


ACTA DE ADMISION DE OFERTAS LICITACION PUBLICA N° 007-2023-MINSA-1 ADQUISICIÓN DE MONITORES DE FUNCIONES VITALES PARA ATENCIÓN A DISTANCIA PARA EL FORTALECIMIENTO DE LA TELESALUD												
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		POSTOR 1	POSTOR 2	POSTOR 3	POSTOR 4	POSTOR 5	POSTOR 6	POSTOR 7	POSTOR 8	POSTOR 9	POSTOR 10	POSTOR 11
		MEDELCO SRL	DRAEGER PERU S.A.C	NOVAMED PERU S.A.C.	A JAIME ROJAS REPRESENTACIONES GRLES S A.	CORPORACION DACMAR S.A.C.	CIAMEDICAL PERU S.A.C.	CONSORCIO CURATIVE MEDICAL SAC - BIOPROCESOS INDUSTRIALES CONSULTORES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	CONSORCIO HINSLAB Y MANUFACTURA CAPITALMEDIC S.A.C	VITALTEC S.A.C.	INTECWELD IMPORT S.A.C.	MANAGER MEDIC EQUIPMENT S.R.L
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	x	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
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.	x	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	x	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
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).	x	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
e.1)	Deberá adjuntar copia de catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio técnico, folletos, ficha técnica del fabricante o dueños de la marca, suscritos por el representante legal, con el fin de acreditar el cumplimiento de las características técnicas a ofertar.  Las características técnicas que deberán acreditarse son: Del A01 al A07, B01 al B02, B05 al B11, B13 al B15, B17 al B18, B21 al B26, B29 y del D01.  Para el caso de características técnicas que no se encuentran en manuales, folletos, ficha técnica y/o catálogos del fabricante, el postor incluirá la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características, por un máximo de tres características.	NO CUMPLE: B18: No sustenta SISTEMA QUE PERMITA RECHAZAR ARTEFACTOS DE MOVIMIENTOS Y BAJA PERFUSION. TECNOLOGIA DE EXTRACCION DE SEÑALES O ALGORITMO DE PROCESAMIENTO DE SEÑALES. En atención al INFORME N°D000152-2023-DGOS-DIEM-PEC-MINSA.	X	NO CUMPLE: A06: No indica el nombre del software propuesto (en la carta de Fabricante). En atención al INFORME N°D000152-2023-DGOS-DIEM-PEC-MINSA.	X	NO CUMPLE: A06: Presenta Declaración Jurada, pero no indica el tipo y/o nombre, versión entre otros de software a presentar. A07: No sustenta impresora incorporada en el equipo. B18: No sustenta Tecnología de extracción de señales o algoritmo de procesamiento de señales. En atención al INFORME N°D000152-2023-DGOS-DIEM-PEC-MINSA.	X	NO CUMPLE: No sustenta los numerales de A01 AL A07, B05 AL B11, B13 AL B15, B17 AL B18, B21 AL B26, B29, D01. En la Hoja de presentación del equipo y sustento de cumplimiento de características técnicas, no se indica modelo a ofertar. En atención al INFORME N°D000152-2023-DGOS-DIEM-PEC-MINSA.	X	X	NO CUMPLE: A03: No sustenta protocolo de interfase de conexión HL7. A05: No indica el nombre del software propuesto. A07: No sustenta impresora incorporada en el equipo. B18: No sustenta Tecnología de extracción de señales o algoritmo de procesamiento de señales. En atención al INFORME N°D000152-2023-DGOS-DIEM-PEC-MINSA.	X
e.2)	Copia simple de la Resolución de autorización de registro sanitario del bien ofertado, según lo establecido en el D.S. 016-2011 y sus modificatorias (Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios).  Vigentes a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor o de otros, que describa 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 el Decreto Supremo 016-2011-SA, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación de DIGEMID realizada 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.	No se revisó los registros sanitarios de la oferta, al no quedar esta admitida por no cumplir con la totalidad de características técnicas requeridas (e.1).	Postor no presentó el registro sanitario de los accesorios: C01, C02 y C03 (falta señalar un brazalete adulto)	No se revisó los registros sanitarios de la oferta, al no quedar esta admitida por no cumplir con la totalidad de características técnicas requeridas (e.1).	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como: "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o calibrador in vitro, aplicativo informático, material u otro Artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. (...)". En ese sentido, al ser el software requerido un sistema central de monitoreo (CMS), cuya función principal es la de monitorizar al paciente, su funcionalidad se encuentra enmarcada en la definición de dispositivo médico. Por lo cual, debe estar sujeto a otorgamiento de registro sanitario.  Por otro lado, el postor en su sustento hace alusión a la fila "1284. Software de gestión/almacenamiento de datos de paciente" de la "Relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario", al respecto se debe mencionar que un software de gestión/almacenamiento de datos, es diferente a un software de monitoreo paciente.  Asimismo, el postor presenta CARTA N°4920-2020-DIGEMID-DDMP-UFDMINSA, de fecha 21.08.2020. Al respecto, la misma no ha sido considerada por su antigüedad, considerando que la "Relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario" de la DIGEMID, se actualiza como mínimo una vez al año.  De lo antes expuesto, el postor No presenta registro sanitario del software ofertado (Sistema MFM-CMS central de monitoreo, marca Edan).	No se revisó los registros sanitarios de la oferta, al no quedar esta admitida por no cumplir con la totalidad de características técnicas requeridas (e.1).	Postor no presentó el registro sanitario de los accesorios C01, C02, C03, C04, C05, C06 y software.	No se revisó los registros sanitarios de la oferta, al no quedar esta admitida por no cumplir con la totalidad de características técnicas requeridas (e.1).	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como: "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o calibrador in vitro, aplicativo informático, material u otro Artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. (...)". En ese sentido, al ser el software requerido un sistema central de monitoreo (CMS), cuya función principal es la de monitorizar al paciente, su funcionalidad se encuentra enmarcada en la definición de dispositivo médico. Por lo cual, debe estar sujeto a otorgamiento de registro sanitario.  Por otro lado, el postor en su sustento hace alusión a la fila "1284. Software de gestión/almacenamiento de datos de paciente" de la "Relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario", al respecto se debe mencionar que un software de gestión/almacenamiento de datos, es diferente a un software de monitoreo paciente.  De lo antes expuesto, el postor No presenta registro sanitario del software ofertado (Sistema central de monitoreo modelo STAR 8800, marca Comen).	X	No se revisó los registros sanitarios de la oferta, al no quedar esta admitida por no cumplir con la totalidad de características técnicas requeridas (e.1).	En concordancia con el Artículo 4, Capítulo II, de la Ley 29459 "Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios", se define como: "Dispositivo médico: cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo o calibrador in vitro, aplicativo informático (subrayado y negrita nuestro), material u otro Artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o más de los siguientes propósitos específicos: a) Diagnóstico, prevención, monitoreo, tratamiento o alivio de una enfermedad. b) Diagnóstico, monitoreo, tratamiento, alivio o compensación de una lesión. (...)". En ese sentido, al ser el software requerido un sistema central de monitoreo (CMS), cuya función principal es la de monitorizar al paciente, su funcionalidad se encuentra enmarcada en la definición de dispositivo médico. Por lo cual, debe estar sujeto a otorgamiento de registro sanitario.  Por otro lado, el postor en su sustento hace alusión a la fila "1284. Software de gestión/almacenamiento de datos de paciente" de la "Relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario", al respecto se debe mencionar que un software de gestión/almacenamiento de datos, es diferente a un software de monitoreo paciente.  De lo antes expuesto, el postor No presenta registro sanitario del software ofertado (Sistema central de monitoreo modelo STAR 8800).  A su vez, para el caso del sensor de saturación de oxígeno pediátrico requerido en C03. El registro sanitario hace referencia a un sensor neonatal.
f)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	x	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
g)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	X	X	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
h)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ESTADO		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

Jesús María, 7 de noviembre del 2023

  
EMILIO APARCANA ESPINO  
PRIMER MIEMBRO TITULAR

  
ROCÍO HUARACA YARASCA  
PRESIDENTE TITULAR

  
DULCINEA EDITH ZUÑIGA  
ABREGU  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR

FACTORES DE EVALUACIÓN - PRECIO				
LICITACION PUBLICA N° 007-2023-MINSA-1				
ADQUISICIÓN DE MONITORES DE FUNCIONES VITALES PARA ATENCIÓN A DISTANCIA PARA EL FORTALECIMIENTO DE LA TELESALUD				
N°	POSTOR	MONTO DE LA OFERTA	PUNTAJE ECONÓMICO	PUNTAJE TOTAL
1	VITALTEC S.A.C	S/. 2,203,220.00	100.00	100.00

Jesus María, 7 de noviembre de 2023



EMILIO APARCANA ESPINO  
PRIMER MIEMBRO TITULAR



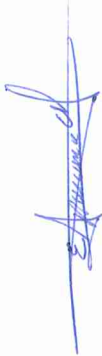
ROCIO HUARACA VARASCA  
PRESIDENTE TITULAR



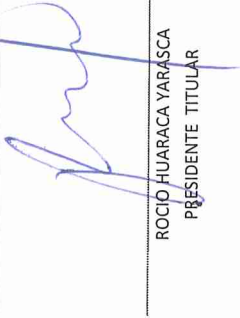
DULCINEA EDITH ZUÑIGA ABREGU  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR

ORDEN DE PRELACIÓN	
LICITACION PUBLICA N° 007-2023-MINSA-1	
ADQUISICIÓN DE MONITORES DE FUNCIONES VITALES PARA ATENCIÓN A DISTANCIA PARA EL FORTALECIMIENTO DE LA TELESALUD	
ORDEN DE PRELACIÓN	VITALTEC S.A.C.
ORDEN DE PRELACIÓN	1

Jesus María, 7 de noviembre de 2023



EMILIO APARCANA ESPINO  
PRIMER MIEMBRO TITULAR



ROCÍO HUARACA YARASCA  
PRESIDENTE TITULAR



DULCINEA EDITH ZUÑIGA ABREGU  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



CALIFICACION DE OFERTAS		
LICITACION PUBLICA N° 007-2023-MINSA-1		
ADQUISICIÓN DE MONITORES DE FUNCIONES VITALES PARA ATENCIÓN A DISTANCIA PARA EL FORTALECIMIENTO DE LA TELESALUD		
3.2	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	
A. CAPACIDAD LEGAL		VITALTEC S.A.C.
HABILITACIÓN		
	Requisitos:	ACREDITACION:
	Autorización Sanitaria de Funcionamiento. De acuerdo a la Ley N° 29459 y el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos D.S. N° 014-2011-SA.	Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de nivel regional (ARM), según corresponda. Dicho establecimiento farmacéutico no debe encontrarse en situación de cierre.  Se precisa que la autorización sanitaria tiene que estar vigente en la fecha de la presentación de la oferta.  te en la fecha de la presentación de la oferta.
B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD		SI ACREDITA:
	El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a un millón (S/_1'000,000.00) de 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. Se consideran bienes similares a los siguientes;  ● Electrocardiógrafo ● Sistema Holter ● Monitor ambulatorio de presión arterial ● Pulsioxímetro de mesa ● Monitor de funciones vitales en general ● Centrales de Monitoreo	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.
RESULTADO DE LA ETAPA DE CALIFICACIÓN		
ESTADO		CALIFICADO

Jesús María, 7 de noviembre del 2023



EMILIO APARCANA ESPINO  
PRIMER MIEMBRO TITULAR



ROCIO HUARACA YARASCA  
PRESIDENTE TITULAR



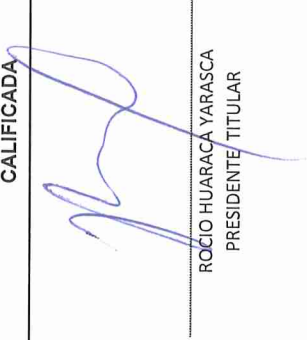
DULCINEA EDITH ZUÑIGA ABREGU  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR

ORDEN DE PRELACION EN CUMPLIMIENTO DE OFERTAS CALIFICADAS DE ACUERDO AL ARTICULO 68 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO
LICITACION PUBLICA N° 007-2023-MINSA-1
ADQUISICIÓN DE MONITORES DE FUNCIONES VITALES PARA ATENCIÓN A DISTANCIA PARA EL FORTALECIMIENTO DE LA TELESALUD
VITALTEC S.A.C.
CALIFICADA

Jesus Maria, 9 de noviembre de 2023



EMILIO APARCANA ESPINO  
PRIMER MIEMBRO TITULAR



ROCÍO HUARACA YARASCA  
PRESIDENTE TITULAR



DULCINEA EDITH ZUÑIGA ABREGU  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR