

ACTA DE EVALUACION, CALIFICACION DE OFERTAS Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 002-2023-GRC-DIRESA-CS

(PRIMERA CONVOCATORIA)

"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA LOS CENTROS DE SALUD A NIVEL REGIÓN – CALLAO"

1 NÚMERO DE ACTA 001-2023-CS-SIE-002-2022-GRC-DIRESA

2 SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En el Distrito de Bellavista, a los 08 días del mes de junio del año 2023, en la Oficina de Logística de la DIRECCION REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO a las 14:30 horas, se reunieron los miembros del comité de selección designados mediante Formato N° 04 con numeración 009-2023-GRC/DIRESA-OEA de fecha 16 de mayo de 2023, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 002-2023-GRC-DIRESA-CS (PRIMERA CONVOCATORIA), cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA LOS CENTROS DE SALUD A NIVEL REGIÓN – CALLAO", a fin de proceder con la evaluación y calificación de ofertas.

3 SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER)

El quorum necesario que exige la normativa de contratación del Estado se logró con la presencia de los siguientes miembros:

PRESIDENTE	ALVARO FRANCO COSTILLA DORADOR	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	UNIDAD DE PROGRAMACION DE LA OFICINA DE LOGISTICA
		SUPLENTE			
PRIMER MIEMBRO	CHRISTOPHER WILLIAMS CARDENAS HINOJOSA	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	DIRECCION DE ACCESO Y USO RACIONAL DE MEDICAMENTOS.
		SUPLENTE			
SEGUNDO MIEMBRO	BERVELINA DEL CARMEN CASTRO VEGA	TITULAR		DEPENDENCIA:	UNIDAD DE ADQUISICIONES DE LA OFICINA DE LOGISTICA
		SUPLENTE	X		

4 DETALLE DE LOS PARTICIPANTES QUE SE REGISTRARON EN LA PLATAFORMA DEL SEACE.

Según reporte de registro de participantes del SEACE, se registraron los proveedores siguientes:

N°	Nombre o razón social del participante	RUC
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	20100287791
2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	20347268683
3	DROGUERIA CADILLO S.A.C	20392764373
4	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20448605893
5	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	20491366339
6	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	20503794692
7	LABORATORIOS GABBLAN S.A.C.	20517666361
8	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	20523672801
9	JOBAL PHARMA E.I.R.L.	20536390201
10	WILPHARMA S.A.C.	20565534875
11	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	20566444586
12	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	20600170458
13	GRUPO DISDROA S.A.C.	20602532837
14	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	20603282681
15	MEDIKA EXPRESS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20604752249
16	DROGUERIA G & A S.A.C.	20606959541
17	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	20607197955

DETALLE DE LOS POSTORES QUE PRESENTARON OFERTAS

En el día y horario señalado en la plataforma del SEACE, los siguientes postores presentaron su oferta electrónica y se tiene el siguiente reporte de resultados del período de lances (Mejora de Precios - electrónicos), realizados el 03/06/2023, según el siguiente orden de prelación.

ITEM	1	LOSARTAN POTASICO 50 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 123,824.35
N°	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Praelacion
1	WILPHARMA S.A.C.		S/ 94,900.00	1
2	DROGUERIA G & A S.A.C.		S/ 98,500.00	2
3	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 102,440.00	3
4	JOBAL PHARMA E.I.R.L.		S/ 102,440.00	4
5	DROGUERIA CADILLO S.A.C		S/ 108,842.50	5
6	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.		S/ 115,245.00	6
7	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.		S/ 121,647.50	7
8	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 153,660.00	8
9	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 163,904.00	9



ITEM	2	METFORMINA CLORHIDRATO 850 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 141,890.01
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 80,268.50	1
2	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.		S/ 96,322.20	2
3	WILPHARMA S.A.C.		S/ 97,000.00	3
4	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 104,966.50	4
5	JOBAL PHARMA E.I.R.L.		S/ 114,845.00	5
6	DROGUERIA CADILLO S.A.C		S/ 123,490.00	6
7	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 3,395,975.00	7
ITEM	3	PARACETAMOL 500 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 65,377.38
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C		S/ 37,409.40	1
2	JOBAL PHARMA E.I.R.L.		S/ 68,583.90	2
3	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 75,709.00	3
4	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 85,507.20	4
5	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 91,207.68	5
ITEM	4	ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 95,744.50
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 325,175.00	1
2	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 346,848.00	2
ITEM	5	IBUPROFENO 400 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 66,874.60
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	DROGUERIA CADILLO S.A.C		S/ 66,572.00	1
2	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 70,808.40	2
3	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 75,165.90	3
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 1,210,400.00	4
ITEM	6	CEFALEXINA 500 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 66,459.80
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	MEDIKA EXPRESS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA		S/ 47,801.30	1
2	DROGUERIA CADILLO S.A.C		S/ 48,867.50	2
3	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 57,752.50	3
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 58,641.00	4
5	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 61,306.50	5
ITEM	7	NITROFURANTOINA 100 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 86,151.00
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 54,600.00	1
2	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 90,945.00	2
3	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 94,582.80	3
ITEM	8	CLORFENAMINA 2 mg/5ml JBE 60 MI	VALOR ESTIMADO	S/ 130,926.20
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	JOBAL PHARMA E.I.R.L.		S/ 63,040.00	1
2	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 193,060.00	2
3	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 199,955.00	3
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 394,000.00	4
ITEM	9	SULPİRIDA 200 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 78,540.00
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	LABORATORIO JOY PHARMA S.A.		S/ 300,000.00	1



ITEM	10	BISMUTO SUBSALICILATO 87,33 MG/5 ML SUSPENSION 150 ML	VALOR ESTIMADO	S/ 137,472.48
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	LABORATORIOS GABBLAN S.A.C.		S/ 81,900.00	1
2	DROGUERIA G & A S.A.C.		S/ 129,000.00	2
3	WILPHARMA S.A.C.		S/ 139,999.00	3
4	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 174,960.00	4
5	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 259,199.00	5
6	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 273,600.00	6
ITEM	11	LORATADINA 5 MG/ 5 ML JARABE 60 ML	VALOR ESTIMADO	S/ 43,149.21
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 42,315.00	1
2	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 43,942.50	2
3	DROGUERIA CADILLO S.A.C		S/ 46,500.00	3
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 111,600.00	4
ITEM	12	LACTULOSA 3.3 g/5 mL SOL 180 mL	VALOR ESTIMADO	S/ 115,903.56
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		S/ 101,922.60	1
2	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		S/ 105,842.70	2
3	JOBAL PHARMA E.I.R.L.		S/ 110,960.00	3
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 135,050.00	4
ITEM	13	PERMETRINA 5 % CRM 60 g	VALOR ESTIMADO	S/ 196,540.00
Nº	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Prelacion
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A		S/ 52,700.00	1

6 Acto seguido, se procede con la evaluación de las propuestas presentadas de acuerdo al orden de prelación en estricto cumplimiento a lo dispuesto en la Directiva N° 006-2019-osce/cd, indica que como mínimo debe existir dos ofertas, caso contrario el procedimiento de selección se declara desierto.

7 **SUBSANACION DE OFERTAS**
Los miembros del Comité de Selección durante el desarrollo de la admisión, solicitó a los siguientes postores, subsanar sus ofertas dentro del plazo de hasta 1 día hábil, conforme a la siguiente información:

7.1. DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.
Documento mediante el cual se solicitó la subsanación: CARTA N° 01-2023-GRC/DIRESA/CS/SIE 002-2023-CS
Documento mediante el cual el postor comunicó la subsanación: Subsanación efectuada a través del SEACE
Fecha de solicitud de subsanación: 06 DE JUNIO 2023.
Detallar el documento o error por subsanar: Error material de Anexo N° 01, 02 Y 03, y Presentación del CBPDT.
Subsanación de Ofertas (SI / NO) NO

7.2. JOBAL PHARMA E.I.R.L.
Documento mediante el cual se solicitó la subsanación: CARTA N° 02-2023-GRC/DIRESA/OEC/SIE 002-2023-CS
Documento mediante el cual el postor comunicó la subsanación: Subsanación efectuada a través del SEACE
Fecha de solicitud de subsanación: 08 DE JUNIO 2023.
Detallar el documento o error que se subsanó: Presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.
Subsanación de Ofertas (SI / NO) SI

8 **ACUERDO ADOPTADO**
Los miembros del Comité de Selección acuerda por la cantidad de ofertas de admitir y calificar, efectuar la postergación del cronograma en el SEACE, para el 12 de Junio de 2023, conforme a lo establecido en el art. 57° del Reglamento de la Ley de Contrataciones.

9



Nombre y Firma del Presidente del Comité de Selección.



Nombre y Firma del Primer Miembro



Nombre y Firma del Segundo Miembro (s)

ACTA DE EVALUACION, CALIFICACION DE OFERTAS Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO
SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 002-2023-GRC-DIRESA-CS
(PRIMERA CONVOCATORIA)
"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA LOS CENTROS DE SALUD A NIVEL REGIÓN – CALLAO"

1	NÚMERO DE ACTA	002-2023-CS-SIE-002-2022-GRC-DIRESA
---	----------------	-------------------------------------

2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL En el Distrito de Bellavista, a los 12 días del mes de junio del año 2023, en la Oficina de Logística de la DIRECCION REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO a las 14:30 horas, se reunieron los miembros del comité de seleccion designados mediante Formato N° 04 con numeracion 009-2023-GRC/DIRESA-OEA de fecha 16 de mayo de 2023, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 002-2023-GRC-DIRESA-CS (PRIMERA CONVOCATORIA), cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA LOS CENTROS DE SALUD A NIVEL REGIÓN – CALLAO", a fin de proceder con la evaluación y calificación de ofertas y otorgamiento de la buena pro.	
---	--	--

3	SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER) El quorum necesario que exige la normativa de contratación del Estado se logró con la presencia de los siguientes miembros:					
	PRESIDENTE	ALVARO FRANCO COSTILLA DORADOR	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	UNIDAD DE PROGRAMACION DE LA OFICINA DE LOGISTICA
			SUPLENTE			
	PRIMER MIEMBRO	CHRISTOPHER WILLIAMS CARDENAS HINOJOSA	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	DIRECCION DE ACCESO Y USO RACIONAL DE MEDICAMENTOS.
			SUPLENTE			
	SEGUNDO MIEMBRO	BERVELINA DEL CARMEN CASTRO VEGA	TITULAR		DEPENDENCIA:	UNIDAD DE ADQUISICIONES DE LA OFICINA DE LOGISTICA
			SUPLENTE	X		








4	VERIFICACION DE OFERTAS De acuerdo a la revision efectuada de acuerdo a lo establecido en el numeral 73.1 y del numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225, las ofertas que son admitidas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas. Asimismo, en el numeral 7.5 de la Directiva "Procedimiento de Selección de Subasta Inversa Electronica" una vez generado el reporte señalado en el numeral anterior, el OEC o el Comité de Selección, según corresponda, debe verificar que los postores que han obtenido el primer y segundo lugar hayan presentado la documentación requerida en las Bases. Tal como se detallan en el Anexo N° 01, el mismo que se resume en lo siguiente:	
---	--	--

ITEM	Nombre o razón social del participante	MONTO OFERTADO S/
1	WILPHARMA S.A.C.	S/. 94,900.00
	DROGUERIA G&A S.A.C.	S/. 98,500.00
2	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.	S/. 96,322.20
	WILPHARMA S.A.C.	S/. 97,000.00
3	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	S/. 37,409.40
	JOBAL PHARMA E.I.R.L.	S/. 68,583.90
5	DORGUERIA CADILLO S.A.C.	S/. 66,572.00
	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/. 70,808.40
6	MEDIKA EXPRESS S.A.C.	S/. 47,801.30
	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	S/. 48,867.50
7	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	S/. 54,600.00
	IMPORTACIONES JOR S.A.C.	S/. 90,945.00
8	JOBAL PHARMA E.I.R.L.	S/. 63,040.00
	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/. 193,060.00
10	LABORATORIOS GLABBLAN S.A.C.	S/. 81,900.00
	DROGUERIA G&A S.A.C.	S/. 129,000.00
11	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/. 42,315.00
	DROGUERIA CADILLO S.A.	S/. 139,999.00
12	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/. 101,922.60
	JOBAL PHARMA E.I.R.L.	S/. 110,960.00

5	OTORGAMIENTO DE BUENA PRO De acuerdo a la revision realizada, se procede a otorgar la buena pro a los siguientes postores:	
---	--	--

N°	PRODUCTO	POSTOR ADJUDICADO	VALOR ADJUDICADO S/
1	LOSARTAN POTASICO 50 MG TABLETA	WILPHARMA S.A.C.	S/. 94,900.00
2	METFORMINA CLORHIDRATO 850 MG TABLETA	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.	S/. 96,322.20
3	PARACETAMOL 500 MG TABLETA	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	S/. 37,409.40
5	IBUPROFENO 400 MG TABLETA	DORGUERIA CADILLO S.A.C.	S/. 66,572.00
6	CEFALEXINA 500 MG TABLETA	MEDIKA EXPRESS S.A.C.	S/. 47,801.30
7	NITROFURANTOINA 100 MG TABLETA	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	S/. 54,600.00
8	CLORFENAMINA 2 mg/5ml JBE 60 MI	JOBAL PHARMA E.I.R.L.	S/. 63,040.00
10	BISMUTO SUBSALICILATO 87,33 MG/5 ML SUSPENSION 150 ML	LABORATORIOS GLABBLAN S.A.C.	S/. 81,900.00
11	LORATADINA 5 MG/ 5 ML JARABE 60 ML	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/. 42,315.00
12	LACTULOSA 3.3 g/5 ml SOL 180 MI	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/. 101,922.60



6	BASE LEGAL Artículo 65° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: "65.1. El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta valida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electronica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas validas". Artículo 76° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: "76.3. Definida la oferta ganadora el comité de selección otorga la buena pro, mediante publicacion en el SEACE".		
7	OBSERVACIONES ITEM N° 4: ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TABLETA, Se declara desierto ya que solo se cuenta con una oferta valida. ITEM N° 09 -SULPIRIDA 200 MG TABLETA, se declara desierto ya que solo se contó con una sola oferta. ITEM N° 13 - PERMETRINA 5 % CRM 60 g, se declara desierto ya que solo se contó con una sola oferta.		
8	ACUERDO ADOPTADO Los miembros del Comité de Selección, por UNANIMIDAD, toman los acuerdos siguiente: 1. Otorgar la Buena Pro según detalle en el numeral 5 de la presente Acta. 2. Publicar las actas y anexos correspondientes al otorgamiento de la buena pro en la plataforma del SEACE, según el calendario del procedimiento de selección. 4. Declarar Desierto los items N° 4,9 y 13, debido a que no existieron dos (2) ofertas validas. 5. Se acuerda elaborar el informe de desierto de los tres items que quedaron desierto y remitir el informe a la Oficina Ejecutiva de Administracion. Se da por terminado el presente acto y en señal de conformidad, se suscribe la presente acta y sus anexos, siendo las 17:00 horas del mismo día.		
9	<div style="text-align: center;">  <p>• 71585668 DIVARO F. CASTILLA ORRABOR</p> <p>Nombre y Firma del Presidente del Comité de Selección.</p> </div> <table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%; text-align: center;">  <p>41560446 Christopher Villalón Carlos H. Argosá</p> <p>Nombre y Firma del Primer Miembro</p> </td> <td style="width: 50%; text-align: center;">  <p>07301961 CASTRO VEGA BERDELINA ROSA CARRERO</p> <p>Nombre y Firma del Segundo Miembro</p> </td> </tr> </table>	 <p>41560446 Christopher Villalón Carlos H. Argosá</p> <p>Nombre y Firma del Primer Miembro</p>	 <p>07301961 CASTRO VEGA BERDELINA ROSA CARRERO</p> <p>Nombre y Firma del Segundo Miembro</p>
 <p>41560446 Christopher Villalón Carlos H. Argosá</p> <p>Nombre y Firma del Primer Miembro</p>	 <p>07301961 CASTRO VEGA BERDELINA ROSA CARRERO</p> <p>Nombre y Firma del Segundo Miembro</p>		

ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.					
ITEM Nº 01 - LOSARTAN POTASICO 50 MG TABLETA					
V.E. S/ 123,824.35					
Nº	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02	
		WILPHARMA S.A.C.		DROGUERIA G&A S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI /NO)	Presenta	Cumple (SI /NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº2)	SI	SI	SI	SI
D	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	SI	SI	SI	SI
E	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 Nº 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
F	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.				
4.1.1.	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional o el bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de almacenamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI
	4.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial Nº 833-2015/MINSA, numeral 4.1.4).	SI	SI	SI	SI
	4.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de precalificación para la certificación de BPM, o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/	94,900.00	S/	98,500.00
ORDEN DE PRELACION		1*		2*	



ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.							
ITEM Nº 02 - METFORMINA CLORHIDRATO 850 MG TABLETA		V.E. S/141,890.01					
Nº	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02		Postor 03	
		DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.		CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.		WILPHARMA S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	SI	SI	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el ítem b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº 2)	SI	SI	SI	SI	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 Nº 3)	SI	SI	SI	SI	SI	SI
E	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 Nº 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
F	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.						
	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI	SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta teniendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.3	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDOT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	NO	NO	SI	SI	SI	SI
4.1.3	En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDOT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial Nº 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).						
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitida por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de preinscripción para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. Un Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años, contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.5	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.6	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.7	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		NO ADMITIDO		ADMITIDO		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/ 80,268.50		S/ 96,322.20		S/ 97,000.00	
ORDEN DE PRELACION		1º		2º		3º	
OBSERVACIONES:		Oferta de la empresa DROGUERIA KRISOR S.A.C. no indica Numero de Anexo que corresponda, y no presenta BPDOT. Se procede a Solicitud subsanación de ofertas al amparo del Literal g) del art. 60.2º RLCE, sin embargo en el plazo solicitado no cumple con la subsanación.					

ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.					
ITEM Nº 03 - PARACETAMOL 500 MG TABLETA		V.E. S/ 65377.38			
Nº	Postor	Postor 01		Postor 02	
		NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.		JOBAL PHARMA E.U.R.L.L.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	SI	SI	SI	SI
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 consorcio, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº 2)	SI	SI	SI	SI
D	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	SI	SI	SI	SI
E	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 Nº 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
F	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.				
4.1.1.	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI
4.1.3.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial Nº 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI	SI	SI
4.1.4.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de precalificación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		ADMITIDO	

ULTIMO MONTO OFERTADO	S/	37,409.40	S/	68,583.90
ORDEN DE PRELACION		1°		2°

ANEXO N° 01- ADMISION DE OFERTAS.					
ITEM N° 04 -ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TABLETA		S/ 95,744.50			
N°	Postor	Postor 01		Postor 02	
		IMPORTACIONES MEDICA JOR S.A.C.		DROGUERIA KRISOR S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)	SI	SI	SI	SI
D	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI	SI	SI	SI
E	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° 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
F	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.				
4.1.1.	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI
4.1.3.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI	NO	NO
4.1.4.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: - La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: - La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. - En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: - Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de preliquidación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. - El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		NO ADMITIDO	

ULTIMO MONTO OFERTADO	S/ 325,175.00	S/ 346,848.00
ORDEN DE PRELACION	1°	2°

OBSERVACIONES:	Oferta de la empresa DROGUERIA KRISOR S.A.C., no indica Numero de Anexo que corresponda, y no presenta BPDT. Se procedio a Solicitar subsanacion de ofertas al amparo del Literal g) del art. 60.2° RLCE, sin embargo en el plazo solicitado no cumplio con la subsanacion.
----------------	---

ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.					
ITEM Nº 05 -IBUPROFENO 400 MG TABLETA		S/ 66,874.60			
Nº	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02	
		DORGUERIA CADILLO S.A.C.		IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº 2)	SI	SI	SI	SI
D	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	SI	SI	SI	SI
E	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 Nº 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
F	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.				
	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI
	4.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial Nº 833-2015/MINSA, numeral 6.9).	SI	SI	SI	SI
	4.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: -Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de prelicenciación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. -El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		ADMITIDIO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/	66,572.00	S/	70,808.40
ORDEN DE PRELACION		1°		2°	



ANEXO N° 01- ADMISION DE OFERTAS.					
ITEM N° 06 - CEFALOXINA 500 MG TABLETA		S/ 66,459.80			
N°	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02	
		MEDIKA EXPRESS S.A.C.		DROGUERIA CADILLO S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N°2)	SI	SI	SI	SI
D	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI	SI	SI	SI
E	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° 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.				
	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI
	4.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI	SI	SI
	4.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: -Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de prelicitud para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. -El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		SI	47,801.30	SI	48,867.50
ORDEN DE PRELACION			1*		2*

ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.					
ITEM Nº 07 - NITROFURANTOINA 100 MG TABLETA		S/ 86,151.00			
Nº	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02	
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.		IMPORTACIONES JOR S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº 2)	SI	SI	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 Nº 3)	SI	SI	SI	SI
	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 Nº 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de los ítems.				
	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI
	4.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDVT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
	En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDVT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial Nº 833-2015/MINSA, numeral 3.1).	SI	SI	SI	SI
	4.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: -Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprende el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de preliquidación para la certificación de BPM, o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. -El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		ADMITIDO	

ULTIMO MONTO OFERTADO	S/ 54,600.00	S/ 90,945.00
ORDEN DE PRELACION	1*	2*

ANEXO N° 01- ADMISION DE OFERTAS.					
ITEM N° 08 - CLORFENAMINA 2 mg/5ml JBE 60 MI		S/ 130,926.20			
N°	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02	
		JOBAL PHARMA E.I.R.L.		IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)	SI	SI	SI	SI
D	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI	SI	SI	SI
	Forma 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° 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los 'Requisitos de Habilitación' que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.				
4.1.1.	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI
4.1.3.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDPT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDPT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI	SI	SI
4.1.4.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprende el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de preliquidación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. -El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/ 63,040.00		S/ 193,060.00	
ORDEN DE PRELACION		1		2*	

ANEXO N° 01- ADMISION DE OFERTAS.			
ITEM N° 09 -SULPIRIDA 200 MG TABLETA			S/ 78,540.00
N°	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01	
		LABORATORIOS AC FARMA SA	
		Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	SI
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.	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 contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI	SI
E	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° 4)	NO CORRESPONDE	
	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.		
	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI
4.1.3.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI
4.1.4.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: -Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de preliquidación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. -El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/	300,000.00
ORDEN DE PRELACION		1°	



ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.					
ITEM Nº 10 -BISMUTO SUBSALICILATO 87,33 MG/5 ML SUSPENSION 150 ML			S/ 137,472.48		
Nº	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02	
		LABORATORIOS GLABLAN S.A.C.		DROGUERIA G&A S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº2)	SI	SI	SI	SI
D	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	SI	SI	SI	SI
	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 Nº 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección				
	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI
	4.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial Nº 833-2015/MINSA, numeral 4.1.3).	SI	SI	SI	SI
	4.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitida por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: •Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de preliquidación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. •El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/	81,900.00	S/	129,000.00
ORDEN DE PRELACION		1		2*	

ANEXO N° 01- ADMISION DE OFERTAS.							
ITEM N° 11 - LORATADINA 5 MG/ 5 ML JARABE 60 ML		S/ 43,149.21					
N°	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02		Postor 03	
		IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		DROGUERIA KRISOR S.A.C.		DROGUERIA CADILLO S.A.	
		Presenta	Cumple (SI /NO)	Presenta	Cumple (SI /NO)	Presenta	Cumple (SI /NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	SI	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
C	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)	SI	SI	SI	SI	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	SI	SI	SI	SI
	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
	Copia simple de la Resolución Directoral 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 (ANMP) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.2	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANMP o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI	SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANMP o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI	NO	NO	SI	SI
	4.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitida por la ANMP, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por la ANMP. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitida por la ANMP. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscriben convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANMP, el postor debe presentar: •El documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprende el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANMP, acompañado de su solicitud de prelicenciación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANMP, adjuntando el documento vigente. •El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprende el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.5	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANMP, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.6	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.7	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO		NO ADMITIDO		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/ 42,315.00		S/ 43,942.50		S/ 139,999.00	
ORDEN DE PRELACION		1*		2*		3*	
OBSERVACIONES:		Oferta de la empresa DROGUERIA KRISOR S.A.C, no indica Numero de Anexo que corresponde, y no presenta BPDV. Se procedió a Solicitar subsanación de ofertas al amparo del literal g) del art. 60.2° RLCE, sin embargo en el plazo solicitado no cumplió con la subsanación.					

ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.

ITEM Nº 12 - LACTULOSA 3.3 g/5 mL SOL 180 ML		S/ 115,903.56					
Nº	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01		Postor 02		Postor 03	
		IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.		DROGUERIA KRISOR S.A.C.		JOBAL PHARMA E.I.R.L.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)	Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	SI	SI	SI	SI	SI	SI
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.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº 2)	SI	SI	SI	SI	SI	SI
	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	SI	SI	SI	SI	SI	SI
	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 Nº 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
F	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.						
4.1.1.	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI	SI	SI	SI	SI
	4.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	SI	SI	NO	NO	SI	SI
	En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial Nº 833-2015/MINSA, numeral 4.1.3).	SI	SI	NO	NO	SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitida por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de precalificación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Participantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignan fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI	SI	SI	SI	SI
	Admisión de oferta	ADMITIDO		NO ADMITIDO		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/	101,922.60	S/	105,842.70	S/	110,960.00
ORDEN DE PRELACION		1º		2º		3º	
OBSERVACIONES:		La oferta de la empresa DROGUERIA KRISOR S.A.C., no indica Número de Anexo que corresponde y no presenta BPDV. Se procedió a Solicitar subsanación de ofertas al amparo del literal g) del art. 60 2º RLCE, sin embargo en el plazo solicitado no cumplió con la subsanación					



ANEXO N° 01- ADMISION DE OFERTAS.			
ITEM N° 13 - PERMETRINA 5 % CRM 60 g		S/ 196,540.00	
N°		Postor 01	
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	
		Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SI	SI
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.	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 contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI	SI
	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las ofertas.	NO CORRESPONDE	
4.1.1.	Copia simple de la Resolución Directoral 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 las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDPT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDPT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI
4.1.4.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: El certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación de los productos farmacéuticos o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: El certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscribe convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no sigan las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: -Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de preinscripción para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. -El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		SI	52,700.00
ORDEN DE PRELACION		1°	

