

**INFORME N° 206-2024-ABASTO/OEC.**

**A :** TTE CRL EP JEFE DEL DPTO. DE ABASTECIMIENTO DE LA IAFAS EP

**ASUNTO :** "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

**FECHA :** Jesus Maria, 30 de julio del 2024

---


























Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto a la Licitación Pública N° 004 – 2024/ IAFAS EP 1ra Convocatoria para la "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

**1. ANTECEDENTES:**







Con fecha, 15 de julio del 2024, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, el Comité de Selección luego de declarar como no admitido las ofertas de los postores, procedió a formular el informe de desierto del procedimiento de selección, encontrando lo siguiente:

1.1 Entre el 25 de mayo al 27 de junio del presente año se registraron las siguientes empresas proveedoras como participantes:

Nro.	RUC	Registro de participantes (Electrónica)
1	20100018625	MEDIFARMA S A
2	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
3	20100085225	QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C.
4	20100127670	PFIZER S A
5	20100284937	EUROFARMA PERU S.A.C.
6	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.
7	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
8	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
9	20476798770	CAFERMA S.A.C.
10	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
11	20506813191	GREY INVERSIONES S.A.C.
12	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
13	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC
14	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.
15	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.
16	20600348826	ECZANE PHARMA PERU S.A.C.
17	20600545567	IEX MEDICAL E.I.R.L.
18	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.
19	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.
20	20607919331	DREMED PERU S.A.C.
21	20608924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.
22	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20100018625	MEDIFARMA S A	10/06/2024	Válido		10/06/2024	20100018625	  
2	Proveedor con RUC	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	29/05/2024	Válido		29/05/2024	20100061474	  
3	Proveedor con RUC	20100085225	QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C.	30/05/2024	Válido		30/05/2024	20100085225	  
4	Proveedor con RUC	20100127670	PFIZER S A	10/06/2024	Válido		10/06/2024	20100127670	  
5	Proveedor con RUC	20100284937	EUROFARMA PERU S.A.C.	14/06/2024	Válido		14/06/2024	20100284937	  
6	Proveedor con RUC	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	28/05/2024	Válido		28/05/2024	20108983583	  
7	Proveedor con RUC	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	10/06/2024	Válido		10/06/2024	20347268683	  
8	Proveedor con RUC	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	27/05/2024	Válido		27/05/2024	20448605893	  
9	Proveedor con RUC	20476798770	CAFERMA S.A.C.	31/05/2024	Válido		31/05/2024	20476798770	  
10	Proveedor con RUC	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	28/05/2024	Válido		28/05/2024	20503794692	  














Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
11	Proveedor con RUC	20506813191	GREY INVERSIONES S.A.C.	27/05/2024	Válido		27/05/2024	20506813191	  
12	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	13/06/2024	Válido		13/06/2024	20517656055	  
13	Proveedor con RUC	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	27/05/2024	Válido		27/05/2024	20518036123	  
14	Proveedor con RUC	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	27/05/2024	Válido		27/05/2024	20523672801	  
15	Proveedor con RUC	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.	04/06/2024	Válido		04/06/2024	20537700379	  
16	Proveedor con RUC	20600348826	ECZANE PHARMA PERU S.A.C.	18/06/2024	Válido		18/06/2024	20600348826	  
17	Proveedor con RUC	20600545567	IEX MEDICAL E.I.R.L.	03/06/2024	Válido		03/06/2024	20600545567	  
18	Proveedor con RUC	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.	28/05/2024	Válido		28/05/2024	20602837549	  
19	Proveedor con RUC	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	01/06/2024	Válido		01/06/2024	20604767513	  
20	Proveedor con RUC	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	01/06/2024	Válido		01/06/2024	20607919331	  

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
21	Proveedor con RUC	20608924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.	03/06/2024	Válido		03/06/2024	20608924320	  
22	Proveedor con RUC	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	10/06/2024	Válido		10/06/2024	20610035541	  

Fuente: Plataforma SEACE

1.2 Conforme lo establecido en el cronograma publicado en el SEACE del día 04 de abril al 15 de abril del 2024 se procedió a la presentación de ofertas de manera electrónica, dónde se registró una única oferta.

Nro.	RUC	Registro de ofertas (Electrónica)
1	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC
2	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.
3	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
4	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
5	20100085225	QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C.
6	20476798770	CAFERMA S.A.C.
7	20600545567	IEX MEDICAL E.I.R.L.
8	20608924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.
9	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.
10	20100127670	PFIZER S A
11	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
12	20100284937	EUROFARMA PERU S.A.C.
13	20600348826	ECZANE PHARMA PERU S.A.C.

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo	Acciones
1	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	28/06/2024	15:45:41	20518036123	28/06/2024	15:48:40	Enviado	Valido		
2	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	28/06/2024	08:25:02	20108983583	28/06/2024	08:27:01	Enviado	Valido		
3	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	28/06/2024	18:25:12	20503794692	28/06/2024	18:26:57	Enviado	Valido		
4	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	28/06/2024	18:09:52	20100061474	28/06/2024	21:00:20	Enviado	Valido		
5	20100085225	QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C.	28/06/2024	19:58:49	20100085225	28/06/2024	19:59:23	Enviado	Valido		
6	20476798770	CAFERMA S.A.C.	28/06/2024	16:58:02	20476798770	28/06/2024	17:01:26	Enviado	Valido		
7	20600545567	IEX MEDICAL E.I.R.L.	28/06/2024	21:15:35	20600545567	28/06/2024	21:19:53	Enviado	Valido		
8	20608924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.	28/06/2024	17:52:07	20608924320	28/06/2024	17:52:32	Enviado	Valido		
9	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	28/06/2024	20:30:47	20610035541	28/06/2024	20:33:22	Enviado	Valido		
10	20100127670	PFIZER S A	28/06/2024	01:01:05	20100127670	28/06/2024	01:03:04	Enviado	Valido		
11	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	28/06/2024	21:17:38	20517656055	28/06/2024	21:20:23	Enviado	Valido		
12	20100284937	EUROFARMA PERU S.A.C.	28/06/2024	09:50:31	20100284937	28/06/2024	09:51:41	Enviado	Valido		
13	20600348826	ECZANE PHARMA PERU S.A.C.	28/06/2024	19:46:57	20600348826	28/06/2024	19:47:49	Enviado	Valido		

Fuente: Plataforma SEACE

## 2. ADMISIÓN:

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

### RELACIONADO AL ÍTEM N° 2:

No se presentaron propuestas al ítem

### RELACIONADO AL ÍTEM N° 7:

#### 1. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ANEXO 1		
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS		
Licitación Pública N° 004-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA		
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
ITEM N° 7 - CAFEINA + ERGOTAMINA TARTRATO+ PARACETAMOL 100 mg + 1 mg + 300 mg TAB		
N°	POSTOR	OFERTA
		IEX MEDICAL E.I.R.L.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.  El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO

## 2. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 002 AL ACTA N°040-2024/CS/IAFAS-EP
Licitación Pública N° 004-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP
CUADRO DE EVALUACION

ITEM N° 7 - CAFEINA + ERGOTAMINA TARTRATO+ PARACETAMOL 100 mg + 1 mg + 300 mg TAB
---

		A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
N/O	POSTOR	PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	IEX MEDICAL E.I.R.L.	47,952.00	100	47,952.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

### 3. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

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

N°	DOCUMENTOS	1
		IEX MEDICAL E.I.R.L.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>	
	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
	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), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDIT) 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 BPDIT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	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 extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).  •Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple 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.	NO 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
	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.	NO 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.	NO CUMPLE
	<b>RESULTADO</b>	DESCALIFICADO

- a. Respecto al postor IEX MEDICAL E.I.R.L., se indica que de acuerdo a las bases integradas 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACION, el mencionado postor NO CUMPLE los requisitos de admisión al no presentar El Inserto, El Rotulado, El Certificado de Análisis (dichos documentos al no ser emitidos por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite la subsanación de la oferta) y Registro Sanitario.

**RELACIONADO AL ITEM N° 8:**

**1. ADMISION DE OFERTA**

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ANEXO 1 CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS		
Licitación Pública N° 004-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
ITEM N° 8 - ETANERCEPT 50 mg/ml INY		
N°	POSTOR	OFERTA
		PFIZER S.A.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.  El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO

**2. EVALUACIÓN DE OFERTA:**

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realiza la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 002 AL ACTA N°040-2024/CS/IAFAS-EP									
Licitación Pública N° 004-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA									
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 8 - ETANERCEPT 50 mg/ml INY									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	PFIZER S.A.	44,113.20	100	44,113.20	100.00	100.00	NO APLICA	NO APLICA	1


### **3. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:**

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



N°	DOCUMENTOS	1
		PFIZER S.A.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>	
	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
	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), según lo señalado en el numeral d.	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), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:  <ul style="list-style-type: none"> <li>•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).</li> <li>•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).</li> <li>•Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia</li> </ul>	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
	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
	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
	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
	<b>RESULTADO</b>	DESCALIFICADO

a. Respecto al postor CAFERMA, 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 dos (02) meses, de acuerdo al siguiente detalle:

	<b>Certificate of Analysis</b>	Page 1 of 4
	PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV RIJKSWEG 12 2870 PUURS (BELGIUM) TEL: +32 (0)3 890.92.11 FAX: +32 (0)3 889.65.32	

Product Name: ENBREL 50MG/ML 4X1ML INJECTABLE SOLUTION (ETANERCEPT)

Batch Number: FX2725

Date COA Generated: 07-2022

Material Number: F000042352

Date of Manufacture: 10-2021

Expiration Date: 09-2024

Specification Name: P4030003001PE

TEST	METHOD	RESULT	UNIT	LIMITS
POTENCY (APOPTOSIS BIOASSAY)	APOPTOSIS BIOASSAY	2.0	X10 <sup>6</sup> UNITS/MG	1.0 - 2.9 X 10 <sup>6</sup> U/MG
APPEARANCE	APPEARANCE/ COLOUR/CLARITY	MEETS TEST		LIQUID MAY CONTAIN TRACE LEVELS OF TRANSLUCENT TO WHITE AMORPHOUS PARTICLES
BREAKLOOSE	BREAKLOOSE/ GLIDE FORCE	5	N	REPORT RESULTS
CLARITY	APPEARANCE/ COLOUR/CLARITY	MEETS TEST		NMT REF III - CLEAR TO OPALESCENT LIQUID
COLOURATION	APPEARANCE/ COLOUR/CLARITY	MEETS TEST		NMT B5 - COLOURLESS TO YELLOW OR PALE BROWN LIQUID
ENDOTOXIN	ENDOTOXIN	< 3	EU/DOSE	NMT 20 EU/DOSE AT RELEASE ONLY
VOLUME MAX	EJECTABLE VOLUME	0.98	ML/CONT	NMT 1.02 ML
VOLUME MIN	EJECTABLE VOLUME	0.98	ML/CONT	NLT 0.94 ML
GLIDE FORCE	BREAKLOOSE/ GLIDE FORCE	9	N	REPORT RESULTS
CLIPPED, DIMER, MISFOLDED/AGGREGATED SPECIES - HIC: PEAK 1	HYDROPHOBIC INTERACTION CHROMATOGRAPHY (HIC)	1	%	PEAK 1: NMT 5 %
CLIPPED, DIMER, MISFOLDED/AGGREGATED SPECIES - HIC: PEAK 2	HYDROPHOBIC INTERACTION CHROMATOGRAPHY (HIC)	86	%	PEAK 2: NLT 70 %

Documentation is considered PROPRIETARY and is made available for business operations and review by employees and regulatory agencies. Distribution to third parties without prior permission is prohibited.



COLEGIO DE TRADUCTORES DEL PERU  
 Fecha: 09/08/2022 17:49:04 UTC-05:00  
 ID: 20379744940

<https://ictp.lhsigra.com/documentos/validar/A66F95FE-F513-4063-87D3-D1D4E75F2B54>



Liliana Alicia Ibanez  
 Fecha: 09/08/2022 17:48:34  
 ID: IDCPE-07-00422

CRD PARRA PICHHUA  
 DNI N° 09128938  
 Representante Legal  
 Pfizer S.A.

## RELACIONADO AL ITEM N° 9:

No se presentaron propuestas al ítem

**RELACIONADO AL ITEM N° 11:**

No se presentaron propuestas al ítem

**RELACIONADO AL ITEM N° 13:**

No se presentaron propuestas al ítem

**RELACIONADO AL ITEM N° 16:**

**1. ADMISION DE OFERTA**

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
Licitación Pública N° 004-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA			
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ITEM N° 16 - SULFATO FERROSO + ACIDO FOLICO 250 MG EQUIVALENTE 60 MG DE FE TAB			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		IEX MEDICAL E.I.R.L.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.  El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

**2. EVALUACIÓN DE OFERTA:**

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realiza la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el

orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 002 AL ACTA N°040-2024/CS/IAFAS-EP									
Licitación Pública N° 004-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA									
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 16 - SULFATO FERROSO + ACIDO FOLICO 250 MG EQUIVALENTE 60 MG DE FETAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	IEX MEDICAL E.I.R.L.	110,025.00	100	110,250.00	99.80	99.80	NO APLICA	99.80	1
2	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	110,025.00	100	110,025.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	2

**3. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:**

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

N°	DOCUMENTOS	1	2
		IEX MEDICAL E.I.R.L.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>		
	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), según lo señalado en el numeral d.	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), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:  <ul style="list-style-type: none"> <li>•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).</li> <li>•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).</li> <li>•Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia</li> </ul>	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	NO CUMPLE
	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.	NO 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.	NO CUMPLE	CUMPLE
	<b>RESULTADO</b>	DESCALIFICADO	DESCALIFICADO

- a. Respecto al postor IEX MEDICAL E.I.R.L., se indica que de acuerdo a las bases integradas 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACION, el mencionado postor NO CUMPLE los requisitos de admisión al no presentar El Inserto, El Rotulado se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, también se indica que el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de catorce (14) meses, de acuerdo al siguiente detalle:

Certificado de Análisis N°: PT07284-22

FORMPT-004 LP  
Versión: 06

DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD  
CERTIFICADO DE ANÁLISIS

**Portugal**  
1864

Producto: NATIFER - FOLIC NF Tableta Recubierta

Número de  
Forma de presentación: 2094702  
Fecha de Fabricación: 2022/10/07  
Fecha de Análisis: 23/22/10/28

Forma Farmacéutica: Tableta Recubierta  
Referencia: Propia  
Cliente: IEX MEDICAL E.I.R.L.  
Fecha de Vencimiento: 09/2025

ENSAYO	ESPECIFICACIÓN	RESULTADO
1. DESCRIPCIÓN	Tableta redonda biconvexa, con ranura en una de sus caras, recubierta de color rosado	Tableta redonda biconvexa, con ranura en una de sus caras, recubierta de color rosado
2. PESO PROMEDIO	409.00 mg/tableta recubierta (389.55 mg/tableta recubierta - 429.45 mg/tableta recubierta)	402.64 mg/tableta recubierta
3. IDENTIFICACIÓN	A. Se produce un precipitado de color azul oscuro. Este precipitado es insoluble en ácido clorhídrico 3N pero se descompone con hidróxido de sodio 1N. B. Se produce un precipitado de color blanco verdoso que, cuando se agita cambia rápidamente de color a verde y luego a marrón. C. Se produce un precipitado de color blanco insoluble en ácido clorhídrico y en ácido nítrico. D. Se produce un precipitado de color blanco soluble en acetato de amonio 5N. E. El ácido clorhídrico no produce precipitado cuando se agrega a las soluciones de sulfatos (la diferencia de los sulfatos). F. El tiempo de retención del pico principal en el cromatograma de la solución muestra se corresponde al de la solución estándar según se obtienen en la valoración.	A. Se produce un precipitado de color azul oscuro. Este precipitado es insoluble en ácido clorhídrico 3N pero se descompone con hidróxido de sodio 1N. B. Se produce un precipitado de color blanco verdoso que, cuando se agita cambia rápidamente de color a verde y luego a marrón. C. Se produce un precipitado de color blanco insoluble en ácido clorhídrico y en ácido nítrico. D. Se produce un precipitado de color blanco soluble en acetato de amonio 5N. E. El ácido clorhídrico no produce precipitado cuando se agrega a las soluciones de sulfatos (la diferencia de los sulfatos). F. El tiempo de retención del pico principal en el cromatograma de la solución muestra se corresponde al de la solución estándar según se obtienen en la valoración.
4. DISOLUCIÓN	Sulfato de ferrosa Método de espectrofotometría - Absorción Alotica	104%
5. UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACIÓN	AV ± 1.1%, L1 % = 15.0 % AV ± 1.1%, L1 % = 15.0 %	98%, 99%, 98%, 100%, 98%, 95% AV = 7.4 % AV = 14.1 %
6. VALORACIÓN	300.0 mg/tableta recubierta 285.0 mg/tableta recubierta - 315.0 mg/tableta recubierta 35.0 % - 115.0 % 50.0 mg/tableta recubierta 37.0 mg/tableta recubierta - 63.0 mg/tableta recubierta 85.0 % - 115.0 % 750.0 mg/tableta recubierta 275.0 mg/tableta recubierta - 287.0 mg/tableta recubierta 90.0 % - 115.0 %	305.6 mg/tableta recubierta 101.9 % 61.4 mg/tableta recubierta 167.3 % 308.8 mg/tableta recubierta 107.5 %
7. CONTROL MICROBIOLÓGICO	Máximo 1.000 ufc/g Máximo 100 ufc/g Ausencia de E. coli	Menor de 10 ufc/g Menor de 10 ufc/g Ausencia de E. coli

Observaciones: Ninguna  
Conclusión: Aprobado

**Portugal**

Q.F. María Chaves Hidalgo  
Jefe de Laboratorio

**Portugal**

Q.F. Y MANUELA ALVARADO CARBAJAL  
DIRECTOR TÉCNICO  
C.O.F.P. 01569

Laboratorios Portugal S.R.L.

Av. 21 de Mayo 721 Parque Industrial Rio de Janeiro, Cx. Postal 10000 - Rio de Janeiro - RJ 21000-000  
Telefone: (21) 2500-1100 Fax: (21) 2500-1101

IEX MEDICAL E.I.R.L.  
Q.F. María Chaves Hidalgo  
Directora Técnica

**IEX MEDICAL E.I.R.L.**

César Aguirre González  
Representante Legal

- b. Respecto al postor DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presentó un Certificado de Análisis con una vigencia de diecisiete (17) meses, de acuerdo al siguiente detalle:

FOR/CPT-004 LP  
Versión: 07

Certificado de Análisis N°: PT01916-24

DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD  
CERTIFICADO DE ANÁLISIS

**P** Portugal  
1864

Producto: HIERRO 90 mg + ÁCIDO FÓLICO 1 mg Tableta Recubierta

N° de Lote : 2125143  
Forma de presentación : Blister Aluminio Alu Caja x 30 Tab. Rec.  
Fecha de Fabricación : 2024/01/02  
Fecha de Análisis : 2024/03/14

Forma Farmacéutica : Tableta Recubierta  
Referencia : Propia  
Cliente : PORTUGAL S.R.L.  
Fecha de Vencimiento : 12/2025

ENSAYO	ESPECIFICACION	RESULTADO
1.- DESCRIPCIÓN	Tableta recubierta de color ocre oscuro, redonda, biconvexa.	Tableta recubierta de color ocre oscuro, redonda, biconvexa.
2.- PESO PROMEDIO <sup>1,2</sup>	618,00 mg/Tableta Recubierta 587,10 - 648,90 mg/Tableta Recubierta	617,36 mg/Tableta Recubierta
3.- IDENTIFICACIÓN		
Hierro Sales ferrosas Reacción Química	Las soluciones de sales ferrosas con ferricianuro de potasio SR producen un precipitado de color azul oscuro. Este precipitado es insoluble en ácido clorhídrico 3 N pero se descompone con hidróxido de sodio 1 N. Con hidróxido de sodio 1N producen un precipitado de color blanco verdoso, cuando se agita cambia a marrón.	Las soluciones de sales ferrosas con ferricianuro de potasio SR producen un precipitado de color azul oscuro. Este precipitado es insoluble en ácido clorhídrico 3 N pero se descompone con hidróxido de sodio 1 N. Con hidróxido de sodio 1N producen un precipitado de color blanco verdoso, cuando se agita cambia a marrón.
Sulfatos Reacción Química	Con cloruro de bario SR, producen un precipitado de color blanco, insoluble en ácido clorhídrico y ácido nítrico. Con acetato de plomo SR, se produce un precipitado de color blanco soluble en acetato de amonio SR. Con ácido clorhídrico no se produce precipitado.	Con cloruro de bario SR, producen un precipitado de color blanco, insoluble en ácido clorhídrico y ácido nítrico. Con acetato de plomo SR, se produce un precipitado de color blanco soluble en acetato de amonio SR. Con ácido clorhídrico no se produce precipitado.
Ácido Fólico Cromatografía Líquida de Alta Resolución (HPLC)	El tiempo de retención del pico principal de la Solución muestra se corresponden con el de la Solución estándar según se obtiene en la Valoración.	El tiempo de retención del pico principal de la Solución muestra se corresponden con el de la Solución estándar según se obtiene en la Valoración.
4.- DISOLUCIÓN		
Sulfato Ferroso heptahidratado Espectroscopia de Absorción Atómica(AA)	No menos de 75% (Q) de la cantidad declarada de Sulfato ferroso 7H2O se disuelve en 60 minutos.	101%; 103%; 103%; 103%; 102%; 100%
Ácido Fólico Cromatografía Líquida de Alta Resolución (HPLC)	No menos de 75% (Q) de la cantidad declarada de Ácido Fólico se disuelve en 60 minutos.	98%
5.- VALORACIÓN		
Sulfato Ferroso heptahidratado Espectroscopia de Absorción Atómica(AA)	448,0 mg/Tableta Recubierta. 403,2 - 560,0 mg/Tableta Recubierta. 90,0 - 125,0%	440,5 mg/Tableta Recubierta. 98,3 %
Expresado como Hierro Elemental Espectroscopia de Absorción Atómica(AA)	90,0 mg/Tableta Recubierta. 81,0 - 112,5 mg/Tableta Recubierta. 90,0 - 125,0%	88,5 mg/Tableta Recubierta. 98,3 %
Ácido Fólico Cromatografía Líquida de Alta Resolución (HPLC)	1,000 mg/Tableta Recubierta. 0,900 - 1,500 mg/Tableta Recubierta. 90,0 - 150,0%	1,058 mg/Tableta Recubierta. 105,8 %
6.- UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACIÓN		
Sulfato Ferroso heptahidratado Variación de Paso	AV ≤L 1 % L 1 % = 15,0 %	AV = 2,4%
Ácido Fólico Uniformidad de Contenido Cromatografía Líquida de Alta Resolución (HPLC)	AV ≤L 1 % L 1 % = 15,0 %	AV = 6,9%
7.- DISOLVENTES RESIDUALES <sup>1,1</sup>	No más de 5 000 ppm	3 181 ppm
8.- EXAMEN MICROBIOLÓGICO <sup>1,1</sup>		
Pruebas de recuento microbiano: -Recuento Total de Microorganismos Aerobios -Recuento Total Combinado de Hongos Filamentosos y Levaduras Pruebas de Microorganismos específicos: -Detección de <i>Escherichia coli</i>	Máximo 10 <sup>3</sup> ufc/g Máximo 10 <sup>3</sup> ufc/g  Ausencia en 1 g	Menor de 10 ufc/g Menor de 10 ufc/g  Ausencia en 1 g

Referencia de la especificación: Propia  
a: USP 2021

Referencia de la metodología de ensayo: Propia  
1: USP 2021

Observaciones  
Conclusión: Ninguna  
Aprobado

BIOMEDIC  
Q.F. Evelyn E. Alvarado Carbajal  
DIRECTORA TÉCNICA

Laboratorios Portugal S.R.L.

Mz. A' Lote 2 Z.I. Parque Industrial Río Seco 1era. Etapa, Cejón Colorado - Arequipa - Perú (054) 316031  
Inscrita en la Partida N° 11009903 SUNARP

Q.F. Nelly Juana Ramos  
Jefe de Control de Calidad  
C.O.F. N° 2014

Q.F. V. Manuela Alvarado Carbajal  
Directora Técnica  
C.O.F. N° 01689

BIOMEDIC  
Mauricio Romay Payano  
Gerente General

www.laboratoriosportugal.com  
e-mail: labportugal@laboratoriosportugal.com

Es preciso mencionar que este comité de selección evidenció que, las ofertas presentadas por parte de los postores no cumplían con lo solicitado en las bases del procedimiento de selección y de acuerdo al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado así también en su “Artículo 65 Declaración de Desierto, en el Numeral 65.1, de describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta valida (...)”.

Al respecto después de haber analizado la situación del proceso y vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, declara el procedimiento DESIERTO para la contratación del **ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

Finalmente se procede a redactar el informe correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección LICITACIÓN PÚBLICA N° 004-2024/IAFAS EP, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del **ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

2.2 El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de la oferta concluye el siguiente detalle:

N° ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
<b>ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP</b>		
02	ATORVASTATINA 80 mg TAB	DESIERTO
07	CAFEINA + ERGOTAMINA TARTRATO+ PARACETAMOL 100 mg + 1 mg + 300 mg TAB	DESIERTO
08	ETANERCEPT 50 mg/ml INY	DESIERTO
09	FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO	DESIERTO
11	LEVOSIMENDAN 2.5 mg/ mL INY	DESIERTO
13	RIFAMICINA 1 POR CIENTO SOL FCO	DESIERTO
16	SULFATO FERROSO + ACIDO FOLICO 250 MG EQUIVALENTE 60 MG DE FE TAB	DESIERTO

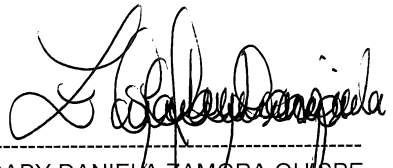


### 3. CONCLUSIÓN:

- 3.1 Declarar Desierto los Items 02, 07, 08, 09, 11, 13 y 16 del procedimiento de selección por Licitación Pública N° 004-2024-IAFAS-EP 1era convocatoria para la **ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**
- 3.2 Este comité de selección recomienda volver a realizar la convocatoria de dicho procedimiento de selección debido a la necesidad del área usuaria.

Es todo cuanto informo a usted para los fines que estime pertinentes

Atentamente



---

GABY DANIELA ZAMORA QUISPE  
TTE EP  
PRESIDENTE DE COMITÉ

