







ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS N°119-2025 DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN - ADJUDICACION SIMPLIFICADA (AS) N°013-2025 DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA (SIE) N°003-2025/IAFAS EP – 2DA CONVOCATORIA

En la ciudad de Lima, siendo el día 17 de junio del 2025, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas en la: Adjudicación Simplificada (AS) N°013-2025 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica (SIE) N°003-2025/IAFAS EP – 2da convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**, conforme a los siguientes fundamentos:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 17 de junio del 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 la admisión de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 de las bases integradas (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.

NRO	RUC/CODIGO	NOMBRE O RAZON SOCIAL	FECHA DE REGISTRO	ESTADO
1	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	29/04/2025	Valido
2	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	29/04/2025	Valido
3	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	29/04/2025	Valido
4	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.	29/04/2025	Valido
5	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	29/04/2025	Valido
6	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	29/04/2025	Valido

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	30/05/2025	22:14:24	20518036123	30/05/2025	22:16:05	Enviado	Valido		
2	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	30/05/2025	09:20:58	20536598708	30/05/2025	09:22:44	Enviado	Valido		
3	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	30/05/2025	14:53:48	20503794692	30/05/2025	14:54:03	Enviado	Valido		
4	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	30/05/2025	17:00:32	20603282681	30/05/2025	17:02:08	Enviado	Valido		
5	20610589333	BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.	30/05/2025	18:03:12	20610589333	30/05/2025	18:05:28	Enviado	Valido		
6	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	30/05/2025	15:59:35	20509882101	30/05/2025	15:59:56	Enviado	Valido		

2. PRESENTACIÓN DE OFERTAS:

Presentación de ofertas/expresión de interés

Entidad convocante :	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
Nomenclatura :	AS-5M-13-2025-IAFAS-EP-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP

Nro. ítem	Descripción del ítem	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	EPOETINA ALFA 2000 UI INY 1 mL				
20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.		30/05/2025	09:22:44	Electronico
20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.		30/05/2025	15:59:56	Electronico
20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.		30/05/2025	17:02:08	Electronico
20610589333	BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.		30/05/2025	18:05:28	Electronico
2	ESOMEPRAZOL 40 mg INY				
20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C		30/05/2025	14:54:03	Electronico
20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC		30/05/2025	22:16:05	Electronico

RELACIONADO AL ÍTEM N° 1

A. ADMISION DE OFERTA

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

ITEM N° 1 - EPOETINA ALFA 2000 UI INY 1 mL					
N°	POSTOR	OFERTA GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	OFERTA CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	OFERTA CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	OFERTA BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.</p> <p>En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	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	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	NO CUMPLE (c)	NO CUMPLE (e)
h)	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
i)	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 del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
j)	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	CUMPLE
k)	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
l)	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 (d)	NO CUMPLE (f)
m)	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
n)	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
ESTADO		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a. Respecto al postor GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR 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-p® 2000 UI/ml Solución inyectable	
Lote N°	202403057	45030 viales
Fecha de fabricación	Marzo, 2024	K21305871
Fecha de expiración	Septiembre, 2025	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	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 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 HVC) (*)	No reactivo	No reactivo
Estabilidad	Estéril (No se debe evidenciar crecimiento microbiano)	Estéril (No se evidencia crecimiento microbiano)
Filtración por membrana		
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	No más de 6000 por vial	6 por vial
Partículas > 25 µm	No más de 600 por vial	2 por vial
Viscosidad (Potencia) (UI/mL): (Método B)	1600 UI/mL - 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2002 UI/mL (100 %)

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

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas

Elaborado por
Dora Yvalling
Asesista

Revisado por
Yuan Xu
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por
Liu Juan
Gerente de Control de Calidad

GEMEFAR S.A.C.

Miguel Angel M... Valdivia
Gerente General

GEMEFAR S.A.C.

OF. WALTER OULLEN SALGA
C.O.F.D.L. N° 23787
Sede: Talca

COA-KEXB-01-12

- b. Respecto al postor CORPORACION ALESSANDRA 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]
OF. NORMAL FISCAL DE ALESSANDRA
CORPORACION

Kexing Biopharm Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	EPOTROPIN-α® 2000 UI/mL Solución Inyectable		
Lote N°	202502061	Cantidad	35080 viales
Fecha de fabricación	Febrero, 2025	Lote de albúmina	K330A6671
Fecha de expira	Agosto, 2027	Presentación	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Fecha de análisis	Marzo, 2025
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 normocitémicos. B. El electroforetograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforetograma obtenido con la solución (2).	Cumple Cumple	
Volumen	No menos de 1.0 mL	1.0 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	No más de 6000 por vial No más de 600 por vial	22 por vial 6 por vial	
Partículas sub-visibles (Método 1)			
Partículas ≥ 10 µm			
Partículas ≥ 25 µm	1600 UI/mL – 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2142 UI/mL (107 %)	
Valoración (Potencia)(UI/mL): (Método B)			

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

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Reportado por: *[Firma]*
Zhou Yueling
Analista

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

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

CORPORACION ALESSANDRA SAC
RUC/20200802191

[Firma]
Jessica Ratto Giha
GERENTE

COA-KEXB-01-14

[Firma]
CORPORACION ALESSANDRA SAC
EVALUACION DE CALIDAD
CON FIRMAS Y SELLOS

- c. Respecto al postor CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C., en su oferta del folio (15), Anexo N° 06, El postor no ha cumplido con un requisito obligatorio, porque presentó el anexo 06 en una forma diferente a la exigida en el anexo solicitado en Las bases donde se indican claramente el tipo de procedimiento (sistema de suma alzada). No cumple con las bases, de acuerdo al siguiente detalle:

DM Corporación Dafer Medic

ANEXO N° 6


Señores:
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 13-2025-IAFAS-EP-1
Presente. -

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que, de acuerdo con las bases, mi oferta es la siguiente:

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP1 (EPOETINA ALFA 2000 UI INY 1 mL)	S/. 20.50
TOTAL	S/. 516,600.00

El precio de la oferta **SOLES** incluye todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre el costo del bien a contratar; excepto la de aquellos postores que gocen de alguna exoneración legal, no incluirán en el precio de su oferta los tributos respectivos.

Lima, 30 de Mayo de 2025.


 CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.
 Walter A. Martínez Lecca
 GERENTE GENERAL
WALTER ABELARDO MARTINEZ LECCA
REPRESENTANTE LEGAL
DNI N° 42144258

Como se mencion en las Bases Integradas:

INSTITUCION ADMINISTRADORA DE FONDOS DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DEL EJERCITO DEL PERU
 Adjudicación Simplificada (AS) N° 013-2025 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica (SIE) N° 003-2025IAFAS-EP - 2da convocatoria "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ANEXO N° 6
PRECIO DE LA OFERTA

Señores
[CONSIGNAR ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITE DE SELECCION, SEGUN CORRESPONDA]
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]
Presente. -

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que, de acuerdo con las bases, mi oferta es la siguiente:

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

- d. 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:

LABORATORIOS AMERICANOS S.A.

 M. XIMENES
 DIRECTOR GENERAL

Kexing Biopharm Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	EPOTROPIN-α® 2000 UI/mL Solución Inyectable		
Lote N°	202408249	Cantidad	44700 viales
Fecha de fabricación	Agosto, 2024	Lote de albúmina	K213A6671
Fecha de expira	Febrero, 2027	Presentación	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Fecha de análisis	Septiembre, 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 normotómicos. B. El electroforetograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforetograma 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 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	5 por vial 1 por vial
Valoración (Potencia) (UI/mL) (Método B)	1600 UI/mL – 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2158 UI/mL (108 %)



(*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y pool de plasma de origen humano.

Conclusion: 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


 Valter A. Martínez Lecca
 GERENTE GENERAL


 Q.F. MARINA CHAVEZ CHOQUEZ
 C.Q.F.P. N° 05980
 DIRECTORA TÉCNICA

COA-KEXB-01-13

- e. Respecto al postor BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C., en su oferta del folio (17), Anexo N° 06, El postor no ha cumplido con un requisito obligatorio, porque presentó el anexo 06 en una forma diferente a la exigida en el anexo solicitado en Las bases donde se indican claramente el tipo de procedimiento (sistema de suma alzada). No cumple con las bases, de acuerdo al siguiente detalle:



RUC: 20610589333

ANEXO N°6

PRECIO DE LA OFERTA

Señores:
COMITÉ DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA (AS) N°013-2025-DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA
ELECTRÓNICA (SIE) N°003-2025/IAFAS EP

Presente, -

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que, de acuerdo con las bases, mi oferta es la siguiente:

CONCEPTO	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
ERITROPOYETINA HUMANA 2000 UI INY	25,200	S/ 19.77	S/ 498,204.00
TOTAL			S/ 498,204.00

El precio de la oferta en soles incluye todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre el costo del bien a contratar; excepto la de aquellos postores que gocen de alguna exoneración legal, no incluirán en el precio de su oferta los tributos respectivos.

Lima, 30 de mayo del 2025.

Firma, Nombres y Apellidos del postor o
Representante legal o común, según corresponda

Como se mencionó en las Bases Integradas:

INSTITUCIÓN ADMINISTRADORA DE FONDOS DE ASEGURAMIENTO EN SALUD DEL EJÉRCITO DEL PERÚ
Adjudicación Simplificada (AS) N°013-2025 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica (SIE) N°003-2025/IAFAS
EP - 2da convocatoria "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS CON FICHA TÉCNICA
APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ANEXO N° 6
PRECIO DE LA OFERTA

Señores
[CONSIGNAR ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES O COMITÉ DE SELECCIÓN,
SEGÚN CORRESPONDA]
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° [CONSIGNAR NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO]
Presente.-

Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que, de acuerdo con las bases, mi oferta es la siguiente:

CONCEPTO	PRECIO TOTAL
TOTAL	

- f. Respecto al postor BIOGENERIC PRODUCTS M & M 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

Dr. Norberto Cáceres Salcedo
OF NORBERTO CÁCERES SALCEDO
DIRECTOR TÉCNICO
COPIA 15/03/2025

Kexing Biopharm Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	EPOTROPIN-a® 2000 UI/mL, Solución inyectable		
Lote N°	202502061	Cantidad	35090 viales
Fecha de fabricación	Febrero, 2025	Lote de albúmina	K330A6671
Fecha de expira	Agosto, 2027	Presentación	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Fecha de análisis	Marzo, 2025
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 normotémicos. B. El electroforetograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforetograma obtenido con la solución (2).	Cumple Cumple	
Volumen	No menos de 1.0 mL.	1.0 mL	
Acidez o alcalinidad (pH)	6.5 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 Entropoyetina.	< 1 UI en un volumen conteniendo 1,000 UI de Entropoyetina.	
Contaminación particulada Partículas sub-visibles (Método 1)	No más de 6000 por vial	22 por vial	
Partículas ≥ 10 µm	No más de 600 por vial	6 por vial	
Partículas ≥ 25 µm	No más de 600 por vial	6 por vial	
Valoración (Potencia)(UI/mL) (Método B)	1600 UI/mL – 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2142 UI/mL (107 %)	

(*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y por el personal del fabricante albúmina.

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Reportado por:
Zhou Yuefeng
Analista

Revisado por:
Yuan Xu
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por:
Xie Liang
Gerente de Control de Calidad

COA-KEXB-01-14

BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.
KEXING BIOPHARM CO., LTD.
ATLANTA, GEORGIA, U.S.A.
KEXING BIOPHARM CO., LTD.

RELACIONADO AL ÍTEM N° 2

A. ADMISION DE OFERTA

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

ÍTEM N° 2 - ESOMEPRAZOL 40 mg INY			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.</p> <p>En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	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)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>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.</p>	CUMPLE	CUMPLE
h)	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
i)	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>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).</p> <p>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).</p> <p>Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con</p>	CUMPLE	CUMPLE

	<p>el marco normativo vigente.</p> <p>Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>		
j)	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
k)	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
l)	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
m)	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
n)	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

B. CALIFICACIÓN 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:

ITEM N° 2 - ESOMEPRAZOL 40 mg INY									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	911,520.00	100	911,520.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	911,520.00	100	1,056,000.00	86.32	86.32	NO APLICA	100.00	2

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

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:

ITEM N° 2 - ESOMEPRAZOL 40 mg INY

N°	DOCUMENTOS	1	2
		DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
A	CAPACIDAD LEGAL		
	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
	RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO

3. CONCLUSIÓN

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

El Artículo 76 del Reglamento señala: "76.3. Definida la oferta ganadora, el comité de selección otorga la buena pro, mediante su publicación en el SEACE".


En virtud de ello este comité de selección, conforme al reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, habiéndose verificado la oferta del postor, se procede a otorgar la buena pro de la siguiente manera:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	EPOETINA ALFA 2000 UI INY 1 mL	
	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
2	ESOMEPRAZOL 40 mg INY	
	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	Buena Pro


Vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a los establecido en las bases del presente procedimiento de selección el comité de selección por UNANIMIDAD, se otorga la BUENA PRO del procedimiento de selección para la contratación de la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

Finalmente se procede a redactar el acta correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el comité de selección del procedimiento de selección Adjudicación Simplificada (AS) N°013-2025 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica (SIE) N°003-2025/IAFAS EP – 2da convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es la "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 FUENTES GUEVARA
CAP EP
PRESIDENTE
AS N° 013-2025 DERIVADA DE LA SIE N° 03-
2025/IAFAS EP



OMAR HUGO SANTA MARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO 1
AS N° 013-2025 DERIVADA DE LA SIE N° 03-
2025/IAFAS EP



MELISSA RITA HUAMANI HERRERA
TTE EP
MIEMBRO 2
AS N° 013-2025 DERIVADA DE LA SIE N° 03-
2025/IAFAS EP