

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 047-2023-INSN-1 "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME RISPERIDONA 1MG/ML SOL 30ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE SALUD MENTAL"		
ADMISIÓN DE OFERTAS		
DOCUMENTOS OBLIGATORIOS		POSTOR 1
		DIMEXA SA
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	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
e)	Declaración Jurada de Presentación del Producto y vigencia del producto (Anexo 12)	
f)	Documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares para acreditar la vigencia, la composición, vías de administración y presentación del bien requerido.	
	Copia simple del Registro Sanitario del producto ofertado emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas	Presentó
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) 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 dos (02) años, contados a partir de la presentación de propuesta). Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluya también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento. De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen, en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el Certificado de Libre Venta (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485 y/o la Declaración CE de conformidad del fabricante, así como el Certificado expedido por la FDA en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado	Presentó
	Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor. Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su CBPA, presentará el CBPA vigente del almacén que contrata, 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
	Copia simple del Protocolo de análisis y/o certificado de análisis del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente. El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente: i) Nombre del Laboratorio que lo emite. ii) Nombre del producto. iii) Fecha de Análisis iv) Fecha de vencimiento. v) Número de lote (explicar en hoja aparte si es codificado de manera diferente a lo indicado por el D.S. N° 016-2011-S.A.). vi) Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos. vii) Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o Director Técnico de la empresa postora) viii) Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación.	Presentó
	Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT). 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, aprobado por la resolución Ministerial N°833-2015/MINSA y su modificatoria mediante Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA a fin de preservar la calidad, eficacia de sus productos; o una Declaración Jurada indicando que los bienes se están transportando en condiciones adecuadas 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 CBPDT, presentará el BPTD vigente de la empresa que contrata, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.	Presentó
g)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	Presentó
h)	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)	-----
i)	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	S/ 192,500.00
ESTADO DE LA OFERTA		ADMITIDO


PRESIDENTE


PRIMER MIEMBRO


SEGUNDO MIEMBRO

7-1

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 047-2023-INSN-1 "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME RISPERIDONA 1MG/ML SOL 30ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE SALUD MENTAL"				
FACTORES DE EVALUACIÓN		ITEM UNICO	VALOR ESTIMADO	DIMEXA SA
A. PRECIO <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: $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ i= Oferta P _i = Puntaje de la oferta a evaluar O _i =Precio i O _m = Precio de la oferta más baja PMP=Puntaje máximo del precio 100 puntos: <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6), según corresponda		1	S/ 222,500.00	S/ 192,500.00
				S/ 100.00

may 7-23



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

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

ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS

Siendo las 12:30 horas del día 21 de setiembre 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° 095-OEA-INSN-2023 (05.set.2023), encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 047-2023-INSN- PRIMERA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME RISPERIDONA 1MG/ML SOL30ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE SALUD MENTAL" a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro

ITEM N1°: RISPERIDONA 1MG/ML SOL30ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE SALUD MENTAL		DIMEXA SA		
ESPECIFICACIONES TECNICAS				
1.	DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN: Adquisición de medicamentos NO PNUME- RISPERIDONA 1 mg/mL SOL 30 mL, aprobado por el Comité Farmacoterapéutico para el Servicio de salud Mental.			
2.	FINALIDAD PÚBLICA: Tiene por finalidad dar cobertura en atención de los pacientes del INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO, coberturados por el SIS y otros seguros.			
3.	ANTECEDENTES: Medicamentos NO PNUME, no adquirido por CENARES/MINSA.			
4.	OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN: Adquisición de medicamentos para el tratamiento de pacientes con: Trastorno de conducta.			
5.	CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR: <u>RISPERIDONA 1 mg/mL SOL 30 MI</u> COMPOSICION: RISPERIDONA 1 mg/mL VIA DE ADMINISTRACION: ORAL PRESENTACION: SOLUCION ORAL			
5.1 DESCRIPCIÓN Y CANTIDAD DE LOS BIENES				
ITEM	CODIGO	DESCRIPCION	U.M	CANT
1	5848000900005	RISPERIDONA 1 mg/mL SOL 30 mL	UN	2500
Es obligatoria la inclusión del inserto, con la información autorizada en su registro				
			CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS	

may 7-1



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

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

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

- Registro Sanitario emitido por DIGEMID vigente a la presentación de ofertas
- Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) 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 dos (02) años, contados a partir de la presentación de propuesta).

Asimismo, de ser el postor fabricante nacional, deberá ser expedido por la DIGEMID y en este caso se considerará que dicho certificado incluya también al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento.

De ser el fabricante extranjero deberá ser expedido por la autoridad regulatoria del país de origen, en cuyo caso en atención a su diferente denominación, también se podrán aceptar documentos alternativos al CBPM, como el **Certificado de Libre Venta** (que será válido siempre y cuando indique que se cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura), el **Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13485** y/o la **Declaración CE** de conformidad del fabricante, así como el **Certificado expedido por la FDA** en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, la relación de la planta evaluada y los productos y familia de productos que incluye el certificado.

- Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento CBPA, vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor.

Para el caso de postores que contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar su CBPA, presentará el CBPA vigente del almacén que contrata, 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

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"

contrato de vinculación entre ambas partes.

d) **Protocolo de análisis y/o certificado de análisis** del producto ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro del bien ofertado, según legislación y normativa vigente.

El Protocolo de Análisis debe contener Pruebas Generales y Pruebas Específicas y consignar lo siguiente:

- Nombre del Laboratorio que lo emite.
- Nombre del producto.
- Fecha de Análisis
- Fecha de vencimiento.
- Número de lote (explicar en hoja aparte si es codificado de manera diferente a lo indicado por el D.S. N° 016-2011-S.A.).
- Análisis físico - químicos, microbiológicos, farmacológicos y/o Biológicos realizados, señalando las especificaciones, los Límites de Aceptación y los resultados obtenidos.
- Firma del o los profesionales responsables del control de calidad, además, firmada por el Químico Farmacéutico Regente o Director Técnico de la empresa postora)
- Número de Farmacopea a la que acoge para su fabricación.

e) **Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT).** Vigente a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID. Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y Distribución o una Declaración Jurada indicando que los bienes se están transportando en condiciones adecuadas

f) **Vigencia del producto:** Debe ser igual o mayor 18 meses al momento de la entrega en 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 quince 15 meses.

Leyes y reglamentos técnicos

- Ley N° 26842 Ley General de Salud

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

CONFORME AL ANEXO
N°3, "DECLARACIÓN

3

7-6

mey

3



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

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

<ul style="list-style-type: none">• Ley N° 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios. Decreto Supremo N° 014-2011 S.A. Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos.• Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado• Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General.• Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública.• Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus inclusiones y modificaciones• DECRETO SUPREMO N° 021-2018-SA. Decreto Supremo que modifica el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Manufactura de Productos Farmacéuticos• DECRETO SUPREMO N° 017-2018-SA Decreto Supremo que aprueba el Manual de Buenas Prácticas de Laboratorio ara el control de calidad de productos Farmacéuticos.• Resolución Ministerial N° 116-2018/MINSA. Aprueban Directiva Administrativa "Gestión del Sistema Integrado de Suministro Público de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – SISMED".• Resolución Ministerial N° 1000-2016\ MINSA. Modifican la R.M. N° 833-2015/MINSA, que aprobó el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.• Resolución Directoral N° 144-2016-DIGEMID-DG-MINSA Aprueba el siguiente formato:<ul style="list-style-type: none">◦ Formato de Notificación de sospechas de reacciones adversas a medicamentos u otros productos farmacéuticos por los titulares de registro sanitario y del certificado de registro sanitario.• Resolución Ministerial N° 539-2016/MINSA. Aprueban Norma Técnica de Salud que regula las actividades de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios• Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA. Aprueban Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros• Resolución Ministerial N° 540-2011/MINSA. Aprueban la Norma Técnica de Salud N° 091-MINSA/DIGEMID-V.01 "Norma Técnica de Salud para la Utilización de	<p>JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
--	---

mcey 1-1



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

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

Medicamentos No considerados en el Petitorio Nacional Único de Medicamentos Esenciales".

- Resolución Ministerial N° 013-2009-MINSA .Aprueban el "Manual de Buenas Prácticas de Dispensación"

5.3 impacto Ambiental:

No aplica.

5.4 Condiciones de Operación:

No aplica.

5.5 Embalaje y Rotulado:

5.5.1 Embalaje

El embalaje protector debe cumplir con las condiciones de almacenamiento, fragilidad de los Insumos médicos quirúrgicos, factores ambientales, tiempo de transporte y medios de transporte.

El dispositivo 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

El Proveedor es responsable de garantizar que los vehículos y los equipos utilizados en el proceso de transporte son adecuados para su utilización y están equipados para evitar la exposición de los medicamentos a condiciones que puedan afectar su calidad y la integridad de su embalaje.

Envase:

El envase inmediato y mediate del bien deberá cumplir con las especificaciones autorizadas en su Registro Sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Decreto Supremo N°016-2011/SA "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios" y sus modificatorias.

5.5.2 Rotulado

Debe corresponder al producto farmacéutico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario por la DIGEMID e incluir e **Logotipo Institucional y el N° de proceso de selección.**

5.6 Sistema de Contratación

CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS

CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS



<p>Precios Unitarios.</p> <p>5.7 Transporte</p> <p>El Proveedor debe cumplir con realizar la entrega en el Almacén de Logística del INSN.</p> <p>5.8 Seguros</p> <p>No aplica.</p> <p>5.9 Garantía Comercial</p> <p>Alcance de la garantía: Contra defectos de diseño y/o fabricación, deberán ser repuestos por otros en igual cantidad y calidad.</p> <p>Condiciones de la garantía: Esta garantía cubrirá la reposición por defectos observados en un plazo máximo de 05 días calendario de haberse notificado al proveedor.</p> <p>Periodo de garantía: Durante el periodo de contrato y por dos (02 años)</p> <p>Inicio del cómputo del periodo de garantía: A partir de la fecha en la que se otorga la conformidad al bien.</p> <p>Alcance de Garantía, Periodo de Garantía, Condición e inicio de cómputo del periodo de garantía, expresos en Carta de Garantía, se presentará para la suscripción del Contrato.</p> <p>5.10 Disponibilidad de servicios y repuestos</p> <p>No aplica.</p> <p>5.11 Prestaciones accesorias a la prestación principal</p> <p>5.11.1 Mantenimiento Preventivo</p> <p>No aplica.</p> <p>5.11.2 Soporte Técnico</p> <p>No aplica.</p> <p>5.11.3 Capacitación y/o Entrenamiento</p> <p>No aplica.</p> <p>5.12 Lugar y plazo de ejecución de la prestación</p> <p>5.12.1 Lugar</p> <p>Av. Brasil N° 600, Breña. Servicio de Farmacia.</p>	<p>CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p>
--	---



<p>5.12.2 Plazo de ejecución de la prestación es de 12 meses el mismo que se computa desde la notificación de la primera orden de compra a el Contratista</p> <p>5.12.3 Plazo de Entrega</p> <p>Desde el día siguiente de notificada la Orden de Compra, 03 días Calendarios.</p> <p>Según cronograma de entrega:</p> <p>*Anexo N°1</p> <p>6. Requisitos y recursos del proveedor</p> <p>6.1 Requisitos del Proveedor</p> <p>Empresa dedicada al rubro del objeto de la convocatoria.</p> <p>Recursos a ser provistos por el proveedor</p> <p>No aplica.</p> <p>7. Otras consideraciones para la ejecución de la prestación</p> <p>7.1 Otras Obligaciones</p> <p>7.1.1 Otras obligaciones del contratista</p> <ul style="list-style-type: none">• Cumplimiento del plazo de entregas previstos en la orden de compra. <p>7.1.2 Otras obligaciones de la Entidad</p> <p>No aplica.</p> <p>7.2 Adelantos</p> <p>No aplica.</p> <p>7.3 Subcontratación</p> <p>No aplica.</p> <p>7.4 Confidencialidad</p> <p>A toda información de la Entidad a la que tenga acceso el postor.</p> <p>7.5 Medidas de control durante la ejecución contractual</p> <p>Áreas que supervisan:</p> <ul style="list-style-type: none">- Almacén Central de Logística- Almacén SISMED del Servicio de Farmacia- Servicio de Farmacia <p>7.6 Conformidad de los Bienes</p> <p>7.6.1 Área que recepcionará y brindará la conformidad</p> <p>La recepción será otorgada por el Almacén Central del Instituto Nacional de Salud del Niño y la conformidad será otorgada por el Servicio de Farmacia, previa conformidad del Químico Farmacéutico</p>	<p>CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, 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"

<p>encargado del Almacén Especializado SISMED y visto bueno del usuario directo.</p> <p>Para la entrega de los bienes, el contratista deberá proporcionar los siguientes documentos:</p> <ul style="list-style-type: none">i. Protocolo y/o Certificado de Análisis del producto.ii. Copia Simple Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamientoiii. Copia Simple Certificado de Buenas Prácticas de manufacturaiv. Copia Simple Certificado de Buenas Prácticas de Transporte y distribución.v. Registro sanitario vigente.vi. Guía de internamientovii. Autorización Sanitaria de Funcionamientoviii. Orden de compra <p>7.6.2 Pruebas o ensayos para la conformidad de los bienes No aplica.</p> <p>7.6.3 Pruebas de puesta en funcionamiento para la conformidad de los bienes No aplica</p> <p>7.7 Forma de pago La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos PARCIALES, después de ejecutada la respectiva prestación.</p> <p>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">- Recepción por el encargado del Almacén central del INSN.- Conformidad por Químico Farmacéutico encargado del Almacén Especializado SISMED y visto bueno del usuario directo.- Comprobante de pago. <p>7.8 Fórmula de Reajuste No aplica.</p> <p>7.9 Otras Penalidades Aplicables</p> <p>7.10 Responsabilidad por Vicios Ocultos La conformidad del servicio por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo</p>	<p>CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS</p> <p>CONFORME AL ANEXO N°3, "DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" FOLIO 0008, CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES</p>
---	--

mej 1-1



PERU

MINISTERIO
DE SALUD

INSTITUTO NACIONAL DE
SALUD DEL NIÑO

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

dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 146 de su Reglamento. El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de UN (1) año, contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD	TÉCNICAS ESTABLECIDAS EN EL CAPÍTULO III DE LAS BASES INTEGRADAS
ESTADO DE ADMISIBILIDAD	ADMITIDO

<p align="center">ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 047-2023-INSN-1</p> <p align="center">"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME RISPERIDONA 1MG/ML SOL 30ML APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE SALUD MENTAL"</p>	
<p><i>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".</i></p>	
	DIMEXA SA
ORDEN DE PRELACIÓN	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	
<p>A. CAPACIDAD LEGAL HABILITACIÓN</p> <p>Requisitos: Resolución de Autorización de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSA, según corresponda.</p> <p>Acreditación: Copia simple de la Resolución de Autorización SANITARIA de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la DIGEMID – ANM –ARM del MINSA, según corresponda.</p>	CONFORME
<p>B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p> <p>Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 250,000.00 (DOSCIENTOS CINCUENTA MIL 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.</p> <p>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/56,375.00(Cincuenta y Seis Mil Trescientos Setenta y Cinco 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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se consideran bienes similares a los PRODUCTOS FARMACEUTICOS EN GENERAL</p> <p>Acreditación: 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</p>	SI ACREDITA EXPERIENCIA
ESTADO	
ORDEN DE PRELACIÓN	
CALIFICADO	
1°	

