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO</p> <p>1. COMPONENTES Y MATERIALES:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Tubo de plástico de politeraftalato de etileno (PET).</li><li>• Anticoagulante: K2 EDTA</li><li>• Condición biológica: estéril, atóxico.</li><li>• Uso: Obtención de sangre venosa</li></ul> <p>2. CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Tapa<ul style="list-style-type: none"><li>- Hermética</li><li>- Tapón de seguridad perforable</li><li>- No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra</li><li>- Tapón siliconado hemorepente</li><li>- Código de colores para identificación: LILA</li><li>- CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710</li></ul></li><li>• Tubo:<ul style="list-style-type: none"><li>- Paredes internas siliconizadas</li><li>- Resistente a centrifugación y caídas</li><li>- Transparencia cristal</li><li>- Libre de latex.</li><li>- Con nivel de llenado</li><li>- Con etiquetado de identificación de muestra.</li><li>- Con identificación del producto y fecha de vencimiento</li></ul></li></ul> <p>3. DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Diámetro máximo : 13 mm</li><li>• Longitud : 75 mm</li><li>• Volumen : 2 ml</li></ul>		<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p>5.2.2.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) 2 mL CON EDTA DIPOTÁSICO</p> <p>1. COMPONENTES Y MATERIALES:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Tubo de plástico de politeraftalato de etileno (PET).</li><li>• Anticoagulante: K2 EDTA</li><li>• Condición biológica: estéril, atóxico.</li><li>• Uso: Obtención de sangre venosa</li></ul> <p>2. CARACTERÍSTICAS:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Tapa<ul style="list-style-type: none"><li>- Hermética</li><li>- Tapón de seguridad perforable</li><li>- No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra</li><li>- Tapón siliconado hemorepente</li><li>- Código de colores para identificación: LILA</li><li>- CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710</li></ul></li><li>• Tubo:<ul style="list-style-type: none"><li>- Paredes internas siliconizadas</li><li>- Resistente a centrifugación y caídas</li><li>- Transparencia cristal</li><li>- Libre de latex.</li><li>- Con nivel de llenado</li><li>- Con etiquetado de identificación de muestra.</li><li>- Con identificación del producto y fecha de vencimiento</li></ul></li></ul> <p>3. DIMENSIONES:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Diámetro máximo : 13 mm</li><li>• Longitud : 75 mm</li><li>• Volumen : 2 ml</li></ul>		<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

4. ENVASE INMEDIATO:

- Rack conteniendo hasta 100 tubos cubierto de plástico para extracción al vacío con K2 EDTA.

5. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío K2 EDTA

FECHA DE VENCIMIENTO: no menor de 06 meses de caducidad a partir del ingreso en el almacén central del INSN. Se podrá acreditar con declaración jurada.

5.2.3.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIETILENO TEREFALATO (PET) DE 3ml CON EDTA DIPOTÁSICO

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Tubo de plástico de politerftalato de etileno (PET).
- Anticoagulante: K2 EDTA
- Condición biológica: estéril, atóxico.
- Uso: Obtención de sangre venosa

2. CARACTERÍSTICAS:

- Tapa
  - Hermética
  - Tapón de seguridad perforable
  - No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra
  - Tapón siliconado hemorepente
  - Código de colores para identificación: LILA
  - CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003
- Tubo:
  - Paredes internas siliconizadas
  - Resistente a centrifugación y caídas
  - Transparencia cristal
  - Libre de latex.
  - Con nivel de llenado
  - Con etiquetado de identificación de muestra.
  - Con identificación del producto y fecha de vencimiento

3. DIMENSIONES:

- Diámetro máximo : 13 mm
- Longitud : 75 mm
- Volumen : 3 ml

4. ENVASE INMEDIATO:

- Rack conteniendo hasta 100 tubos cubierto de plástico para extracción al vacío con K2 EDTA.

CUMPLE CON LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
ESTABLECIDAS EN  
EL CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
ESTABLECIDAS EN  
EL CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS



5. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío K2 EDTA .
- FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 06 meses de caducidad a partir del ingreso en el almacén central del INSN. Se podrá acreditar con declaración jurada.

5.2.4.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 2.5- 3.5 mL CON GEL SEPARADOR O POLITEREFTALATO DE ETILENO(PET)

I. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Polipropileno o Politereftalato de etileno (PET).
- Sin anticoagulante con GEL SEPARADOR con activador de coagulo.
- Condición biológica: estéril, atóxico.
- Con activador de la coagulación y con un gel monomérico en su base con densidad específica para posicionarse entre la fase celular y el suero, para permitir la adecuada separación de la muestra.
- Uso: obtención de sangre venosa

2. CARACTERÍSTICAS:

- Tapa
  - Hermética
  - Tapón de seguridad perforable
  - No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra
  - Tapón siliconado hemorepelente
  - Código de colores para identificación: ORO
- Tubo:
  - Paredes internas siliconizadas
  - Resistente a centrifugación y caídas
  - Transparencia cristal
  - Libre de látex
  - Con etiquetado de identificación de muestra.
  - Con identificación del producto y fecha de vencimiento
  - CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710

3. DIMENSIONES:

- Diámetro máximo : 13 mm
- Longitud : 75 mm
- Volumen : De 2.5ml – 3.5 ml

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS



PERU

MINISTERIO  
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE  
SALUD DEL NIÑO

"Año de la Unidad, la Paz y el Desarrollo"

4. ENVASE INMEDIATO:

- Rack conteniendo hasta 100 tubos de plástico para extracción al vacío con GEL SEPARADOR, contenidos en caja de cartón.

5. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío K2 EDTA.

FECHA DE VENCIMIENTO: No menor de 06 meses de caducidad a partir del ingreso en el almacén central del INSN. Se podrá acreditar con declaración jurada.

5.2.5.- TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 1.8 mL CON CITRATO DE SODIO AL 3.2% o POLITEREFTALATO DE ETILENO (PET)

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

1. COMPONENTES Y MATERIALES:

- Polipropileno o Politereftalato de etileno (PET)
- Anticoagulante: Citrato de Sodio al 3.2 %.
- Condición biológica: estéril, atóxico
- Uso: obtención de sangre venosa

2. CARACTERÍSTICAS:

- Tapa
  - Hermética
  - Tapón de seguridad perforable
  - No forma aerosoles al abrirlo, ni hemólisis de la muestra
  - Tapón siliconado hemorepente
  - Código de colores para identificación: CELESTE
- Tubo:
  - Paredes internas siliconizadas
  - Resistente a centrifugación y caídas
  - Transparencia cristal
  - Libre de látex
  - Con etiquetado de identificación de muestra.
  - Con identificación del producto y fecha de vencimiento
  - CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2003 y/o ISO 6710

3. DIMENSIONES:

- Diámetro máximo: 13 mm
- Longitud: 75 mm.
- Volumen: 1.8 ml.

4. ENVASE INMEDIATO:

- Rack conteniendo hasta 100 tubos cubierto de plástico para extracción al vacío con Citrato de Sodio al 3.2 %.

6. PRESENTACIÓN:

- Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico para extracción al vacío con Citrato de Sodio al 3.2 %.

CUMPLE CON LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
ESTABLECIDAS EN  
EL CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS  
ESPECIFICACIONES  
TÉCNICAS  
ESTABLECIDAS EN  
EL CAPÍTULO III DE  
LAS BASES  
INTEGRADAS





FECHA DE VENCIMIENTO: La vigencia mínima será TRES (03) meses a partir de la fecha de recepción del producto en almacén central del INSN, acompañado con Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS COMUNES PARA LOS TUBOS DE PLASTICO CON EXTRACCION AL VACIO  
A.- SOFTWARE DE GESTION DE COLAS PARA EL AREA DE TOMA DE MUESTRA

- El Sistema informático de gestión de colas debe contar con las siguientes características:
  - Emisión de boletos de turno desde módulo de emisión con pantalla táctil.
  - Configuración flexible de la pantalla de exhibición de información general: llamado de pacientes a cabina de extracción; número de boleto atendido en cada cabina de extracción; pacientes registrados ausentes al llamado; posibilidad de mostrar anuncios del hospital y otros.
  - Sistema que realice la auto-autenticación del flebotomista; relacionado al operador con las acciones realizadas durante la extracción.
  - Trazabilidad de la extracción permitiendo conocer quién, cómo y cuándo se realizó una acción en el área. Asimismo, debe permitir el registro de incidentes producidos durante la toma de muestra.
  - Transferencia de toda la información al sistema informático del laboratorio (LABONET) del INSN de acuerdo al requerimiento del usuario.
  - Reportes según variables definidas por usuario (por periodos de tiempo, por tipo de prioridad, por usuario, etc.)
  - Ventanas de monitorización del proceso en tiempo real.
  - Hardware requerido para el funcionamiento del sistema informático: 03 monitores de TV LCD 42 pulgadas, 02 módulo emisor de tickets PC con pantalla táctil, 04 equipos de cómputo (computadora e impresora), hardware (mininotebook o Tablet) para registro de la toma de muestra en 06 cabinas de toma de muestra. Con soporte de audio y video, 03 pistolas láser para identificación de muestras tomadas y 02 etiquetadoras para la impresión de códigos de barra.

El Hardware puede ser acreditado con el Anexo N° 3 Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas (13)

B.- ALITAS PARA EXTRACCION DE SANGRE

- Alitas mariposa de colecta múltiple para extracción de sangre al vacío
- Dispositivo de seguridad integrado
- Mariposa con adaptador Luer en extremo distal para extracción múltiple
- Flexibles, con bisel de corte trifacetado
- Calibre 23G
- Cantidad: 1600 alitas por mes.
- Material de acero inoxidable de alta resistencia con doble capa de silicona en la pared exterior
- Longitud de tubuladura 7"
- CERTIFICADOS: FDA y/o ISO 13485:2012

C.- AGUJAS PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO

- Aguja de doble punta una de ellas se inserta en el paciente y la otra perfora los tubos al vacío
- Medida: 21 G x 1
- Cantidad: 4000 agujas por mes
- Disminuye riesgo de hemólisis
- Con protección por una envoltura en plástico de dos colores blanco y Negro. Verde o Amarillo según el calibre
- Con sello de seguridad de color blanco que une las dos partes de la envoltura de la aguja el cual se rompe en el momento de su uso.
- Tribiselada
- Con tapón de goma cubriendo el extremo opuesto al que está en contacto con el paciente re dentro del soporte durante la venopunción.
- Con soporte en cantidad necesaria

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS (Anexo n°3)

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS



5.3 Requisitos según leyes, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias, reglamentos y demás normas:

Documentación de presentación obligatoria.

- a)

Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de los bienes ofertados, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de terceros, que describa literalmente el producto ofertado. En caso que el producto no se encuentre en el Listado de Productos de la Clasificación de Insumos, Instrumental y Equipo de Uso Médico, Quirúrgico u Odontológico, contenida en la Resolución Ministerial N° 283-98-SA-DM, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación de DIGEMID realizada a través de Oficio o documento denominado Consulta Técnica, la cual se realiza a través de la web, que sustente que No Requiere de Registro Sanitario y donde se describa el producto o dispositivo con una denominación que no debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto sobre si mismo como respecto de otros productos o dispositivos. También se aceptará el listado web publicado en DIGEMID
- b)

Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) de los bienes ofertados 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 24 meses).

Se aceptará el Certificado ISO 13485 a nombre del fabricante, que contenga la mención de los bienes ofertados de manera general.

El CBPM se presentará sólo de los tubos, los cuales son el objeto de la Convocatoria.
- c)

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, donde consigne que la empresa está certificada para almacenar los productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que el corresponde mediante la presentación del CBPA a su nombre, y presentará el CBPA vigente del almacén que contrate, 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
- d)

Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS



<p>nombre del postor, donde certifique que la empresa cumple con la aplicación del Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado por Resolución Ministerial N°833-2015/MINSA y su modificatoria mediante RESOLUCIÓN MINISTERIAL N°1000-2016/MINSA modificando el rubro V, conforme al siguiente detalle: "El presente Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada"; a fin de preservar la calidad, eficacia y seguridad de sus productos. Para el caso de postores que contraten el servicio de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios con un tercero, además de presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, presentará el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.</p> <p>e) Presentar folletería (original o copia simple), que permita acreditar todas las especificaciones técnicas de lo requerido con traducción al idioma español. Se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o brochure así como del software de gestión. El resto de accesorios serán acreditados con la presentación de una Declaración Jurada del Anexo 03.</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
<p>5.4 Impacto Ambiental: No aplica.</p> <p>5.5 Condiciones de operación: No aplica.</p> <p>5.6 Embalaje y rotulado:</p> <p>5.6.1 Embalaje:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>o Empaque de protección tipo bolsa de mediana densidad conteniendo hasta 100 tubos de plástico, para extracción al vacío, contenidos en caja de cartón o plástico.</li><li>o Caja con señal de medidas de seguridad: Frágil.</li><li>o Resistente a la manipulación, transporte, distribución y almacenamiento.</li></ul> <p>5.6.2 Presentación: Caja de cartón conteniendo rack de tubos de plástico.</p> <p>5.7 Modalidad de ejecución: No Aplica</p> <p>5.8 Transporte: La empresa debe asegurar que el transporte se realice en condiciones que aseguren la conservación del bien adquirido.</p> <p>5.9 Seguros: No aplica</p> <p>5.10 Garantía Comercial: Alcance de la garantía, período de garantía, condición de inicio del cómputo del período de garantía, expresos en Carta de Garantía se presentará para la suscripción del contrato.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>✓ Alcance de la garantía: Contra defectos de diseño y/o fabricación de lote de los tubos, deberán ser repuestos por otros en igual cantidad y calidad oportunamente.</li><li>✓ Condiciones de la garantía: Esta garantía cubrirá la reposición por tubos con defectos observados en un plazo máximo de 15 días calendario de haberse notificado al proveedor.</li><li>✓ Período de garantía: Durante el período de contrato y por 30 días posteriores a la última entrega.</li><li>✓ Inicio del cómputo del período de garantía: A partir de la fecha en que se ingresó el bien al almacén y se recibió en el Departamento de Patología (DIDAP).</li></ul>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS (Anexo n°3)</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS (Anexo n°3)</p>



<p>5.10 Disponibilidad de servicios y repuestos: Las 24 horas del día, los 7 días de la semana, incluidos domingos y feriados. Declaración jurada de mantener un representante de ventas fijo para coordinaciones telefónicas del servicio post venta.</p> <p>5.11 Prestaciones accesorias a la prestación principal:</p> <p>5.11.1. Mantenimiento preventivo</p> <p>Sistema Informático de Toma de Muestra: Presentar y ejecutar cronograma de mantenimiento preventivo anual.</p> <p>5.11.2. Soporte técnico</p> <p>Sistema Informático de Toma de Muestra: Inmediato. Compromiso de corrección de fallas por personal calificado. Atención de notificaciones de fallas en el horario de trabajo de toma de muestra (7:00 – 14:00).</p> <p>5.11.3. Capacitación y/o entrenamiento:</p> <p>Programa de capacitaciones sobre pre-análisis: uso de alitas y toma de muestra al vacío según el CLSI; brindando constancia de la capacitación para un total de 15 personas.</p> <p>5.12 Lugar y plazo de ejecución de la prestación</p> <p>5.13.1. Lugar: INSN. Av. Brasil 600 / Almacén central del INSN.</p> <p>5.13.2. Plazo: A los 20 días de suscrito el contrato, se instalará el software en el área de toma de muestra, previa coordinación con el usuario, no siendo requisito la notificación del primer lote de entrega. El proveedor será responsable de la instalación del software con los equipos de cómputo y de las adecuaciones eléctricas que sean necesarias para el correcto funcionamiento del sistema informático. La entrega de los accesorios para el funcionamiento del software no deberá exceder al día que se instale. Fuente de poder de emergencia (UPS), deberá ser puesto en operatividad, el mismo día del funcionamiento del equipo.</p> <p>Funcionamiento del software: No mayor a 07 días calendario a partir del día siguiente de instalado.</p> <p>La entrega de los tubos: posterior a la notificación de la orden de compra SIETE (7) días calendario según cronograma adjunto, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.</p> <p>6. REQUISITOS Y RECURSOS DEL PROVEEDOR:</p> <p>6.1. Requisitos del proveedor: Según normativa vigente (cumplimiento a cargo de Logística). Debe mantener un representante de ventas fijo para coordinaciones telefónicas del servicio post venta</p> <p>6.2. Recursos a ser provistos por el proveedor:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Copia de Guía de Remisión (con sello de almacén central).</li> <li>• Copia de Orden de Compra (con sello de almacén central).</li> <li>• Copia de Certificado de Análisis o Protocolo.</li> <li>• Copia de Registro Sanitario.</li> </ul> <p>7. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN E LA PRESTACION</p> <p>7.1. Otras Obligaciones</p> <p>7.1.1. Otras obligaciones del contratista: Según contrato</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>(Anexo n°3)</p> <p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>(Anexo n°4)</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>(Anexo n°3)</p> <p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>(Anexo n°3)</p> <p>** A folios 105 de la oferta LABSYSTEMS SAC, respecto a la Declaración Jurada de Plazo de Entrega (Anexo N°4) no ha consignado el plazo de la instalación del software en el área de toma de muestra, sin embargo, en las Bases Integradas se solicita para la instalación del software en el área de toma de muestra de la Entidad un plazo de 20 días calendario de suscrito el contrato.</p>
--	---	--



<p>El Contratista deberá de proporcionar los EPP de bioseguridad mínimos. Gorro, mascarilla o protector bucal, uniforme limpio a su personal encargado de realizar la entrega del producto adjudicado cumpliendo las medidas de seguridad establecidos también por la pandemia por el COVID-19.</p> <p>Debe visitar el área para verificar condiciones de espacio físico, instalaciones eléctricas, aire acondicionado, etc. No aplica presentación de muestras</p> <p><b>7.1.2. Otras obligaciones de la Entidad:</b> Según contrato</p> <p><b>7.2.</b> Adelantos: No aplica</p> <p><b>7.3.</b> Subcontratación: No aplica</p> <p><b>7.4.</b> Confidencialidad: No aplica</p> <p><b>7.5.</b> Medidas de Control durante la ejecución contractual: Áreas que supervisan y dan conformidad en conjunto: Almacén y Servicio de Farmacia</p> <p><b>7.6.</b> Conformidad de los bienes:</p> <p><b>7.6.1.</b> Área que recepcionará y brindará conformidad: Almacén central y Servicio de Farmacia</p> <p><b>7.6.2.</b> Requisitos para brindar la conformidad del bien:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Verificación de la presentación del bien según la descripción.</li> <li>✓ Fecha de vencimiento según la oferta.</li> <li>✓ Carta de compromiso de canje de ser el caso</li> <li>✓ Cantidad debe corresponder a la orden de compra y guía de remisión.</li> <li>✓ Certificado del análisis/protocolo.</li> <li>✓ Integridad física del envase secundario.</li> <li>✓ Copia del Registro Sanitario.</li> <li>✓ Copia de Orden de compra (con sello de almacén central)</li> <li>✓ Copia de Guía de remisión (con sello de almacén central)</li> </ul> <p><b>7.6.3.</b> Pruebas de puesta en funcionamiento y pruebas o ensayos para la conformidad de los bienes:</p> <p>La empresa deberá realizar las pruebas correspondientes al software y emitir un informe al respecto.</p> <p><b>7.7 Forma de pago:</b> La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos periódicos. Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Recepción de la Unidad de Almacén de la Oficina de Logística</li> <li>- Informe del funcionario responsable del Departamento de Investigación, Docencia y Atención e Patología (DIDAP) emitiendo la conformidad de la prestación efectuada, cuando corresponda.</li> <li>- Comprobante de Pago.</li> </ul> <p><b>7.8 Fórmula de reajusto:</b> No aplica</p> <p><b>7.9 Penalidades aplicables:</b> Penelidad por mora, según contrato</p> <p><b>7.10 Responsabilidades por vicios ocultos:</b></p> <p>La recepción conforme de la prestación por parte de la Entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos conforme al Art. 40° de la LCE, el contratista es responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos por un plazo no menor de un (1) año contado a partir de la Conformidad otorgada por la Entidad.</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>(Anexo n°3)</p>	<p>CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>(Anexo n°3)</p>	<p>ADMITIDO</p>	<p>NO ADMITIDO (*) (**)</p>
<p><b>ESTADO DE ADMISIBILIDAD</b></p>				