

ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS N°320 -
2024 DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 022 – 2024/IAFAS EP 3ra CONVOCATORIA
Derivada de la Licitación Pública N° 006 - 2024/IAFAS - EP

**ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS
DE LA IAFAS-EP**

En la ciudad de Lima, siendo el día 02 de diciembre del 2024, el Comité de Selección del procedimiento de selección, se reunió a fin de efectuar la calificación y evaluación de propuestas para la **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 022 – 2024/IAFAS EP 3ra Convocatoria Derivada de la Licitación Pública N° 006 - 2024/IAFAS - EP**, cuyo objeto de la convocatoria es la **ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP**, conforme a los siguientes fundamentos:

• **ANTECEDENTES:**

Al respecto, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, se procedió a revisar las ofertas registradas en la plataforma SEACE, a fin de proceder con la calificación y evaluación de propuestas en el numeral 2.2.1.1 de las bases integradas (referido a los documentos de presentación obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas), encontrando lo siguiente:

De la PRESENTACIÓN DE OFERTAS:

Este comité de selección procedió a la revisión de las ofertas registradas a través de la plataforma SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

Nº	RUC/Chile	Residente en Perú/No Residente	Fecha de registro	Hora de registro	Identificación de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la oferta	Calificación	Acciones
1	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A	10/10/2024	23:38:53	20100287791	10/10/2024	23:39:36	Enviado	Valido	<> ✓
2	20503178380	DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	10/10/2024	18:29:10	20503178380	10/10/2024	18:29:29	Enviado	Valido	<> ✓
3	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	10/10/2024	21:45:24	20517656055	10/10/2024	21:45:51	Enviado	Valido	<> ✓
4	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	10/10/2024	19:08:50	20513298481	10/10/2024	19:09:57	Enviado	Valido	<> ✓

4 registros seleccionados, mostrando 4 registros de 1 a 4. Página 1 / 1

Al respecto se menciona que se encontraron cuatro (04) ofertas registradas.

De la ADMISIÓN:

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria y los bienes solicitados en las bases integradas), del procedimiento de selección a fin de declarar la admisión de las ofertas según corresponda, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 001 AL ACTA N° 320-2024/CS/IAFAS-EP

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

AS N° 22-2024/IAFAS EP 3RA CONVOCATORIA DERIVADA DE LA LP N° 006-2024/IAFAS-EP ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP					
N°	POSTOR	OFERTAS			
		DESLOTATADINA 2.5 MG/ 5ML SOL ORAL			
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	DROGUERÍA IMPORTADORA AMBEL SCR LTDA	DROGUERÍA BIOMEDIC S.A.C.	J & R PERUVIAN S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <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> <p>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.</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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).	CUMPLE	* NO CUMPLE	* NO CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	**NO CUMPLE

f)	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
g)	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

(*) Este comité de selección señala que la vigencia del medicamento que obra en la oferta del postor, NO CUMPLE con lo requerido en la ficha técnica, registrada en las bases integradas, de manera que la oferta se tiene como NO ADMITIDO.

(**) Este comité de selección señala que el postor se limitó a mencionar el plazo de entrega ofertado, sin consignar el inicio como el computo del plazo en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación, de manera que según pronunciamiento del TCE1(...) De presentarse una oferta profusa, difusa y confusa, imposibilitando al Comité de Selección determinar fehacientemente el real alcance de la misma, este deberá ser no admitida o descalificada, según corresponda, pues no es función de dicho órgano interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades o precisar contradicciones o imprecisiones, sino aplicar las bases integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas, realizando un análisis integral que permita generar convicción de lo realmente ofertado. Por tanto en virtud de lo señalado anteriormente y de conformidad con el Artículo 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 determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De manera que esta omisión en la Declaración Jurada de Plazo de Entrega correspondiente al Anexo N° 4, genera incongruencia sobre lo ofertado por el postor toda vez que vulnera al Principio de Transparencia, en la medida que no se detalla con claridad, lo establecido en el requerimiento del expediente de contratación, toda vez que de conformidad con el Artículo 60,(...) señala que el ANEXO N°4 Declaración Jurada de Plazo de Entrega NO es SUBSANABLE, de manera que la oferta se tiene como NO ADMITIDO.

- Respecto a la oferta presentada por el proveedor **INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.**, para el ITEM N° 01 que corresponde al medicamento DESLORATADINA 2.5 MG/ 5ML SOL ORAL, se menciona y determina que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como ADMITIDA.
- Respecto a la oferta presentada por el proveedor **DROGUERÍA IMPORTADORA AMBEL SCR LTDA**, para el ITEM N° 01 que corresponde al medicamento DESLORATADINA 2.5 MG/ 5ML SOL ORAL, este comité de selección señala que la vigencia del medicamento que obra en la oferta del postor, NO CUMPLE con lo requerido en la ficha técnica, registrada en las bases integradas, numeral 2.5 de la página 32.

FICHA TÉCNICA
DESLOTATADINA, 2.5 mg/5 ml x 60 ml Sol. Oral, FRASCO.

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien: DESLOTATADINA, 2.5 mg/5 ml x 60 ml Sol. Oral, FRASCO.
 Denominación técnica: DESLOTATADINA, 2.5 mg/5 ml x 60 ml Sol. Oral, FRASCO.
 Unidad de medida: FRASCO.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien:

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Ingrediente farmacéutico activo - IFA	DESLOTATADINA	Registros sanitarios vigentes, según lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.
Concentración	2.5 mg/ 5 ml x 60 ml Sol. Oral	
Forma farmacéutica	FRASCO, SUSPENSIÓN, comprende a las formas farmacéuticas dosificadas: solución oral, jarabe o suspensión oral.	
Vía de administración	1. ORAL o 2. BUCAL o 3. PER ORAL	

2.2 ENVASE Y EMBALAJE:

Los envases inmediato y mediate del Producto Farmacéutico, debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su Registro Sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato lo autorizado en su Registro Sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto.

Envase mediate de acuerdo a Registro Sanitario vigente.

Los productos farmacéuticos deben embalsarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

2.3 Rotulado:

Debe corresponder al medicamento, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. Así mismo debe rotularse en el envase MEDIANO con tinta del sistema INK INYECTOR de acuerdo al siguiente detalle:

TIPO DE PROCESO.....
 (CP/AS/ILP/SIE/CD) N°.....IAFAS EP AF-2024

2.4 Inserto:

Es obligatoria la inclusión del inserto, con la información autorizada en su REGISTRO SANITARIO. Legible y tamaño de letra adecuado para la lectura.

2.5 Internamiento, Requerimiento y Entregas:

El internamiento y requerimiento del Producto Farmacéutico, está sujeto a la Prescripción Médica Individualizada por cada paciente, cambio de esquema terapéutico; debido a la adherencia, reacciones adversas, efectividad, calidad del Producto Farmacéutico, REGISTRO SANITARIO vigente u otros; por lo tanto el internamiento (ENTREGAS) podrá ser variable estará en función al consumo, requerimiento de acuerdo a la necesidad de la ÁREA USUARIA-ENTIDAD y PUE vigente; al fin de cubrir la atención de nuestros afiliados.

El Producto Farmacéutico, debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su REGISTRO SANITARIO vigente. La vigencia mínima del Producto Farmacéutico deberá ser igual o mayor a **DIECIOCHO (18) meses** al momento de la ENTREGA en el Almacén de la IAFAS EP, asimismo EXCEPCIONALMENTE para el caso de suministros periódicos de un



PROTOCOLO DE ANÁLISIS N° AT - 0178/23

Producto: DESPEJ 2,5 JARABE
(Desloratadina 2,5mg/5mL)
Presentación: Caja con 01 Frasco x 60 mL
Lote: 20200283
Norma Técnica: Técnica propia
P. Fabricación: 23/02/2023
Lugar: DROGUERÍA FARMEDIC S.A.C.
Vencimiento: FEBRERO 2024
Cantidad: 1200 L
Fecha de análisis: 07/02/2023
P. Recepción: 28/02/2023

ENSAYO FÍSICOQUÍMICO Técnica analítica: F-TPT0002	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Aspecto	Solución homogénea, líquida a ligerosciento amarillenta, con sabor agradable a uva.	Solución homogénea, líquida a ligerosciento amarillenta, con sabor agradable a uva.
Volumen de entrega	Mínimo 60 mL/lot	60 mL/lot
pH	4,0 - 7,0	5,7
Identificación de Desloratadina	El tiempo de retención de la muestra se corresponde con el tiempo de retención del estándar (HPLC).	El tiempo de retención de la muestra se corresponde con el tiempo de retención del estándar (HPLC).
Valoración de Desloratadina	2,25 mg/5 mL - 2,75 mg/5 mL 90,0 % - 110,0 %	2,59 mg/5 mL 103,6 %
ENSAYO MICROBIOLÓGICO Técnica analítica: TM-0032	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Recuento Total de Microorganismos Aerobios	No mayor de 100 ufc/mL	Menor de 10 ufc/mL
Recuento Total Condicionado de Hongos Filamentosos y Levaduras	No mayor de 10 ufc/mL	Menor de 10 ufc/mL
Determinación de Microorganismos Específicos:		
Escherichia coli	Ausencia/mL	Ausencia/mL
DISPOSICIÓN:	APROBADO	

JUANA HUAYHUA ESCURRA
JEFE DE CONTROL DE CALIDAD
C.Q.F.P. N° 04281

CESAR VILLENA NAKAMURA
DIRECTOR TÉCNICO
C.Q.F.P. N° 03826

CCIF-008



- De conformidad con el Artículo 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 determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases, de manera que este comité de selección determina que la oferta que versa sobre el postor DROGUERÍA IMPORTADORA AMBEL SCR LTDA, se tiene como NO ADMITIDO.

- Respecto a la oferta presentada por el proveedor **DROGUERÍA BIOMEDIC S.A.C.**, para el ITEM N° 01 que corresponde al medicamento DESLORATADINA 2.5 MG/ 5ML SOL ORAL; este comité de selección señala que la vigencia del medicamento que obra en la oferta del postor, NO CUMPLE con lo requerido en la ficha técnica registrada en las bases integradas, numeral 2.5 de la página 32, dónde puede visualizarse que la vigencia mínima del producto farmacéutico deberá ser igual o mayor a DIECIOCHO (18) MESES.

FICHA TÉCNICA
DESLORATADINA, 2.5 mg/5 ml x 60 ml Sol. Oral, FRASCO.

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien: DESLORATADINA, 2.5 mg/5 ml x 60 ml Sol. Oral, FRASCO.
Denominación técnica: DESLORATADINA, 2.5 mg/5 ml x 60 ml Sol. Oral, FRASCO.
Unidad de medida: FRASCO.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien:

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Ingrediente farmacéutico activo - IFA	DESLORATADINA	Registro sanitario vigente, según lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.
Concentración	2.5 mg/ 5 ml x 60 ml Sol. Oral	
Forma farmacéutica	FRASCO, SUSPENSIÓN, comprende a las formas farmacéuticas detalladas: solución oral, jarabe o suspensión oral.	
Vía de administración	1. ORAL o 2. BUCAL o 3. PER ORAL.	

2.2 ENVASE Y EMBALAJE:
Los envases inmediato y mediate del Producto Farmacéutico, debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su Registro Sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.
Envase inmediato lo autorizada en su Registro Sanitario, que asegure la conservación y hermeticidad del producto.
Envase mediate de acuerdo a Registro Sanitario vigente.
Los productos farmacéuticos deben embalarse de acuerdo a las condiciones de almacenamiento, en cumplimiento de la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Medicamentos- ANM.

2.3 Rotulado:
Debe corresponder al medicamento, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. Así mismo debe rotularse en el envase MEDIANO con tinta del sistema INK INJECTOR de acuerdo al siguiente detalle:

TIPO DE PROCESO.....
(CP/AS/PL/PS/ED) N°.....IAFAS EP AF-2024

2.4 Inserto:
Es obligatoria la inclusión del Inserto, con la información autorizada en su REGISTRO SANITARIO. Legible y tamaño de letra adecuado para la lectura.

2.5 Internamiento, Requerimiento y Entrega:
El internamiento y requerimiento del Producto Farmacéutico, está sujeto a la Prescripción Médica Individualizada por cada paciente, cambio de esquema terapéutico, debido a la adherencia, reacciones adversas, efectividad, calidad del Producto Farmacéutico, REGISTRO SANITARIO vigente u otros; por lo tanto el Internamiento (ENTREGAS) podrá ser variable estará en función al consumo, requerimiento de acuerdo a la necesidad de la ÁREA USUARIA-ENTIDAD y PUE vigente; aún de cubrir la atención de nuestros afiliados.
El Producto Farmacéutico, debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su REGISTRO SANITARIO vigente. La vigencia mínima del Producto Farmacéutico deberá ser igual o mayor a DIECIOCHO (18) meses al momento de la ENTREGA en el Almacén de la IAFAS EP, asimismo EXCEPCIONALMENTE para el caso de suministros periódicos de un

2.5 Internamiento, Requerimiento y Entregas:

El internamiento y requerimiento del Producto Farmacéutico, está sujeto a la Prescripción Médica Individualizada por cada paciente, cambio de esquema terapéutico; debido a la adherencia, reacciones adversas, efectividad, calidad del Producto Farmacéutico, REGISTRO SANITARIO vigente u otros; por lo tanto el Internamiento (ENTREGAS) podrá ser variable estará en función al consumo, requerimiento de acuerdo a la necesidad de la ÁREA USUARIA-ENTIDAD y PUE vigente; afín de cubrir la atención de nuestros afiliados. El Producto Farmacéutico, debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su REGISTRO SANITARIO vigente. La vigencia mínima del Producto Farmacéutico deberá ser igual o mayor a DIECIOCHO (18) meses al momento de la ENTREGA en el Almacén de la IAFAS EP, asimismo EXCEPCIONALMENTE para el caso de suministros periódicos de un

Sobre el particular, la ficha técnica establece de forma clara que, el medicamento ofertado tiene que poseer una vigencia mínima de 18 meses al momento de la entrega.

Al respecto, la Resolución N°04804-2023-TCE-S1 emitida por el Tribunal de Contrataciones del Estado señala:

34. Como se aprecia, la normativa sanitaria establece expresamente que las condiciones con las cuales se autorizó el registro sanitario de un dispositivo médico deben mantenerse durante su comercialización, dispensación, expendio o

uso, y que no podrán circular en el mercado dispositivos con características diferentes a las autorizadas en el registro sanitario.

35. Teniendo ello en cuenta, de la revisión de la oferta presentada por el Adjudicatario, se aprecia que en los folios 15 y 16 obra copia de la Resolución Directoral N° 9934-2019/DIGEMID/DDMP/UFD/MINSA del 5 de diciembre de 2019, con la cual se autorizó la inscripción en el registro sanitario del dispositivo médico denominado "ACCU-CHEK SAFE-T-PRO PLUS" del fabricante Roche Diabetes Care GmbH de Alemania, cuyo número de registro sanitario es DM7859E. Autorización con vigencia del 9 de abril de 2020 al 9 de abril de 2025.

En el mismo documento se señala además que el sitio de fabricación corresponde a la empresa ASAHI POLYSLIDER COMPANY LIMITED de Japón.

36. Ahora bien, con la finalidad de identificar el periodo de vida útil con el que está siendo comercializado el producto ofertado por el Adjudicatario, se identifica en el folio 169 la traducción del Certificado de Cumplimiento emitido por el fabricante ROCHE DIABETES CARE GMBH de Alemania, en el cual para un determinado lote (N° 41823009), se señala que ha sido producido el 1 de febrero de 2023 y que tiene como fecha de vencimiento el 31 de diciembre de 2026. De esa manera, a partir del mencionado certificado emitido por el fabricante, se identifica que **el producto ofertado por el Adjudicatario es comercializado con un periodo de vida útil de 3 años y 11 meses.**

De igual manera, en el folio 170 de la oferta del Adjudicatario obra la traducción del Certificado de Cumplimiento emitido por la empresa ASAHI POLYSLIDER COMPANY LTD., que según el registro sanitario es el fabricante real del producto. En dicho documento igualmente se identifican los mismos documentos que en el certificado emitido por el fabricante legal, esto es la misma fecha de fabricación y de vencimiento, verificándose nuevamente que el producto ofertado por el Adjudicatario es comercializado con un periodo de vida útil de 3 años y 11 meses.

37. Teniendo ello en cuenta, con Decreto del 11 de diciembre de 2023, esta Sala solicitó a la DIGEMID que informe cuál es el periodo de vida útil del dispositivo médico ofertado por el Adjudicatario, y, además, que informe cuáles son las consecuencias en el supuesto caso que el dispositivo sea comercializado con un periodo de vida útil distinto (mayor o menor) al declarado para la inscripción en el registro sanitario.

Al respecto, se informa que de acuerdo a los antecedentes que obran en el archivo de la DIGEMID, el periodo de vida útil que tiene el dispositivo médico denominado "ACCU-CHEK SAFE-TPRO PLUS" autorizado con registro sanitario N° DM7859E mediante Resolución Directoral N° 9934-2019/DIGEMID/DDMP/UFD/MINSA es de 5 años.

Por otro lado, respecto a las consecuencias se evidencia una contravención de los artículos 5 y 6 del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, señalado textualmente, líneas abajo, lo cual sería una infracción a la normativa sanitaria susceptible de sanción.

"Artículo 5°.- Del Registro Sanitario

La obtención del registro sanitario de un producto o dispositivo faculta a su titular para la fabricación, importación, almacenamiento, distribución, comercialización, promoción, dispensación, expendio o uso de los mismos, en las condiciones que establece el presente Reglamento. Se exceptúan de este requisito los productos fabricados en el país con fines exclusivos de exportación. Todo producto o dispositivo autorizado debe reunir las condiciones de calidad, eficacia y seguridad.

Las condiciones bajo las cuales se autorizó el registro sanitario del producto o dispositivo, deben mantenerse durante la fabricación, almacenamiento, distribución, comercialización, importación, promoción, dispensación, expendio o uso.

Artículo 6°.- De la circulación de productos o dispositivos con características no autorizadas

No podrán circular en el mercado productos o dispositivos con características diferentes a las autorizadas en el registro sanitario o certificado de registro sanitario".

Asimismo, si un dispositivo médico es comercializado con un periodo de vida útil distinto (mayor o menor) al declarado al momento de su inscripción en el registro sanitario, no se garantiza su seguridad y desempeño de acuerdo a lo previsto por el fabricante.

Atentamente,

MVSM/JCSP/MVRV/mvrv
c.c.: Archivo (3)

MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Instrumentos y Dispositivos
Maury Sandoval
D.F. MARITZA VICTORIA SANCHEZ MONTELLANOS
Directora Ejecutiva
Dirección de Registro, Control y Vigilancia Sanitaria



39. Como se aprecia, el periodo de vida útil que debe tener el producto ofertado por el Adjudicatario, conforme a la información con la que cuenta la DIGEMID sobre la cual se aprobó su inscripción en el registro sanitario, es de **cinco (5) años**; es decir, el producto ofertado por el postor ganador cuenta con un periodo de vida útil menor (3 años y 11 meses) al autorizado por la DIGEMID.

Página 30 de 44

Dicha situación, según ha informado la misma autoridad sanitaria, **trae como consecuencia que no se garantice la seguridad y desempeño del producto**, además de constituir una contravención a lo dispuesto en los artículos 5 y 6 del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios; razón por la cual corresponde remitir copia de la presente resolución a la DIGEMID con la finalidad de que actúe en el marco de sus competencias.

40. En tal sentido, aun cuando en su oferta el Adjudicatario presentó una declaración jurada en la cual manifiesta que el producto que ofrece será entregado con un periodo de vida útil igual o mayor a 24 meses, en el presente caso se ha verificado que dicho producto ha sido ofertado para su uso en la Entidad con un periodo de vida útil diferente al autorizado por la DIGEMID contraviniendo lo dispuesto en la normativa especial en materia sanitaria; aspecto sobre el cual el Adjudicatario no ha emitido pronunciamiento alguno, pues se ha limitado a señalar que cumple con el periodo de vigencia requerido en las bases (mínimo de 24 meses).
41. Por lo tanto, atendiendo al incumplimiento de la normativa sanitaria identificado por esta Sala y las consecuencias en la seguridad y desempeño del producto conforme a lo informado por la DIGEMID; en atención a lo dispuesto en el literal b) del inciso 128.1 del artículo 128 del Reglamento, corresponde declarar **fundado en este extremo** el recurso de apelación del Impugnante y, por su efecto, revocar el otorgamiento de la buena pro del ítem N° 8 al Adjudicatario, cuya oferta debe declararse **no admitida**.
42. Siendo así, considerando que la condición de no admitida de la oferta del Adjudicatario no variará, carece de objeto analizar los demás puntos controvertidos relacionados con los demás cuestionamientos que el Impugnante ha formulado en su contra.

Por lo tanto, las contabilizaciones del periodo de vigencia de los productos ofertados deberán ser revisados por el comité de selección, a cargo el procedimiento de selección, a fin de contabilizar la vigencia del bien ofertado, el cual deberá encontrarse dentro de los parámetros solicitados en el requerimiento elaborado por el área usuaria.

Ahora bien, de la revisión de la oferta presentada por el postor **DROGUERÍA BIOMEDIC SAC.**, se evidencia:



Como se puede apreciar en la imagen precedente el postor en cuestión declara cumplir con lo solicitado por el área usuaria, no obstante, de la revisión del registro sanitario se evidencia lo siguiente:

Registro Sanitario:

Artículo único. - Autorizar con el número EN-02899 la 3er. REINSCRIPCION en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACEUTICA NACIONAL: DESPEJ 2,5 2,5mg/5mL Jarabe, caja de cartón conteniendo un frasco de vidrio tipo III ámbar por 60 mL ,con vasito dosificador para venta con receta médica, elaborado por Laboratorio INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. para DROGUERIA FARMEDIC S.A.C.

Fecha de Autorización del Registro Sanitario
Fecha de Vencimiento del Registro Sanitario

:13-02-2021
:13-02-2026

Regístrese, Comuníquese y Cúmplase.

Protocolo de Análisis:

IQFARMA
Instituto Quimioterápico S.A.

Av. Pedro Ruiz Gallo 530 - Ave
Lima - Perú
Teléfono: 312-0507
www.iqfarma.com

PROTOKOLO DE ANÁLISIS N° AT - 0178/23

Producto: DESPEJ 2,5 JARABE
(Desloratadina 2,5mg/5mL)
Presentación: Caja con 01 Frasco x 60 mL

Lote: 2020263
Norma Técnica: Técnica Propia

F. Fabricación: 23/02/2023

Línea: DROGUERIA FARMEDIC S.A.C.
Vencimiento: FEBRERO 2026
Cantidad: 1 200 L
Fecha de análisis: 07/03/2023
F. Recepción: 28/02/2023

ENSAYO FÍSICOQUÍMICO	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Aspecto	Solución homogénea, incolora o ligeramente amarillenta, con sabor agradable a naranja.	Solución homogénea, incolora o ligeramente amarillenta, con sabor agradable a naranja.
Volumen de envase	Mínimo 60 mL/5mL	60 mL/5mL
pH	4,5 - 7,0	5,7
Identificación de	El tiempo de retención de la muestra se corresponde con el tiempo de retención del estándar (HPLC).	El tiempo de retención de la muestra se corresponde con el tiempo de retención del estándar (HPLC).
Concentración de	2,25 mg/5 mL - 2,25 mg/5 mL	2,25 mg/5 mL
Endometría	99,9 % - 100,0 %	100,0 %

ENSAYO MICROBIOLÓGICO	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Recuento Total de Microorganismos Aerobios	No mayor de 10 ufc/mL	Menor de 10 ufc/mL
Recuento Total Colonias de Hongos Filamentosos y Levaduras	No mayor de 10 ufc/mL	Menor de 10 ufc/mL
Contaminación de Microorganismos	Asumida	Asumida

DISPOSICIÓN: APROBADO

JOSHA HERNÁNDEZ SANCHEZ
JEFE DE CONTROL DE CALIDAD
O.A.P.P. N° 04251

CESAR YULIANA NAKAMURA
DIRECTOR TÉCNICO
O.A.P.P. N° 30425

CCF-06

www.institutoquimioterapico.com

PROTOKOLO DE ANÁLISIS N° AT - 0178/23

Producto: DESPEJ 2,5 JARABE
(Desloratadina 2,5mg/5mL)

Presentación: Caja con 01 Frasco x 60 mL

Lote: 2020263

Norma Técnica: Técnica Propia

F. Fabricación: 23/02/2023

Línea: DROGUERIA FARMEDIC S.A.C.

Vencimiento: FEBRERO 2026

Cantidad: 1 200 L

Fecha de análisis: 07/03/2023

F. Recepción: 28/02/2023

Al respecto, el producto ofertado posee un registro sanitario autorizado desde el día 13 de febrero de 2021 y analizado el 07 de marzo de 2023 cuya vigencia culmina en febrero de 2026, por lo que dentro de lo acreditado en los documentos de la oferta se evidencia que el producto a la fecha de la presentación de la misma (02 de diciembre de 2024) hasta febrero de 2026 posee catorce (14) meses de vigencia, incumpliendo de esta forma con lo solicitado por el área usuaria, es decir, vigencia mínima de 18 meses.

Por tanto, de conformidad con el Artículo 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 determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases, de manera que este comité de selección determina que la oferta que versa sobre el **DROGUERÍA BIOMEDIC S.A.C.**, se tiene como **NO ADMITIDO**.

- Respecto a la oferta presentada por el proveedor **J & R PERUVIAN S.A.C.**, para el ITEM N° 01 que corresponde al medicamento DESLORATADINA 2.5 MG/ 5ML, según lo señalado en el numeral 1.9 del PLAZO DE ENTREGA, página 17 de las bases integradas, se indica que este, será de CINCO (05) DÍAS CALENDARIOS contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, según el cronograma adjunto a la presente, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

INSTITUCIÓN ADMINISTRADORA DE FONDOS DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DEL EJÉRCITO DEL PERÚ
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 022-2024 - 3ra CONVOCATORIA derivada de la LP N°006-
2024/IAFAS
"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA
IAFAS-EP"

1.7. DISTRIBUCIÓN DE LA BUENA PRO

No corresponde.

1.8. ALCANCES DEL REQUERIMIENTO

El alcance de la prestación está definido en el Capítulo III de la presente sección de las bases.

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de CINCO (05) DÍAS CALENDARIOS contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, según el cronograma adjunto a la presente, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

N°	DCI	CONC	FF	TOTAL						CANT
				1	2	3	4	5	6	
1	DESLOTRADINA	2.5mg/ 5 ML	SOL ORAL	750	750	750	750	750	750	4,500

NOTA:

1. LAS ENTREGAS ESTARÁN SUJETAS A VARIACIONES DE ACUERDO A LA PRESENTACIÓN AUTORIZADA DEL POSTOR GANADOR DE LA BUENA PRO, CON LA CONDICIÓN DE QUE CUBRA LA NECESIDAD TOTAL DEL PRODUCTO.

2. EL REQUERIMIENTO DE CADA PRESTACIÓN PERIÓDICA (ENTREGAS) SERÁ ÚNICA Y EXCLUSIVAMENTE DE ACUERDO A LA NECESIDAD DEL ÁREA USUARIA-ENTIDAD PRECISANDO QUE ESTAS PODRÁN SER SEMANALES, QUINCENALES O MENSUALES LAS MISMAS QUE DEBERÁN SER ATENDIDAS DENTRO DEL PLAZO ESTABLECIDO.

3. ASÍ MISMO LA ENTIDAD PODRÁ REDUCIR O AUMENTAR LA CANTIDAD DE ENTREGAS PARA CASOS EXCEPCIONALES DE ÍNDOLE PRESUPUESTARIO U OTROS.

4. EL PLAZO DE EJECUCIÓN DEL PRESENTE CONTRATO ES DE ACUERDO AL CRONOGRAMA DE ENTREGA, Y TENDRÁ UNA VIGENCIA HASTA LA TOTAL CULMINACIÓN DEL PRESENTE CONTRATO Y/O HASTA UN PLAZO MÁXIMO DE DOS (02) AÑOS DE ACUERDO A LO ESTIPULADO EN EL ARTÍCULO 142.2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO.



5. LAS OFERTAS PRESENTADAS AL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN DEBERÁN ESTAR DEBIDAMENTE FOLIADAS, VISADAS Y CON SU ÍNDICE RESPECTIVO A FIN DE PERMITIR LA CORRECTA VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS PRESENTADOS.

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar cinco con 00/100 (S/ 5.00) soles en caja de la entidad y recabar

Sin embargo, el comité de selección señala que el postor se limitó a mencionar el plazo de entrega ofertado, sin consignar el inicio como el computo del plazo en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación, de manera que según pronunciamiento del TCE1(...) De presentarse una oferta profusa, difusa y confusa, imposibilitando al Comité de Selección determinar fehacientemente el real alcance de la misma, este deberá ser no admitida o descalificada, según corresponda, pues no es función de dicho órgano interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades o precisar contradicciones o imprecisiones, sino

aplicar las bases integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas, realizando un análisis integral que permita generar convicción de lo realmente ofertado.

J&R PERUVIAN S.A.C.  

ANEXO N° 4


DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA

Señores
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 022-2024 - 3RA CONVOCATORIA DERIVADA DE LA LP N°
006-2024/ IAFAS -EP

Presente. -

➔ Mediante el presente, con pleno conocimiento de las condiciones que se exigen en las bases del
procedimiento de la referencia, me comprometo a entregar los bienes objeto del presente procedimiento
de selección en el plazo de 5 DIAS CALENDARIO.




Breña, 9 de octubre del 2024

J&R PERUVIAN S.A.C.

LIC. Enrique E. Gonzales Peralta
Representante Legal

ENRIQUE EMILIO GONZALES PERALTA
GERENTE GENERAL

11

OFICINA ADMINISTRATIVA: Jr. Carhuaz N° 381 - Breña
Teléfono: 240 1870 Cel: 990 294 107 - 996 486 966
Email: ventas@jrperuvian.com / jr_peruvian_sac@hotmail.com www.jrperuvian.com

Síguenos en:   

Por tanto en virtud de lo señalado anteriormente y de conformidad con el Artículo 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 determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las

bases. De manera que esta omisión en la Declaración Jurada de Plazo de Entrega correspondiente al Anexo N° 4, genera incongruencia sobre lo ofertado por el postor toda vez que vulnera al Principio de Transparencia, en la medida que no se detalla con claridad, lo establecido en el requerimiento del expediente de contratación, toda vez que de conformidad con el Artículo 60, (...) señala que el ANEXO N°4 Declaración Jurada de Plazo de Entrega NO es SUBSANABLE, de manera que la oferta se tiene como NO ADMITIDO.

El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de las ofertas concluyen el siguiente detalle:

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP			
N°	DESCRIPCIÓN DEL ITEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
01	DES Loratadina 2.5 MG/ 5ML SOL ORAL	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	ADMITIDO
		DROGUERÍA IMPORTADORA AMBEL SCR LTDA	NO ADMITIDO
		DROGUERÍA BIOMEDIC S.A.C.	NO ADMITIDO
		J & R PERUVIAN S.A.C.	NO ADMITIDO

- EVALUACIÓN DE OFERTAS:**

Durante este acto se procedió a realizar la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mayor puntaje y el orden de prelación de las ofertas, cuyo resultado es el siguiente:

ANEXO N° 002 AL ACTA N° 320-2024/CS/IAFAS-EP										
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°022-2024/IAFAS-EP 3RA CONVOCATORIA DERIVADA DE LA LP N° 006-2024/IAFAS-EP										
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP										
CUADRO DE EVALUACIÓN- ITEM N°1										
N/O	DESCRIPCIÓN DE MEDICAMENTO	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
			PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	DESLORATADINA 2.5 MG/ 5ML SOL ORAL	INSTITUTO QUIMIOTRÁPICO S.A.	116,820.00	100	116,820.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

- **CALIFICACIÓN:**

Posteriormente, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar, establecidos en las bases integradas del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EP, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 320-2024/CS/IAFAS-EP		
AS N° 22-2024/IAFAS EP 3RA CONVOCATORIA DERIVADA DE LA LP N° 006-2024/IAFAS-EP ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP		
N°	DOCUMENTOS	POSTORES
		DESLORATADINA 2.5 MG/ 5ML SOL ORAL
A	CAPACIDAD LEGAL	INSTITUTO QUIMIOTRÁPICO S.A.
B	HABILITACIÓN (Requisitos de habilitación según los documentos de información complementaria)	
	4.1. Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas 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, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE

<p>4.2. Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.</p>	<p>CUMPLE</p>
<p>4.3. Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.</p>	<p>CUMPLE</p>

<p>4.4. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el “Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM”, se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). • Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el “Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM”, se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente. 	<p>CUMPLE</p>
---	---------------

4.5. Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
4.6. Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
4.7. Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
4.8. Inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
RESULTADO	CALIFICADO

- Respecto a la calificación de la oferta presentada por el proveedor INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A., se determina que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como CALIFICADA.

• **CONCLUSIÓN:**

De acuerdo a lo señalado en el Artículo 76 del Reglamento indica "76.1. Previo al otorgamiento de la buena pro, el comité de selección revisa las ofertas económicas que cumplen con los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 de ser el caso".

De acuerdo a lo señalado en el Artículo 76 del Reglamento indica "76.3. Definida la oferta ganadora, el comité de selección otorga la buena Pro, mediante su publicación el SEACE". En virtud de ello, conforme al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, habiendo verificado que la oferta del postor calificado se procede a otorgar la buena pro de la siguiente manera:


ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP			
Nº	DESCRIPCIÓN DEL ITEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
01	DESLORATADINA 2.5 MG/ 5ML SOL ORAL	INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A	ADJUDICADO

Respecto a las ofertas presentadas, se menciona que:

Vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, otorga la BUENA PRO del procedimiento de selección para la ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP al postor INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A con RUC 20100287791 con Domicilio Legal Av. Pedro Ruiz Gallo 935 - Ate, debidamente representado por el Doña ROCIO MARLENE PUCUTAY LOPEZ.

Finalmente se procede a redactar el acta correspondiente, la misma que es leída y aprobada, sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 022 - 2024/IAFAS – EP – 3ra Convocatoria Derivada de la Licitación Pública N°006-2024-IAFAS-EP, cuyo objeto de convocatoria es la ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO V PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP.

Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.


GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
TTE EP
PRESIDENTE
AS N°022-2024/IAFAS EP 3ra
Convocatoria Derivada de la LP N°
006-2024/IAFAS EP


NINA TOMÉ ARASCA CAMPOS
TTE EP
MIEMBRO 1
AS N°022-2024/IAFAS EP 3ra
Convocatoria Derivada de la LP N° 006-
2024/IAFAS EP


MELISSA RITA HUAMANI HERRERA
TTE EP
MIEMBRO 2
AS N°022-2024/IAFAS EP 3ra
Convocatoria Derivada de la LP N° 006-
2024/IAFAS EP