

FORMATO N° 22
ACTA DE OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:
BIENES, SERVICIOS EN GENERAL Y OBRAS
(PARA PROCEDIMIENTOS CUYA PRESENTACIÓN DE OFERTAS SE REALIZA EN ACTO PÚBLICO O PRIVADO)

1	NÚMERO DE ACTA	010-2025/CS/IAFAS-EP
----------	-----------------------	----------------------

2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL En, Lima, a los 04 días del mes de Marzo del año 2025, en la sección procesos y adquisiciones del departamento de abastecimiento de las IAFAS EP, a las 09:00 horas, se reunieron los integrantes del Comité de Selección designados mediante Resolución Directoral N°058-2025/DE/IAFAS-EP del 06 de febrero del 2025, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de SIE N°003-2025-IAFAS-EP - 1ra Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", a fin de OTORGAR LA BUENA PRO.
----------	---

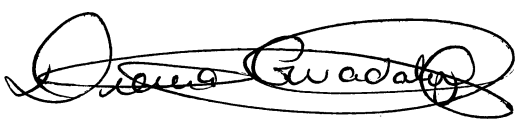






3	SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER)					
El quorum necesario que exige la normativa de contratación del Estado se logró con la presencia de los siguientes miembros:						
Presidente	CAP EP DIANA G. FUENTES GUEVARA	Titular	x	Dependencia:	Organo Encargado de las Contrataciones	
		Suplente				
Primer Miembro	MY EP SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO	Titular	x	Dependencia:	Jefe de la farmacia Onco Iafas	
		Suplente				
Segundo Miembro	TTE EP MELISSA RITA HUAMANI HERRERA	Titular	x	Dependencia:	Jefe de la farmacia Ambulatio II	
		Suplente				

4

OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO		
De acuerdo con los resultados de la calificación, el postor ganador de la buena pro es:		
Nº ITEM	Nombre o razón social del postor ganador	Monto adjudicado
1	HANAI S.R.L.	115,368.00
2	HANAI S.R.L.	72,000.00
3	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	DESIERTO
4	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	44,280.00
5	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	162,000.00
6	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	DESIERTO
7	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	DESIERTO
8	FRESENIU KABI PERU S.A.	66,960.00

5	BASE LEGAL Artículo 56 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: "Luego de la calificación de las ofertas, el comité de selección debe otorgar la buena pro, mediante su publicación en el SEACE".
----------	---

6	ACUERDO ADOPTADO Los integrantes del organo encargado de las contrataciones, por unanimidad, otorgan la buena pro al postor mencionado en el numeral 4.
----------	---

7	<div style="text-align: center;">  CAP EP DIANA G. FUENTES GUEVARA NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN </div> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%; text-align: center;">  MY EP SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO </td><td style="width: 50%; text-align: center;">  TTE EP MELISSA RITA HUAMANI HERRERA NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO </td></tr> </table>	 MY EP SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO	 TTE EP MELISSA RITA HUAMANI HERRERA NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO
 MY EP SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO	 TTE EP MELISSA RITA HUAMANI HERRERA NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO		

**ACTA N° 009-2025 ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS DEL
PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°003-2025-IAFAS EP-1RA
CONVOCATORIA "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA
APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"**

En la ciudad de Lima, siendo el día 4 de marzo de 2025, el Comité de Selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°007-2025-IAFAS EP-1RA CONV., cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP" ha procedido a llevar a cabo la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas, conforme a los siguientes fundamentos:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha 04 de marzo de 2025, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar del cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (referido a los documentos de presentación obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas.

2. REGISTRO DE PARTICIPANTES:

Conforme lo estipulado en el Art 112 del reglamento de la ley de contrataciones, se detalla los participantes registrados al procedimiento de selección de acuerdo al siguiente detalle:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	20100018625	MEDIFARMA S A	10/02/2025	Válido
2	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	13/02/2025	Válido
3	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	10/02/2025	Válido
4	20111611891	HANAI SRL	17/02/2025	Válido
5	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	18/02/2025	Válido
6	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.	11/02/2025	Válido
7	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	17/02/2025	Válido
8	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	10/02/2025	Válido
9	20476798770	CAFERMA S.A.C.	17/02/2025	Válido
10	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	10/02/2025	Válido
11	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	11/02/2025	Válido
12	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	12/02/2025	Válido
13	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	17/02/2025	Válido
14	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	11/02/2025	Válido
15	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	10/02/2025	Válido
16	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	12/02/2025	Válido
17	20521606003	NEGOCIOS ADVANCE S.R.L.	17/02/2025	Válido
18	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	18/02/2025	Válido
19	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.	10/02/2025	Válido
20	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	10/02/2025	Válido
21	20559601439	REYOUNG PHARMA S.A.C.	10/02/2025	Válido
22	20562616561	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	13/02/2025	Válido
23	20565534875	WILPHARMA S.A.C.	10/02/2025	Válido
24	20600730437	CORPORACION KLD PERU SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - CORPORACION KLD PERU S.A.C.	12/02/2025	Válido
25	20600952014	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	10/02/2025	Válido

26	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	10/02/2025	Válido
27	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	10/02/2025	Válido
28	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.	17/02/2025	Válido
29	20603282681	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.	11/02/2025	Válido
30	20603713703	INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.	18/02/2025	Válido
31	20603728271	H REPS S.A.C.	11/02/2025	Válido
32	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	14/02/2025	Válido
33	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	12/02/2025	Válido
34	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	10/02/2025	Válido
35	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	15/02/2025	Válido
36	20607928941	AXIERTA S.A.C.	18/02/2025	Válido
37	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	17/02/2025	Válido
38	20610490981	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.	13/02/2025	Válido
39	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	10/02/2025	Válido
40	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	18/02/2025	Válido
41	20610808043	DISTRIBUIDORA GEMAR E.I.R.L.	11/02/2025	Válido

3. REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES:

Conforme lo estipulado en el Art 112 del reglamento de la ley de contrataciones, se detalla los participantes durante la etapa de lances del procedimiento de selección, conforme al siguiente detalle, el cual fue extraído del SEACE:

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-3-2025-IAFAS-EP-1

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item		1		
Descripción del Item		AMOXICILINA +ACIDO CLAVULANICO 500 mg + 125 mg TAB		
Moneda		Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta	
1	20111611891	HANAI SRL	115368	
2	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	138000	
3	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	140000	
4	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	162840	
5	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	190000	
6	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	190440	
7	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	201400	
8	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	207000	
9	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	212520	
10	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	256680	
11	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	551995	
12	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	966000	

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
No Item	2
Descripción del Item	ATORVASTATINA 20 mg TAB
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20111611891	HANAI SRL	72000
2	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	82080
3	20607928941	AXIERTA S.A.C.	82080
4	20559601439	REYOUNG PHARMA S.A.C.	93600
5	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	96480
6	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	99360
7	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	100000
8	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	103680
9	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	112000
10	20565534875	WILPHARMA S.A.C.	122256
11	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	129600
12	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	129600
13	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	158400
14	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	187200
15	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	192960
16	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.	288000
17	20476798770	CAFERMA S.A.C.	360000
18	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	2000000
19	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	3600000
20	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	999999999 999999

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
No Item	3
Descripción del Item	BUDESONIDA 200 mcg/dosis AER PARA INHALACION 200 Dosis
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	64440
2	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	82800
3	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	85200
4	20603713703	INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.	86400
5	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	106000
6	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	123000
7	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	126000

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
No Item	4
Descripción del Item	CEFUROXIMA 500 mg TAB
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	44280
2	20111611891	HANAI SRL	45756
3	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	48658
4	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	54120
5	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	59040
6	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	61500
7	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	81475.2
8	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	87330
9	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	98400
10	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	100860
11	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	103320
12	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	113200
13	20603728271	H REPS S.A.C.	116112
14	20603713703	INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.	147600

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
No Item	5
Descripción del Item	CELECOXIB 200 mg TAB
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	162000
2	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	162000
3	20607928941	AXIERTA S.A.C.	170640
4	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	173880
5	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	191200
6	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	194400
7	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	216000
8	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	226800
9	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	1500000

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
No Item	6
Descripción del Item	EPOETINA ALFA 2000 UI INY 1 mL
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	511560
2	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	530000
3	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	584990

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
No Item	7
Descripción del Item	ESOMEPRAZOL 40 mg INY

Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	9999999999 999999

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No Item		8	
Descripción del Item		LINEZOLID 600 mg INY 300 mL	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.	66960
2	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	76800
3	20562616561	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	94560

4. ADMISIÓN:

- 4.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas conforme la Directiva N°006-2019-OSCE/CD en el numeral 7.6 "Para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia, como mínimo, de dos (2) ofertas válidas, de lo contrario declara desierto el procedimiento de selección", a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N°1 AMOXICILINA +ACIDO CLAVULANICO 500 mg + 125 mg TAB

	OFERTAS				
DOCUMENTOS	HANA S.R.L.	GRUPO DISDRO S.A.C.	ALMAFAR S.A.C.	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA					
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)					
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDТ vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (f)	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). •Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	NO CUMPLE (a)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	NO CUMPLE (b)	NO CUMPLE (d)	NO CUMPLE (g)	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	NO CUMPLE (c)	NO CUMPLE (e)	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO

- a. Respecto al postor GRUPO DISDROA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar traductor publico juramentado o traductor colegiado certificado en el documento de las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).
- b. Respecto al postor GRUPO DISDROA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

力恩普

Zhongshan Lean & Leap Pharmaceutical Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	AMOXICILINA + ACIDO CLAVULÁNICO 500 mg + 125 mg Tableta Recubierta (Como Amoxicilina trihidrato + Clavulanato potásico)		
Presentación	Caja x 10 Tabletas Recubiertas	Reporte N°	W-OS-P-23-01-008
Lote N°	231244	Fecha de muestreo	05/01/2024
Fecha de manufactura	12/2023	Fecha de análisis	05/01/2024
Fecha de expiración	12/2026	Fecha de reporte	13/01/2024
Cantidad	500,000 Tabletas Recubiertas	Referencia	USP-NF 2023

PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
DESCRIPCIÓN (*)	Tableta recubierta oblonga, blanquecina a amarillo claro, con ranura en uno de sus lados.	Tableta recubierta oblonga, blanquecina, con ranura en uno de sus lados.
IDENTIFICACIÓN • Cromatografía Líquida de Alta Resolución (HPLC)	Los tiempos de retención de los picos principales de la <i>Solución muestra</i> corresponden a los de la <i>Solución estándar</i> , según se obtienen en la <i>Valoración</i> .	Los tiempos de retención de los picos principales de la <i>Solución muestra</i> corresponden a los de la <i>Solución estándar</i> , según se obtienen en la <i>Valoración</i> .
PESO PROMEDIO (*)	1030.0 mg ± 5% (978.5 mg – 1081.5 mg)	1011.7mg
PRUEBAS DE DESEMPEÑO • DISOLUCIÓN (Prueba 1) - Amoxicilina - Ácido clavulánico • UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACIÓN - Amoxicilina (<i>Variación de peso</i>) - Ácido clavulánico (<i>Uniformidad de contenido</i>)	No menos de 85% (Q) de la cantidad declarada de $C_{16}H_{19}N_5O_7S$ se disuelve en 30 minutos. No menos de 80% (Q) de la cantidad declarada de $C_8H_7NO_5$ se disuelve en 30 minutos. Valor de Aceptación (VA) ≤ 15.0% (L1%) Valor de Aceptación (VA) ≤ 15.0% (L1%)	97%,97%,96%, 94%,94%,94% 95%,93%,95%, 93%,91%,91% 5.0% 4.3%
PRUEBAS ESPECÍFICAS • DETERMINACIÓN DE AGUA, Método I • PRUEBAS DE RECuento MICROBIANO - Recuento total de microorganismos aerobios - Recuento total combinado de hongos filamentosos y levaduras • PRUEBA DE MICROORGANISMOS ESPECÍFICOS - <i>Escherichia coli</i>	No más de 10.0% No excede de 10^3 UFC/g No excede de 10^2 UFC/g	8.0% < 10^3 UFC/g < 10^2 UFC/g

Q.F.G. Masriel Sardon Navia
DIRECTOR TÉCNICO C.O.F.P. 10521

Marianny Pérez Pinto
GERENTE GENERAL

- c. Respecto al postor GRUPO DISDROA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar presento un inserto ilegible, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

GRUPO DISDROA S.A.C.

RUC: 20504123456789

DIRECCIÓN: Av. 10 de Mayo 1234, Lima 1000

TELÉFONO: 011 123 456 7890

CORREO: info@disdroa.com

1. INFORMACIÓN GENERAL

1.1. DATOS DE LA OFERTA

Objeto: Suministro de medicamentos para el tratamiento de la hipertensión arterial.

Plazo de entrega: 30 días hábiles.

Plazo de garantía: 24 meses.

1.2. DATOS DEL POSTOR

Razón Social: GRUPO DISDROA S.A.C.

Dirección: Av. 10 de Mayo 1234, Lima 1000

TELÉFONO: 011 123 456 7890

CORREO: info@disdroa.com

1.3. DATOS DEL PRODUCTO

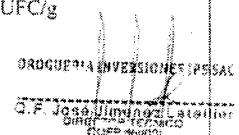
Medicamento	Marca	Presentación	Cantidad
Medicamento A	Disdroa	100 mg/50 ml	100 unidades
Medicamento B	Disdroa	50 mg/25 ml	50 unidades
Medicamento C	Disdroa	25 mg/12.5 ml	25 unidades
Medicamento D	Disdroa	12.5 mg/6.25 ml	12.5 unidades
Medicamento E	Disdroa	6.25 mg/3.125 ml	6.25 unidades
Medicamento F	Disdroa	3.125 mg/1.5625 ml	3.125 unidades
Medicamento G	Disdroa	1.5625 mg/0.78125 ml	1.5625 unidades
Medicamento H	Disdroa	0.78125 mg/0.390625 ml	0.78125 unidades
Medicamento I	Disdroa	0.390625 mg/0.1953125 ml	0.390625 unidades
Medicamento J	Disdroa	0.1953125 mg/0.09765625 ml	0.1953125 unidades
Medicamento K	Disdroa	0.09765625 mg/0.048828125 ml	0.09765625 unidades
Medicamento L	Disdroa	0.048828125 mg/0.0244140625 ml	0.048828125 unidades
Medicamento M	Disdroa	0.0244140625 mg/0.01220703125 ml	0.0244140625 unidades
Medicamento N	Disdroa	0.01220703125 mg/0.006103515625 ml	0.01220703125 unidades
Medicamento O	Disdroa	0.006103515625 mg/0.0030517578125 ml	0.006103515625 unidades
Medicamento P	Disdroa	0.0030517578125 mg/0.00152587890625 ml	0.0030517578125 unidades
Medicamento Q	Disdroa	0.00152587890625 mg/0.000762939453125 ml	0.00152587890625 unidades
Medicamento R	Disdroa	0.000762939453125 mg/0.0003814697265625 ml	0.000762939453125 unidades
Medicamento S	Disdroa	0.0003814697265625 mg/0.00019073486328125 ml	0.0003814697265625 unidades
Medicamento T	Disdroa	0.00019073486328125 mg/0.000095367431640625 ml	0.00019073486328125 unidades
Medicamento U	Disdroa	0.000095367431640625 mg/0.0000476837158203125 ml	0.000095367431640625 unidades
Medicamento V	Disdroa	0.0000476837158203125 mg/0.00002384185791015625 ml	0.0000476837158203125 unidades
Medicamento W	Disdroa	0.00002384185791015625 mg/0.000011920928955078125 ml	0.00002384185791015625 unidades
Medicamento X	Disdroa	0.000011920928955078125 mg/0.0000059604644775390625 ml	0.000011920928955078125 unidades
Medicamento Y	Disdroa	0.0000059604644775390625 mg/0.00000298023223876953125 ml	0.0000059604644775390625 unidades
Medicamento Z	Disdroa	0.00000298023223876953125 mg/0.000001490116119384765625 ml	0.00000298023223876953125 unidades
Medicamento AA	Disdroa	0.000001490116119384765625 mg/0.0000007450580596923828125 ml	0.000001490116119384765625 unidades
Medicamento AB	Disdroa	0.0000007450580596923828125 mg/0.00000037252902984619140625 ml	0.0000007450580596923828125 unidades
Medicamento AC	Disdroa	0.00000037252902984619140625 mg/0.000000186264514923095703125 ml	0.00000037252902984619140625 unidades
Medicamento AD	Disdroa	0.000000186264514923095703125 mg/0.0000000931322574615478515625 ml	0.000000186264514923095703125 unidades
Medicamento AE	Disdroa	0.0000000931322574615478515625 mg/0.00000004656612873077392578125 ml	0.0000000931322574615478515625 unidades
Medicamento AF	Disdroa	0.00000004656612873077392578125 mg/0.000000023283064365386962890625 ml	0.00000004656612873077392578125 unidades
Medicamento AG	Disdroa	0.000000023283064365386962890625 mg/0.0000000116415321826934814453125 ml	0.000000023283064365386962890625 unidades
Medicamento AH	Disdroa	0.0000000116415321826934814453125 mg/0.00000000582076609134674072265625 ml	0.0000000116415321826934814453125 unidades
Medicamento AI	Disdroa	0.00000000582076609134674072265625 mg/0.000000002910383045673370361328125 ml	0.00000000582076609134674072265625 unidades
Medicamento AJ	Disdroa	0.000000002910383045673370361328125 mg/0.0000000014551915228366851806640625 ml	0.000000002910383045673370361328125 unidades
Medicamento AK	Disdroa	0.0000000014551915228366851806640625 mg/0.00000000072759576141834259033203125 ml	0.0000000014551915228366851806640625 unidades
Medicamento AL	Disdroa	0.00000000072759576141834259033203125 mg/0.000000000363797880709171295166015625 ml	0.00000000072759576141834259033203125 unidades
Medicamento AM	Disdroa	0.000000000363797880709171295166015625 mg/0.0000000001818989403545856475830078125 ml	0.000000000363797880709171295166015625 unidades
Medicamento AN	Disdroa	0.0000000001818989403545856475830078125 mg/0.00000000009094947017729282379150390625 ml	0.0000000001818989403545856475830078125 unidades
Medicamento AO	Disdroa	0.00000000009094947017729282379150390625 mg/0.000000000045474735088646191895751953125 ml	0.00000000009094947017729282379150390625 unidades
Medicamento AP	Disdroa	0.000000000045474735088646191895751953125 mg/0.0000000000227373675443230959478759765625 ml	0.000000000045474735088646191895751953125 unidades
Medicamento AQ	Disdroa	0.0000000000227373675443230959478759765625 mg/0.00000000001136868377216154797393798828125 ml	0.0000000000227373675443230959478759765625 unidades
Medicamento AR	Disdroa	0.00000000001136868377216154797393798828125 mg/0.000000000005684341886080773986968994140625 ml	0.00000000001136868377216154797393798828125 unidades
Medicamento AS	Disdroa	0.000000000005684341886080773986968994140625 mg/0.0000000000028421709430403869934844970703125 ml	0.000000000005684341886080773986968994140625 unidades
Medicamento AT	Disdroa	0.0000000000028421709430403869934844970703125 mg/0.00000000000142108547152019349674224853515625 ml	0.0000000000028421709430403869934844970703125 unidades
Medicamento AU	Disdroa	0.00000000000142108547152019349674224853515625 mg/0.000000000000710542735760096748371124267578125 ml	0.00000000000142108547152019349674224853515625 unidades
Medicamento AV	Disdroa	0.000000000000710542735760096748371124267578125 mg/0.000000000000355271367880048374185562131193843765625 ml	0.000000000000710542735760096748371124267578125 unidades
Medicamento AW	Disdroa	0.000000000000355271367880048374185562131193843765625 mg/0.0000000000001776356839400241870927810655968818765625 ml	0.000000000000355271367880048374185562131193843765625 unidades
Medicamento AX	Disdroa	0.0000000000001776356839400241870927810655968818765625 mg/0.00000000000008881784197001209354639053279329393765625 ml	0.0000000000001776356839400241870927810655968818765625 unidades
Medicamento AY	Disdroa	0.00000000000008881784197001209354639053279329393765625 mg/0.00000000000004440892098500604677319526639696968818765625 ml	0.00000000000008881784197001209354639053279329393765625 unidades
Medicamento AZ	Disdroa	0.00000000000004440892098500604677319526639696968818765625 mg/0.000000000000022204460492503023386597631984848444293968818765625 ml	0.00000000000004440892098500604677319526639696968818765625 unidades
Medicamento BA	Disdroa	0.000000000000022204460492503023386597631984848444293968818765625 mg/0.0000000000000111022302462515116932988159724242222244293968818765625 ml	0.000000000000022204460492503023386597631984848444293968818765625 unidades
Medicamento BB	Disdroa	0.000000000000011102230246251511693298815972424222244293968818765625 mg/0.00000000000000555111512312575584664940798621111122244293968818765625 ml	0.000000000000011102230246251511693298815972424222244293968818765625 unidades
Medicamento BC	Disdroa	0.00000000000000555111512312575584664940798621111122244293968818765625 mg/0.00000000000000277555756156287792332472039810555561122244293968818765625 ml	0.00000000000000555111512312575584664940798621111122244293968818765625 unidades
Medicamento BD	Disdroa	0.00000000000000277555756156287792332472039810555561122244293968818765625 mg/0.000000000000001387778780781438961662360199052777781122244293968818765625 ml	0.00000000000000277555756156287792332472039810555561122244293968818765625 unidades
Medicamento BE	Disdroa	0.000000000000001387778780781438961662360199052777781122244293968818765625 mg/0.000000000000000693889390390719480831180099526388890561122244293968818765625 ml	0.000000000000001387778780781438961662360199052777781122244293968818765625 unidades
Medicamento BF	Disdroa	0.000000000000000693889390390719480831180099526388890561122244293968818765625 mg/0.000000000000000346944695195359740415590049763194445280561122244293968818765625 ml	0.000000000000000693889390390719480831180099526388890561122244293968818765625 unidades
Medicamento BG	Disdroa	0.000000000000000346944695195359740415590049763194445280561122244293968818765625 mg/0.000000000000000173472347597679870207795024881722226280561122244293968818765625 ml	0.000000000000000346944695195359740415590049763194445280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BH	Disdroa	0.000000000000000173472347597679870207795024881722226280561122244293968818765625 mg/0.00000000000000008673617379883993513889751244406111314280561122244293968818765625 ml	0.000000000000000173472347597679870207795024881722226280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BI	Disdroa	0.00000000000000008673617379883993513889751244406111314280561122244293968818765625 mg/0.0000000000000000433680868994199675694487562220305565714280561122244293968818765625 ml	0.00000000000000008673617379883993513889751244406111314280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BJ	Disdroa	0.0000000000000000433680868994199675694487562220305565714280561122244293968818765625 mg/0.0000000000000000216840434497099837847243781110277785714280561122244293968818765625 ml	0.0000000000000000433680868994199675694487562220305565714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BK	Disdroa	0.0000000000000000216840434497099837847243781110277785714280561122244293968818765625 mg/0.000000000000000010842021724854991892362189055513889285714280561122244293968818765625 ml	0.0000000000000000216840434497099837847243781110277785714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BL	Disdroa	0.000000000000000010842021724854991892362189055513889285714280561122244293968818765625 mg/0.000000000000000005421010862427495946181094527759464285714280561122244293968818765625 ml	0.000000000000000010842021724854991892362189055513889285714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BM	Disdroa	0.000000000000000005421010862427495946181094527759464285714280561122244293968818765625 mg/0.000000000000000002710505431213747973090547263873214280561122244293968818765625 ml	0.000000000000000005421010862427495946181094527759464285714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BN	Disdroa	0.000000000000000002710505431213747973090547263873214280561122244293968818765625 mg/0.00000000000000000135525271560687398654527363193660714280561122244293968818765625 ml	0.000000000000000002710505431213747973090547263873214280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BO	Disdroa	0.00000000000000000135525271560687398654527363193660714280561122244293968818765625 mg/0.00000000000000000067762635780343699327261815968035714280561122244293968818765625 ml	0.00000000000000000135525271560687398654527363193660714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BP	Disdroa	0.00000000000000000067762635780343699327261815968035714280561122244293968818765625 mg/0.00000000000000000033881317890171849663613090798401714280561122244293968818765625 ml	0.00000000000000000067762635780343699327261815968035714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BQ	Disdroa	0.00000000000000000033881317890171849663613090798401714280561122244293968818765625 mg/0.0000000000000000001694065894508592483180654527363193660714280561122244293968818765625 ml	0.00000000000000000033881317890171849663613090798401714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BR	Disdroa	0.0000000000000000001694065894508592483180654527363193660714280561122244293968818765625 mg/0.0000000000000000000847032947254296241590327261815968035714280561122244293968818765625 ml	0.0000000000000000001694065894508592483180654527363193660714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BS	Disdroa	0.0000000000000000000847032947254296241590327261815968035714280561122244293968818765625 mg/0.000000000000000000042351647362714812079516363090798401714280561122244293968818765625 ml	0.0000000000000000000847032947254296241590327261815968035714280561122244293968818765625 unidades
Medicamento BT	Disdroa	0.000000000000000000042351647362714812079516363090798401714280561122244293968818765625 mg/0.000000000000000000021175823681137060397	



Zhongshan Lean & Leap Pharmaceutical Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO 500 mg + 125 mg Tableta Recubierta (Como Amoxicilina trihidrato + Clavulanato potásico)		
Presentación	Caja x 100 Tabletas Recubiertas	Reporte N°	W-08-P-24-03-017
Lote N°	240256	Fecha de muestreo	09/03/2024
Fecha de manufactura	02/2024	Fecha de análisis	09/03/2024
Fecha de expiración	02/2027	Fecha de reporte	19/03/2024
Cantidad	500,000 Tabletas Recubiertas	Referencia	USP-NF 2023

PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
DESCRIPCIÓN (*)	Tableta recubierta oblonga, blanquecina a amarillo claro, con ranura en uno de sus lados.	Tableta recubierta oblonga, blanquecina, con ranura en uno de sus lados.
IDENTIFICACIÓN • Cromatografía Líquida de Alta Resolución (HPLC)	Los tiempos de retención de los picos principales de la <i>Solución muestra</i> corresponden a los de la <i>Solución estándar</i> , según se obtienen en la <i>Valoración</i> .	Los tiempos de retención de los picos principales de la <i>Solución muestra</i> corresponden a los de la <i>Solución estándar</i> , según se obtienen en la <i>Valoración</i> .
PESO PROMEDIO (*)	1030.0 mg \pm 5% (978.5 mg – 1081.5 mg)	1014.4mg
PRUEBAS DE DESEMPEÑO • DISOLUCIÓN (<i>Prueba 1</i>) - Amoxicilina - Ácido clavulánico • UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACIÓN - Amoxicilina (<i>Variación de peso</i>) - Ácido Clavulánico (<i>Uniformidad de contenido</i>)	No menos de 85% (Q) de la cantidad declarada de $C_{16}H_{19}N_3O_5S$ se disuelve en 30 minutos. No menos de 80% (Q) de la cantidad declarada de $C_8H_9NO_5$ se disuelve en 30 minutos. Valor de Aceptación (VA) \leq 15.0% (L1%) Valor de Aceptación (VA) \leq 15.0% (L1%)	97%, 98%, 98%, 100%, 99%, 100% 95%, 97%, 97%, 99%, 98%, 99% 2.7% 2.8%
PRUEBAS ESPECÍFICAS • DETERMINACIÓN DE AGUA, <i>Método I</i> • PRUEBAS DE RECuento MICROBIANO - Recuento total de microorganismos aerobios - Recuento total combinado de hongos filamentosos y levaduras • PRUEBA DE MICROORGANISMOS ESPECÍFICOS - <i>Escherichia coli</i>	No más de 10.0% No excede de 10^3 UFC/g No excede de 10^2 UFC/g  Q.F. José Lindero Latallier DIRECTOR TÉCNICO CQFP 06984 Ausente/g	8.2% < 10^3 UFC/g < 10^2 UFC/g Ausente/g

ALMAFAR S.A.C.
Q.F. Karin Nuñez Gamarrá
DIRECTOR TÉCNICO
CQFP 06984

ALMAFAR S.A.C.
Q.F. Karin Nuñez Gamarrá
DIRECTOR TÉCNICO
CQFP 06984

- e. Respecto al postor ALMAFAR S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar presento un inserto ilegible, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

ALMAZ
Q.F. Karlo Nunez Gamarras
DIRECTOR TECNICO
COPP. 06984

f. Respecto al postor DROGUERIA TOBAL S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT), habiéndole otorgado la solicitud de subsanación de ofertas por el plazo de un (01) día hábil, recepcionada la notificación por la plataforma del SEACE.

g. Respecto al postor DROGUERIA TOBAL S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar traductor publico juramentado o traductor colegiado certificado en el documento del certificado de análisis o protocolo de análisis, habiéndole otorgado la solicitud de subsanación de ofertas por el plazo de un (01) día hábil, recepcionada la notificación por la plataforma del SEACE.

ITEM Nº2 ATORVASTATINA 20 mg TAB

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	HANA S.R.L.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPD vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	(CUMPLE)
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). •Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO

ITEM N°3 BUDESONIDA 200 mcg/DOSIS AER 300 DOSIS

DOCUMENTOS	OFERTAS					
	DROGUERIA ALFARO S.A.C.	ALMAFAR S.A.C.	CL PHARMA E.I.R.L.	INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.	GRUPO D Y S S.R.L	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA						
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (c)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE (d)	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)						
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). •Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	NO CUMPLE (a)	NO CUMPLE (b)		NO CUMPLE (e)	NO CUMPLE (f)	NO CUMPLE (g)
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a. Respecto al postor DROGUERIA ALFARO S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 14 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:



Glenmark Pharmaceuticals Ltd.

Village: Kishanpura, Baddi (Unit-III)-Nalagarh Road
District: Solan, Himachal Pradesh 173205, INDIA

Certificate Of Analysis – Finished Product

Product Name	BUDESMA 200MCG/200MD PE		
Generic Name	Budesonide Pressurized Inhalation BP 200mcg		
Batch No.	12240579	Batch Size	8,000 CAN
Inspection Lot No	040000533664	Date of Mfg.	MAY 2024
Product Code	SPE0500043935101EB	Date of Exp.	APR 2026
Pack Size	200 MD	Date of Release	09.07.2024
Market	PE- PERU	Qty. Released	7,070 CAN

SR. NO.	TEST	SPECIFICATION	OBSERVATIONS
01.	Description:	White colour suspension.	White colour suspension.
02.	Identification: A. By UV	The light absorption of the resulting solution in the range 200 nm to 350 nm exhibits a maximum only at 247 nm.	Complies
	B. By HPLC	In the test of assay, the retention time of the major peak due to Budesonide in sample solution should corresponds to that of the standard solution.	Complies
03.	Related Substances: Single Maximum Impurity Total Impurities	Not more than 0.5 % w/w Not more than 1.5 % w/w	0.07% w/w 0.07% w/w
04.	Assay of Budesonide (Content per Actuation) Average of Initial, middle and End	80.0- 120.0% of label claim.	101.1 %
05.	Content of Epimer A	40.0 - 51.0 %	46.3%
ADDITIONAL IN-HOUSE TEST			
06.	Average valve delivery/Actuation	27 - 33 mg	30 mg
07.	Number of deliveries per canister	Not less than 200	240
08.	Particle Size (By Microscopy)	In 5 fields all 100% particles should be below 10 µm	In 5 fields all 100% particles are below 10 µm
09.	Pressure at 25°C	70 - 95 psi	78 psi
10.	Net Content	7.6 g to 8.0 g	7.9 g

Prepared By	Checked By	Approved By
Name: Yogesh Kumar Mehta	Name: Atul Kumar	Name: Suresh Kumar
Designation: Officer- QA	Designation: Sr. Officer- QA	Designation: Executive- QA
Signature:	Signature:	Signature:
Date: 23/07/2024	Date: 23/07/2024	Date: 23/07/2024



- b. Respecto al postor ALMAFAR S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical. Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO

Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para Inhalación	
Lote: 240117	Fecha de inicio del análisis: 20/Enero/2024
Cantidad: 31 000 Cajas	Fecha de fin del análisis: 27/Enero/2024
Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja	Fecha de Fabricación: 01/2024
Referencia: BP 2023	Fecha de Expiración: 01/2027

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	Resultados
Descripción (*)	Suspensión blanca.	Suspensión blanca.
Identificación	<p>A. Por Espectrofotometría de absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango 200 nm a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).</p>	<p>A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango 200 nm a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2)</p>
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	<p>En el cromatograma obtenido con la solución (1):</p> <ul style="list-style-type: none"> El área de cualquier pico secundario no es mayor que la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%); La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios no es mayor a 3 veces la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (1.5%). 	<p>0.145%</p> <p>0.145%</p>
Epímero A (Por cromatografía líquida)	En el cromatograma obtenido con la solución (1), como se describe en la valoración, el contenido del epímero A (segundo pico) es 40.0% a 51.0% de la suma de las áreas de los dos picos del epímero de Budesonida.	46.6%
Uniformidad de dosis liberada	La preparación cumple con la prueba si 9 de cada 10 resultados se encuentran entre el 75% y el 125% del valor medio y todos se encuentran entre el 65% y el 135%. Si 2 o 3 valores se encuentran fuera de los límites del 75% al 125%, repita la prueba con 2 Inhaladores más.	<p>104.20% 103.01% 103.15%</p> <p>102.58% 104.24% 104.10%</p> <p>101.59% 101.84% 101.15%</p> <p>102.24%</p> <p>Promedio: 102.81%</p>

QCCORP S.A.C.
JOSE JIMMY GARCIA CALLA
DIRECTOR TECNICO

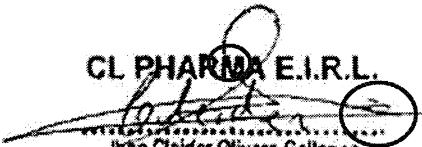

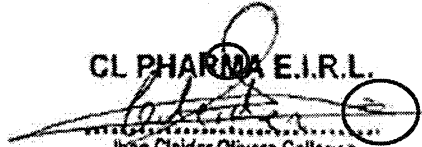
CECIFARMA GROUP S.A.C.
NORA CALSINOV PEREZ VIDAL
DIRECTOR TECNICO

ALMAFAR S.A.C.
Q.F. Karin Muñoz Gamarra
GERENTE GENERAL



ALMAFAR S.A.C.
Q.F. Karin Muñoz Gamarra
DIRECTOR TECNICO
Q.F.P. 06984

- c. Respecto al postor CL PHARMA E.I.R.L., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento firmas escaneadas en la documentación de las ofertas presentadas, de acuerdo al siguiente detalle:

DOCUMENTOS DE LA OFERTA DEL ADJUDICATARIO	FIRMA DEL REPRESENTANTE
Anexo N° 1 - DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR (folio 3 de la oferta)	 CL PHARMA E.I.R.L. Jhon Cleider Olivera Gallegos Titular Gerente Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda
Anexo N° 2 - DECLARACIÓN JURADA (ART. 52 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO) (folio 07 de la oferta)	 CL PHARMA E.I.R.L. Jhon Cleider Olivera Gallegos Titular Gerente Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal, según corresponda
Anexo N° 3 - DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (folio 08 de la oferta)	 CL PHARMA E.I.R.L. Jhon Cleider Olivera Gallegos Titular Gerente Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda

- d. Respecto al postor INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C., se indica que el CERTIFICADO DE VIGENCIA se encuentra vencido ya que como indica en el mismo documento de la SUNARP "La autenticidad del presente documento podrá verificarse en la página web https://enlinea.sunarp.gob.pe/sunarpweb/pages/publicidadcertificada/verificar_certificadoliteral.faces en el plazo de 90 días calendario contados desde su emisión, de acuerdo al siguiente detalle:



Código de Verificación:
34383547

Publicidad N° 2024 - 8753761
23/10/2024 15:29:43

REGISTRO DE PERSONAS JURÍDICAS LIBRO DE SOCIEDADES ANONIMAS

CERTIFICADO DE VIGENCIA

El servidor que suscribe, **CERTIFICA:**

Que, en la partida electrónica N° 14162493 del Registro de Personas Jurídicas de la Oficina Registral de LIMA, consta registrado y vigente el **nombramiento** a favor de **ROSELLA KARIN ALVARADO MARILUZ**, identificado con DNI. N° 07635292, cuyos datos se precisan a continuación:

DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL: INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
LIBRO: SOCIEDADES ANONIMAS
ASIENTO: A00001 RECTIFICADO EN EL ASIENTO D00001
CARGO: GERENTE GENERAL

FACULTADES:

ARTICULO VIGÉSIMO TERCERO.- SON FACULTADES DEL GERENTE GENERAL LAS QUE EJERCERÁ A SOLA FIRMA, ADEMÁS DE LAS PREVISTAS EN EL ART. 188 DE LA LEY LAS SIGUIENTES:

A) FACULTADES DE ADMINISTRACIÓN.

A.1.- OPERACIONES BANCARIAS Y DE SEGUROS.- EL GERENTE GENERAL A SOLA FIRMA ESTÁ FACULTADO A EFECTUAR TODO TIPO DE OPERACIONES BANCARIAS COMO SON.

A) ORDENAR PAGOS Y OTORGAR RECIBOS Y CANCELACIONES.

B) GIRAR CHEQUES, YA SEA SOBRE SALDOS DEUDORES O ACREEDORES, COBRAR CHEQUES Y ENDOSAR CHEQUES PARA ABONO EN CUENTA DE LA EMPRESA O A TERCEROS.

C) GIRAR, EMITIR, ACEPTAR, ENDOSAR, COBRAR, AVALAR, AFIANZAR, RENOVAR, PRORROGAR Y/O DESCONTAR LETRAS DE CAMBIO, PAGARÉS, FACTURAS CONFORMADAS Y CUALQUIER OTRO TÍTULO VALOR.

D) ENDOSAR CERTIFICADOS DE DEPÓSITO, CONOCIMIENTOS DE EMBARQUE, PÓLIZAS DE SEGUROS Y/O WARRANTS, ASÍ COMO CUALQUIER OTRO TÍTULO VALOR O DOCUMENTO COMERCIAL O DE CRÉDITO TRANSFERIBLE; DEPOSITAR Y RETIRAR VALORES MOBILIARIOS EN CUSTODIA; ASIMISMO GRAVARLOS Y ENAJENARLOS.

E) REALIZAR CUALQUIER OPERACIÓN BANCARIA, INCLUSIVE LA APERTURA, RETIRO Y/O CIERRE DE CUENTAS CORRIENTES, CUENTAS A PLAZO, CUENTAS DE AHORRO, CUENTAS DE CUSTODIA Y/O DEPÓSITOS, DEPOSITAR O RETIRAR FONDOS, GIRAR CONTRA LAS CUENTAS, SOLICITAR SOBREGIROS; SOLICITAR Y ABRIR CARTAS DE CRÉDITO, SOLICITAR Y CONTRATAR FIANZAS BANCARIAS, CELEBRAR CONTRATOS DE ARRENDAMIENTO FINANCIERO O "LEASING", "LEASE BACK", FACTORING Y/O UNDERWRITING. OBSERVAR ESTADOS DE CUENTA CORRIENTE, ASÍ COMO SOLICITAR INFORMACIÓN SOBRE OPERACIONES REALIZADAS EN CUENTAS Y/O DEPÓSITOS DE LA EMPRESA.

F) EFECTUAR COBROS DE GIROS Y TRANSFERENCIAS, EFECTUAR CARGOS Y ABONOS EN CUENTAS, EFECTUAR PAGOS DE TRANSFERENCIAS Y OTORGAR CANCELACIONES Y RECIBOS.

G) CELEBRAR CONTRATOS DE COMPRAVENTA, PROMESA DE COMPRAVENTA Y/O OPCIONES, PUDIENDO VENDER Y/O COMPRAR BIENES INMUEBLES Y/O MUEBLES, INCLUYENDO ACCIONES, BONOS Y DEMÁS VALORES MOBILIARIOS, ASÍ COMO REALIZAR OPERACIONES DE REPORTE RESPECTO DE ESTOS ÚLTIMOS.

LOS CERTIFICADOS QUE EXTIENDEN LAS OFICINAS REGISTRALES ACREDITAN LA EXISTENCIA O INEXISTENCIA DE INSCRIPCIONES O ANOTACIONES EN EL REGISTRO AL TIEMPO DE SU EXPEDICION (ART. 140° DEL T.U.O. DEL REGLAMENTO GENERAL DE LOS REGISTROS PUBLICOS APROBADO POR RESOLUCION N° 128-2012-SUNARP-SN)

LA AUTENTICIDAD DEL PRESENTE DOCUMENTO PODRÁ VERIFICARSE EN LA PÁGINA WEB [HTTPS://ENLINEA.SUNARP.GOB.PE/SUNARPWEB/PAGES/PUBLICIDADCERTIFICADA/VERIFICARCERTIFICADOLITERAL.FACES](https://enlinea.sunarp.gob.pe/sunarpweb/pages/publicidadcertificada/verificarCertificadoLiteral.faces) EN EL PLAZO DE 90 DÍAS CALENDARIO CONTADOS DESDE SU EMISIÓN.

REGLAMENTO DEL SERVICIO DE PUBLICIDAD REGISTRAL : ARTÍCULO 81 - DELIMITACIÓN DE LA RESPONSABILIDAD. EL SERVIDOR RESPONSABLE QUE EXPIDE LA PUBLICIDAD FORMAL NO ASUME RESPONSABILIDAD POR LOS DEFECTOS O LAS INEXACTITUDES DE LOS ASIENTOS REGISTRALES, ÍNDICES AUTOMATIZADOS, Y TÍTULOS PENDIENTES QUE NO CONSTEN EN EL SISTEMA INFORMÁTICO.

INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.
RUC 20608715708
Rosella Karin Alvarado Mariluz
Representante Legal

Q.F. Eduard De la Cruz Rodriguez
DIRECTOR TÉCNICO C.Q.F.O N° 09265
Inversiones Guadalupe Corp, S.A.C

Pag. 1 de 5


- e. Respecto al postor INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:


Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical Co., Ltd.

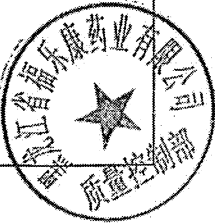
CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO

Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para Inhalación	
Lote: 240507	Fecha de Inicio de Análisis: 22/Mayo/2024
Cantidad: 31000 Cajas	Fecha de término de Análisis: 30/Mayo/2024
Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja	Fecha de Fabricación: 05/2024
Referencia: BP 2024	Fecha de Expiración: 05/2027

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Suspensión blanca	Suspensión blanca
Identificación	A. Por Espectrofotometría de Absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm. B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).	A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm. B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	En el cromatograma obtenido con la solución (1): - El área de cualquier pico no es mayor que la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%); - La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios	0.01% 0.01%


Q.F. Eduard De la Cruz Rodríguez
DIRECTOR TÉCNICO C.O.F.O.N° 09265
Inversiones Guadalupe Corp. S.A.C

INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.
RUC 2060373103

Rosetta Kacín Alvarado Mariluz
Representante Legal



- f. Respecto al postor GRUPO D Y S S.R.L., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO

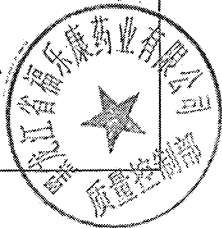
Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para Inhalación	
Lote: 240507	Fecha de inicio de Análisis: 22/Mayo/2024
Cantidad: 31000 Cajas	Fecha de término de Análisis: 30/Mayo/2024
Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja	Fecha de Fabricación: 05/2024
Referencia: BP 2024	Fecha de Expiración: 05/2027

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Suspensión blanca	Suspensión blanca
Identificación	A. Por Espectrofotometría de Absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm. B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).	A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm. B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	En el cromatograma obtenido con la solución (1): - El área de cualquier pico no es mayor que la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%); - La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios	0.01% 0.01%

GRUPO DYS S.R.L.
Hugo Huimin Huamán
GERENTE

GRUPO DYS S.R.L.

Q.F. Luis Cabrerá Hernández
Director Técnico
C.O.F. 107728



- g. Respecto al postor LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA, se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO

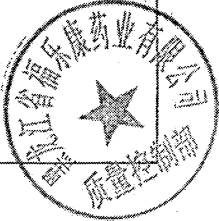
Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para Inhalación	
Lote: 240507	Fecha de inicio de Análisis: 22/Mayo/2024
Cantidad: 31000 Cajas	Fecha de término de Análisis: 30/Mayo/2024
Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja	Fecha de Fabricación: 05/2024
Referencia: BP 2024	Fecha de Expiración: 05/2027

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Suspensión blanca	Suspensión blanca
Identificación	<p>A. Por Espectrofotometría de Absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).</p>	<p>A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).</p>
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	<p>En el cromatograma obtenido con la solución (1):</p> <ul style="list-style-type: none">- El área de cualquier pico no es mayor que la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%);- La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios	<p>0.01%</p> <p>0.01%</p>

LAB CEMEDIC S.A.C.

JUAN JOSE HERNANDEZ RAMOS
DIRECTOR TECNICO
LAB CEMEDIC

MILAGROS CONTRERAS CORRALES
Gerente General



ITEM N°4 CEFUROXIMA 500 mg TAB

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	HANAI S.R.L.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)		
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDТ vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). •Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediatо del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO

ITEM N°5 CELECOXIB 200 mg TAB

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). •Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO

ITEM N°6 ERITROPOYETINA HUMANA 2000 UI INY

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	NO CUMPLE (b)
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD)T vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPD vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). •Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	NO CUMPLE (a)	NO CUMPLE (c)
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	NO CUMPLE (d)
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a. Respecto al postor DROGUERIA CADILLO S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera KEXING BIOPHARM CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

LABORATORIOS AMERICANOS S.A.

[Firma]
G.F. NORA L. CACERES SAavedra
DIRECTOR TECNICO
CQFP 11358

Kexing Biopharm Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	EPOTROPIN-α® 2000 UI/mL Solución Inyectable		
Lote N°	202411287	Cantidad	44700 viales
Fecha de fabricación	Noviembre, 2024	Lote de albúmina	K330A6671
Fecha de expira	Mayo, 2027	Presentación	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Fecha de análisis	Diciembre, 2024
PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS	
Apariencia	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	
Identificación	A. El resultado calculado en la prueba de valoración cumple con la especificación del método B en ratones normocitéticos. B. El electrofoerograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electrofoerograma obtenido con la solución (2).	Cumple Cumple	
Volumen	No menos de 1.0 mL	1.1 mL	
Acidez o alcalinidad (pH)	6.6 a 7.4	7.0	
Prueba de toxicidad anormal (*)	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	
Anticuerpos VIH1 / VIH2 (*)	No reactivo	No reactivo	
Hepatitis B (HBsAg) (*)	No reactivo	No reactivo	
Hepatitis C (Anti VHC) (*)	No reactivo	No reactivo	
Esterilidad (Filtración por membrana)	Estéril (No se debe evidenciar crecimiento microbiano).	Estéril (No se evidencia crecimiento microbiano).	
Endotoxinas bacterianas (Método A)	Menos de 20 UI en un volumen conteniendo 10,000 UI de Eritropoyetina.	1 UI en un volumen conteniendo 1,000 UI de Eritropoyetina.	
Contaminación particulada			
Partículas sub-visibles (Método 1)			
Partículas ≥ 10 µm	No más de 6000 por vial	3500 por vial	
Partículas ≥ 25 µm	No más de 600 por vial	110 por vial	
Valoración (Potencia)(UI/mL): (Método B)	1600 UI/mL – 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2205 UI/mL (110 %)	

(*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y pool de plasma del excipiente albúmina.

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Reportado por: *[Firma]*
Zhou Yueing
Analista

Revisado por: *[Firma]*
Yuan Xu
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por: *[Firma]*
Xie Liang
Gerente de Control de Calidad

COA-KEXB-01-14

- b. Respecto al postor CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C., se indica que no presento el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA).
- c. Respecto al postor CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera KEXING BIOPHARM CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

Kexing Biopharm Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	EPOTROPIN-α 200 UI/mL Solución inyectable	
Lote N°	202403066	45010 viales
Fecha de fabricación	Marzo, 2024	K213C6671
Fecha de expira	Setiembre, 2026	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Fecha de análisis
		Marzo, 2024
PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Apariencia	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.
Identificación	A. El resultado calculado en la prueba de valoración cumple con la especificación del método B en ratones normocitómicos. B. El electroforesograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforesograma obtenido con la solución (2).	Cumple Cumple
Volumen	No menos de 1.0 mL	1.1 mL
Acidez o alcalinidad (pH)	6.6 a 7.4	7.1
Prueba de toxicidad anormal (*)	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.
Anticuerpos VIH1 / VIH2 (*)	No reactivo	No reactivo
Hepatitis B (HBsAg) (*)	No reactivo	No reactivo
Hepatitis C (Anti VHC) (*)	No reactivo	No reactivo
Esterilidad (Filtración por membrana)	Estéril (No se debe evidenciar crecimiento microbiano)	Estéril (No se evidencia crecimiento microbiano)
Endotoxinas bacterianas (Método A)	Menos de 20 UI en un volumen conteniendo 10,000 UI de Entropoyetina.	< 1 UI en un volumen conteniendo 1,000 UI de Entropoyetina.
Contaminación particulada Partículas sub-visibles (Método 1) Partículas ≥ 10 µm Partículas ≥ 25 µm	No más de 6000 por vial No más de 600 por vial	10 por vial 2 por vial
Valoración (Potencia)(UI/mL): (Método B)	1800 UI/mL - 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	1873 UI/mL (94 %)

(*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y pool de plasma del excipiente albúmina.

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Reportado por:
Zhou Yueling
Analista

Revisado por:
Yuan Xu
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por:
Liu Juan
Gerente de Control de Calidad

[Firma]

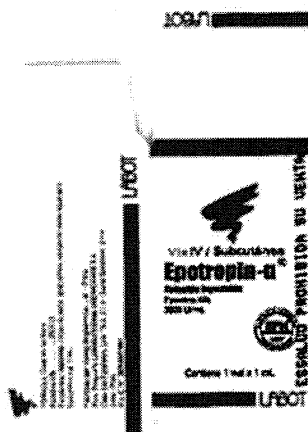
[Firma]

[Firma]

CORPORACION
DAFER MEDIC S.A.C.
Walter A. Ramirez
GERENTE GENERAL
Lecca

COA-KEXB-01-12
CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.
Q.F. MARINA CHAVEZ CHOQUEZ
C.O.F. N° 08980
DIRECTOR TECNICO

- d. Respecto al postor CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar presento rotulo de los envases inmediato y mediato, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:



CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.

Q.F. MARTHA CHAVEZ CHOQUEZ
C.O.F.P. N° 05980
DIRECTOR TECNICO

CORPORACION
DAFER MEDIC S.A.C.

Walter A. Martinez Kocco
GERENTE GENERAL

ITEM N°7 ESOMEPRAZOL 40 mg INY

DOCUMENTOS	OFERTAS
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)	
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). •Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).	
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
ESTADO	

Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta validez, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con **dos (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta valida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°8 LINEZOLID 2 mg/ml x 300 ml INY

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	FRESENIU KABI PERU S.A	NORDIC PHARMACEUTICA L COMPANY S.A.C
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). •Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO

5. CONCLUSIÓN

- Este comité de selección de la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas se recomienda declarar Buena Pro a través del SEACE, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	AMOXICILINA +ACIDO CLAVULANICO 500 mg + 125 mg TAB	
	HANAI S.R.L.	Buena Pro
2	ATORVASTATINA 20 mg TAB	
	HANAI S.R.L.	Buena Pro
3	BUDESONIDA 200 mcg/DOSIS AER 300 DOSIS	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	Desierto
4	CEFUROXIMA 500 mg TAB	
	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	Buena Pro
5	CELECOXIB 200 mg TAB	
	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	Buena Pro
6	ERITROPOYETINA HUMANA 2000 UI INY	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	Desierto
7	ESOMEPRAZOL 40 mg INY	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	Desierto
8	LINEZOLID 2 mg/ml x 300 ml INY	
	FRESENIU KABI PERU S.A.	Buena Pro

Finalmente se procede a redactar el acta correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 03-2025/IAFAS EP 1RA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

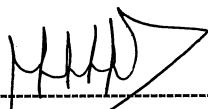
Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.



DIANA G. FUENTES GUEVARA
CAP EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE
SELECCIÓN
SIE N°003-2025-IAFAS EP 1RA
CONVOCATORIA



SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO 1 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
SIE N°003-2025-IAFAS EP 1RA
CONVOCATORIA



MELISSA RITA HUAMANI HERRERA
TTE EP
MIEMBRO 2 DEL COMITÉ DE
SELECCIÓN
SIE N°003-2025-IAFAS EP 1RA
CONVOCATORIA

