



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS
HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

ACTA DE ADJUDICACIÓN

CONTRATACIÓN DIRECTA N° 015-2025-INEN

(Contratación Directa aprobada mediante Resolución de Gerencia General N° 000119-2025-GG/INEN
de fecha 04 de abril de 2025)

**"ADQUISICION DE LINEA DE INFUSION CON BURETA PARA BOMBA DE INFUSION Y LINEA PARA BOMBA
INFUSORA SIN VOLUTROL"**

En la ciudad de Lima, siendo el día 25 de abril de 2025, se reunieron en la Oficina de Licitaciones del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, el Director Ejecutivo de la Oficina de Logística, Eco. Raúl Ronald Vásquez Matallana, el Jefe de la Unidad Funcional de Adquisiciones de la Oficina de Logística, CPC. Edwin José Araujo Valentín, el Coordinador de Licitaciones de la Oficina de Logística, Lic. Edwin Augusto Zumaeta Jauregui, el especialista en contrataciones a cargo del procedimiento de selección, Lic. Adm. Luis Alberto Mateo Ramos, con la finalidad de evaluar si la oferta presentada por el postor **B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC, con RUC N° 20377339461**, cumple con las características y condiciones establecidas en las bases para la "ADQUISICION DE LINEA DE INFUSION CON BURETA PARA BOMBA DE INFUSION Y LINEA PARA BOMBA INFUSORA SIN VOLUTROL", para el Departamento de Enfermería, correspondiente a la Contratación Directa N° 015-2025-INEN.

Acto seguido, el Director Ejecutivo de la Oficina de Logística, dio cuenta que el postor **B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC, con RUC N° 20377339461**, invitado a participar de la convocatoria mediante Carta N° 618-2025-OL-OGA/INEN, remitida el 15 de abril de 2025, vía correo electrónico, el mismo que presentó su oferta en mesa de partes de la Oficina de Logística, dentro del plazo establecido en el calendario del procedimiento de selección.

En ese sentido, la Oficina de Logística, mediante Informe N° 003795-2025-UF-ADQ-OL-OGA/INEN de fecha 21 de abril de 2025, solicitó al Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia, en su calidad de área solicitante, brinde su opinión técnica sobre el Cumplimiento de la documentación presentada por el postor como parte de su oferta, de acuerdo con lo detallado en las Especificaciones Técnicas establecidas en las bases del procedimiento de selección.

En respuesta, el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia, emitió el Memorando N° 003011-2025-DF-DISAD-INEN de fecha 24 de abril de 2025, como área solicitante en coordinación con el área especializada que cuenta con conocimiento técnico en el objeto de la contratación mediante el Informe N° 003041-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN, de fecha 24 de abril de 2025, y el área usuaria con Memorando N° 001511-2025-DENF/INEN de fecha 24 de abril de 2025, que corresponde a la evaluación de la oferta presentada por el postor **B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC, con RUC N° 20377339461**, manifestando que la oferta **CUMPLE** con las especificaciones técnicas solicitadas.

Por consiguiente, se verificó que la oferta del **B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC, con RUC N° 20377339461**, contenga la documentación de presentación obligatoria, señalada en el Numeral 2.2.1. del capítulo II de las Bases y demás condiciones establecidas en las mismas, de acuerdo al siguiente detalle:

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

Literal	DOCUMENTOS	B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC	
		ITEM 01	ITEM 02
		CUMPLE	CUMPLE
a)	Declaración jurada de datos del postor (Anexo N° 1)	SI	SI



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS
HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.																																								
b)	<p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p>	SI	SI																																						
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	SI	SI																																						
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)	SI	SI																																						
e)	Copia simple del rotulado de envase inmediato, mediato, manual de instrucciones o inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en el registro sanitario.	SI	SI																																						
f)	<p>Copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares, emitida por el fabricante que permita demostrar que los bienes cumplen con el "material" y las "Características Principales" contenidas en el Anexo N° 1 de las especificaciones técnicas.</p> <p style="text-align: center;">ITEM 01</p> <table border="1"><tr><td>3 MATERIAL</td></tr><tr><td>3.1 Polímero</td></tr><tr><td>3.2 Libre de DEHP y libre de látex</td></tr><tr><td>3.3 Con o sin segmento para bombeo de silicona</td></tr><tr><td>4 CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES</td></tr><tr><td>4.1 Tubo o tubuladura transparente</td></tr><tr><td>4.2 Con cámara de goteo</td></tr><tr><td>4.3 (Empijo o perforador o punzón con canal de evacuación y canal de entrada de aire)</td></tr><tr><td>4.4 Con filtro de ventileo o antibacteriano o antiviral</td></tr><tr><td>4.5 (Filtro de fluido para partículas de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor) o (Filtro para partículas madre de 15 micras o menor) o (Filtro antibacteriano de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor)</td></tr><tr><td>4.6 (Con sistema o mecanismo que capture el aire y evite su ingreso a la línea) o (con sistema o mecanismo que evite el ingreso de aire a la línea) o (con sistema o mecanismo que elimine el aire de la vía) o (filtro de aire)</td></tr><tr><td>4.7 (Regulador de flujo manual con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo de precisión en el estado con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo)</td></tr><tr><td>4.8 (Longitud entre la bomba y el paciente) o (longitud entre la bomba) o (longitud del set) o (longitud) de 150 cm como mínimo</td></tr><tr><td>4.9 (Silo en Y) o (silo de inyección en Y) o (puerto en Y) o (toma en Y)</td></tr><tr><td>4.10 (Con luer lock) o (luer lock giratorio) o (luer hembra) o (luer macho) o (secure lock)</td></tr><tr><td>4.11 (Clamp de seguridad) o (slide clamp) o (clampa) o (pinza) o (clamp open) o (placa de bloqueo) o (abrazadera)</td></tr><tr><td>4.12 Sistema que previene o evita el flujo libre accidental</td></tr><tr><td>4.13 Con o sin cassette de doble canal</td></tr><tr><td>4.14 Condición biológica: (estéril) o (estéril en el trayecto del fluido)</td></tr><tr><td>4.15 (Bureta graduada de 150 ml) o (cámara graduada de 150 ml)</td></tr></table> <p style="text-align: center;">ITEM 02</p> <table border="1"><tr><td>3 MATERIAL</td></tr><tr><td>3.1 Polímero</td></tr><tr><td>3.2 Libre de DEHP y libre de látex</td></tr><tr><td>3.3 Con o sin segmento para bombeo de silicona</td></tr><tr><td>4 CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES</td></tr><tr><td>4.1 Tubo o tubuladura transparente</td></tr><tr><td>4.2 Con cámara de goteo</td></tr><tr><td>4.3 Con filtro de ventileo o antibacteriano o antiviral</td></tr><tr><td>4.4 (Filtro de fluido para partículas de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor) o (Filtro para partículas madre de 15 micras o menor) o (Filtro antibacteriano de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor)</td></tr><tr><td>4.5 (Con sistema o mecanismo que capture el aire y evite su ingreso a la línea) o (con sistema o mecanismo que evite el ingreso de aire a la línea) o (con sistema o mecanismo que elimine el aire de la vía) o (filtro de aire)</td></tr><tr><td>4.6 (Regulador de flujo manual con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo de precisión en el estado con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo)</td></tr><tr><td>4.7 (Longitud entre la bomba y el paciente) o (longitud entre la bomba) o (longitud del set) o (longitud) de 150 cm como mínimo</td></tr><tr><td>4.8 (Silo en Y) o (silo de inyección en Y) o (puerto en Y) o (toma en Y)</td></tr><tr><td>4.9 (Con luer lock) o (luer lock giratorio) o (luer hembra) o (luer macho) o (secure lock)</td></tr><tr><td>4.10 (Clamp de seguridad) o (slide clamp) o (clampa) o (pinza) o (clamp open) o (placa de bloqueo) o (abrazadera)</td></tr><tr><td>4.11 Sistema que previene o evita el flujo libre accidental</td></tr><tr><td>4.12 Con o sin cassette de doble canal</td></tr><tr><td>4.13 Condición biológica: (estéril) o (estéril en el trayecto del fluido)</td></tr></table> <p>Nota: Se aceptará carta, ficha u hoja técnica emitida por el fabricante, que permita demostrar que los bienes cumplen con el "material" y las "Características Principales" que no haya podido ser acreditada mediante la copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o similares.</p>	3 MATERIAL	3.1 Polímero	3.2 Libre de DEHP y libre de látex	3.3 Con o sin segmento para bombeo de silicona	4 CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES	4.1 Tubo o tubuladura transparente	4.2 Con cámara de goteo	4.3 (Empijo o perforador o punzón con canal de evacuación y canal de entrada de aire)	4.4 Con filtro de ventileo o antibacteriano o antiviral	4.5 (Filtro de fluido para partículas de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor) o (Filtro para partículas madre de 15 micras o menor) o (Filtro antibacteriano de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor)	4.6 (Con sistema o mecanismo que capture el aire y evite su ingreso a la línea) o (con sistema o mecanismo que evite el ingreso de aire a la línea) o (con sistema o mecanismo que elimine el aire de la vía) o (filtro de aire)	4.7 (Regulador de flujo manual con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo de precisión en el estado con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo)	4.8 (Longitud entre la bomba y el paciente) o (longitud entre la bomba) o (longitud del set) o (longitud) de 150 cm como mínimo	4.9 (Silo en Y) o (silo de inyección en Y) o (puerto en Y) o (toma en Y)	4.10 (Con luer lock) o (luer lock giratorio) o (luer hembra) o (luer macho) o (secure lock)	4.11 (Clamp de seguridad) o (slide clamp) o (clampa) o (pinza) o (clamp open) o (placa de bloqueo) o (abrazadera)	4.12 Sistema que previene o evita el flujo libre accidental	4.13 Con o sin cassette de doble canal	4.14 Condición biológica: (estéril) o (estéril en el trayecto del fluido)	4.15 (Bureta graduada de 150 ml) o (cámara graduada de 150 ml)	3 MATERIAL	3.1 Polímero	3.2 Libre de DEHP y libre de látex	3.3 Con o sin segmento para bombeo de silicona	4 CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES	4.1 Tubo o tubuladura transparente	4.2 Con cámara de goteo	4.3 Con filtro de ventileo o antibacteriano o antiviral	4.4 (Filtro de fluido para partículas de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor) o (Filtro para partículas madre de 15 micras o menor) o (Filtro antibacteriano de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor)	4.5 (Con sistema o mecanismo que capture el aire y evite su ingreso a la línea) o (con sistema o mecanismo que evite el ingreso de aire a la línea) o (con sistema o mecanismo que elimine el aire de la vía) o (filtro de aire)	4.6 (Regulador de flujo manual con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo de precisión en el estado con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo)	4.7 (Longitud entre la bomba y el paciente) o (longitud entre la bomba) o (longitud del set) o (longitud) de 150 cm como mínimo	4.8 (Silo en Y) o (silo de inyección en Y) o (puerto en Y) o (toma en Y)	4.9 (Con luer lock) o (luer lock giratorio) o (luer hembra) o (luer macho) o (secure lock)	4.10 (Clamp de seguridad) o (slide clamp) o (clampa) o (pinza) o (clamp open) o (placa de bloqueo) o (abrazadera)	4.11 Sistema que previene o evita el flujo libre accidental	4.12 Con o sin cassette de doble canal	4.13 Condición biológica: (estéril) o (estéril en el trayecto del fluido)	SI	SI
3 MATERIAL																																									
3.1 Polímero																																									
3.2 Libre de DEHP y libre de látex																																									
3.3 Con o sin segmento para bombeo de silicona																																									
4 CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES																																									
4.1 Tubo o tubuladura transparente																																									
4.2 Con cámara de goteo																																									
4.3 (Empijo o perforador o punzón con canal de evacuación y canal de entrada de aire)																																									
4.4 Con filtro de ventileo o antibacteriano o antiviral																																									
4.5 (Filtro de fluido para partículas de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor) o (Filtro para partículas madre de 15 micras o menor) o (Filtro antibacteriano de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor)																																									
4.6 (Con sistema o mecanismo que capture el aire y evite su ingreso a la línea) o (con sistema o mecanismo que evite el ingreso de aire a la línea) o (con sistema o mecanismo que elimine el aire de la vía) o (filtro de aire)																																									
4.7 (Regulador de flujo manual con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo de precisión en el estado con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo)																																									
4.8 (Longitud entre la bomba y el paciente) o (longitud entre la bomba) o (longitud del set) o (longitud) de 150 cm como mínimo																																									
4.9 (Silo en Y) o (silo de inyección en Y) o (puerto en Y) o (toma en Y)																																									
4.10 (Con luer lock) o (luer lock giratorio) o (luer hembra) o (luer macho) o (secure lock)																																									
4.11 (Clamp de seguridad) o (slide clamp) o (clampa) o (pinza) o (clamp open) o (placa de bloqueo) o (abrazadera)																																									
4.12 Sistema que previene o evita el flujo libre accidental																																									
4.13 Con o sin cassette de doble canal																																									
4.14 Condición biológica: (estéril) o (estéril en el trayecto del fluido)																																									
4.15 (Bureta graduada de 150 ml) o (cámara graduada de 150 ml)																																									
3 MATERIAL																																									
3.1 Polímero																																									
3.2 Libre de DEHP y libre de látex																																									
3.3 Con o sin segmento para bombeo de silicona																																									
4 CARACTERÍSTICAS PRINCIPALES																																									
4.1 Tubo o tubuladura transparente																																									
4.2 Con cámara de goteo																																									
4.3 Con filtro de ventileo o antibacteriano o antiviral																																									
4.4 (Filtro de fluido para partículas de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor) o (Filtro para partículas madre de 15 micras o menor) o (Filtro antibacteriano de 15 micras o menor) o (Filtro de aire de 15 micras o menor)																																									
4.5 (Con sistema o mecanismo que capture el aire y evite su ingreso a la línea) o (con sistema o mecanismo que evite el ingreso de aire a la línea) o (con sistema o mecanismo que elimine el aire de la vía) o (filtro de aire)																																									
4.6 (Regulador de flujo manual con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo de precisión en el estado con o sin ranura para inserción de punzón) o (regulador de flujo)																																									
4.7 (Longitud entre la bomba y el paciente) o (longitud entre la bomba) o (longitud del set) o (longitud) de 150 cm como mínimo																																									
4.8 (Silo en Y) o (silo de inyección en Y) o (puerto en Y) o (toma en Y)																																									
4.9 (Con luer lock) o (luer lock giratorio) o (luer hembra) o (luer macho) o (secure lock)																																									
4.10 (Clamp de seguridad) o (slide clamp) o (clampa) o (pinza) o (clamp open) o (placa de bloqueo) o (abrazadera)																																									
4.11 Sistema que previene o evita el flujo libre accidental																																									
4.12 Con o sin cassette de doble canal																																									
4.13 Condición biológica: (estéril) o (estéril en el trayecto del fluido)																																									
g)	Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas-DIGEMID- como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud-MINSA- según Legislación y Normatividad vigente.	SI	SI																																						
h)	Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, en la que	SI	SI																																						

**PERÚ****Sector Salud****Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas**

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS
HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

	señalen los ensayos y resultados obtenidos, de acuerdo legislación y normatividad vigente.		
i)	<p><u>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente</u> 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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>	SI	SI
j)	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA Vigente. Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos.</p> <p>Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada una de las empresas que brinda el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID.</p>	SI	SI
k)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4) ¹	SI	SI
l)	<p>El precio de la oferta en soles. Adjuntar obligatoriamente el (Anexo N° 6).</p> <p>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.</p>	SI	SI

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		POSTOR B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC
A	CAPACIDAD LEGAL (ITEM 01 y 02)	
	<p><u>HABILITACIÓN</u></p> <p><u>Requisitos:</u></p> <p>Autorización Sanitaria de Funcionamiento</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>Copia Simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, 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 la Autoridad Regional de Medicamento</p>	CUMPLE

¹ En caso de considerar como factor de evaluación la mejora del plazo de entrega, el plazo ofertado en dicho anexo servirá también para acreditar este factor.



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS
HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

	ARM de Ministerio de Salud MINSA, según corresponda.	
B	<p><u>EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</u></p> <p><u>Requisitos:</u></p> <p><u>Requisitos: (ITEM 01)</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 3,500,000.00 (Tres millones quinientos mil con 00/100), 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.</p> <p><u>Requisitos: (ITEM 02)</u></p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 2,800,000.00 (Dos millones ochocientos mil con 00/100), 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.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes DISPOSITIVOS MEDICOS EN GENERAL DE USO HUMANO.</p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p>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.</p> <p>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° 6 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p>	CUMPLE

Por consiguiente, teniendo en consideración lo expuesto en la presente acta, se ha verificado que la oferta presentada por el postor **B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC, con RUC N° 20377339461**, contiene la documentación de presentación obligatoria requerida en las bases y cumple con los términos y condiciones establecidas en esta.

En tal sentido, de conformidad con lo establecido en la normativa materia de las Contrataciones, y siendo necesaria la publicación de la etapa de Adjudicación del procedimiento de selección **Contratación Directa N° 015-2025-INEN**, para la **"ADQUISICION DE LINEA DE INFUSION CON BURETA PARA BOMBA DE INFUSION Y LINEA PARA BOMBA INFUSORA SIN VOLUTROL"**, y luego de tener la opinión favorable del área usuaria respecto al cumplimiento de los Requerimientos Técnicos Mínimos, el órgano encargado de las contrataciones, acordó Adjudicar, al postor **B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC, con RUC N° 20377339461**, de acuerdo al siguiente detalle:


**PERÚ****Sector Salud**

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS
HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

ÍTEM	DESCRIPCIÓN	POSTOR GANADOR	RUC	MONTO TOTAL ADJUDICADO
1	ADQUISICION DE LINEA DE INFUSION CON BURETA PARA BOMBA DE INFUSION	B.BRAUN MEDICAL PERÚ SAC	20377339461	S/ 1,180,000.00 (Un millón ciento ochenta mil con 00/100 soles)
2	ADQUISICION DE LINEA PARA BOMBA INFUSORA SIN VOLUTROL			S/ 962,500.00 (Novecientos sesenta y dos mil quinientos con 00/100 soles)

Seguidamente no habiendo observación alguna, los presentes procedieron a suscribirla en señal de conformidad; y no teniendo más que tratar, se dio por finalizada la sesión.


ECO. RAÚL RONALD VÁSQUEZ MATA LLANA
Director Ejecutivo de la Oficina de Logística


LIC. EDWIN AUGUSTO ZUMAETA JAUREGUI
Coordinador de Licitaciones de la Oficina de Logística


CPC. EDWIN JOSÉ ARAUJO VALENTÍN
Jefe de la Unidad Funcional de Adquisiciones


LIC. ADM. LUIS ALBERTO MATEO RAMOS
Especialista en Contrataciones de la Oficina de Logística

