

ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: BIENES (ACTO PRIVADO)

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 013 - 2023/IAFAS-EP 1RA "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

1	NÚMERO DE ACTA	38-2023/CS/IAFAS-EP				
2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL					
	En, Lima a los Catorce (14) días del mes de Julio del año 2023, en la Sección de Procesos y Adquisiciones del Departamento de Abastecimiento de la IAFAS del Ejército del Perú (FOSPEME), a las 13:15 horas, se reunieron los miembros del Comité de selección designados con Resolución Directoral N° 399- 2023/DE/IAFAS-EP del 11 de Julio del 2023, encargado de conducir y desarrollar el procedimiento de selección de SIE N° 013-2023/IAFAS-EP (FOSPEME) - 1ra Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es para la “ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP”, por un valor referencial de S/ 1,653,606.50 (UN MILLÓN SEISCIENTOS CINCUENTA Y TRES MIL SEISCIENTOS SEIS CON 50/100 SOLES) , a fin de formalizar su instalación.					
3	SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESION (DE CORRESPONDER)					
	El quorum necesario que exige la normativa de contratación pública se logró con la presencia de los siguientes miembros:					
	Presidente:	CAP EP RENZO HERNAN NAPA RUIZ	Titular	x	Dependencia:	OEC
			Suplente			
	Primer Miembro:	MY EP PINEDA LLERENA KARLA	Titular	x	Dependencia:	Almacen Central
			Suplente			
	Segundo Miembro:	EC EP MARIA PRUDENCIO MORALES	Titular	x	Dependencia:	Farmacia de Emergencia
			Suplente			
4	DETALLE DE LOS POSTORES QUE PASARON A LA ETAPA DE CALIFICACIÓN:					
	De acuerdo con la evaluación realizada el día Catorce (14) de JULIO del 2023 , los siguiente postores pasaron a la etapa de calificación.					
	ITEM	Nombre o razón social del postor	ORDEN DE PRELACIÓN	ESTADO		
	1	DESIERTO				
	2	LABORATORIO AC FARMA S.A	1	ADMITIDA		
		BIOLOGICS PHARMA S.A.	2	ADMITIDA		
		DROGUERIA CADILLO S.A.C.	3	ADMITIDA		
		CAFERMA S.A.C.	4	ADMITIDA		
		DROGUERIA IMPOFAR	5	ADMITIDA		
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	6	ADMITIDA		
	3	DESIERTO				
	4	LABORATORIO AC FARMA S.A	1	ADMITIDA		
		SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	2	ADMITIDA		
		CAFERMA S.A.C.	3	ADMITIDA		
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	4	ADMITIDA		
	5	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C	1	ADMITIDA		
		BIOLOGICS PHARMA S.A.	2	ADMITIDA		
		DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	3	ADMITIDA		
		COSMOGRACE S.A.C.	4	ADMITIDA		
		TECNOFARMA S A	5	ADMITIDA		
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	6	ADMITIDA		
	6	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	1	ADMITIDA		
		CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C.	2	NO ADMINITIDA		
	7	DESIERTO				
	8	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	1	ADMITIDA		
		CAFERMA S.A.C.	2	ADMITIDA		
		LABORATORIO AC FARMA S.A	3	ADMITIDA		
5	ACUERDO ADOPTADO					

El comité de selección, da por aprobados los resultados de la calificación económica otorgando la buena pro al postor de acuerdo al Artículo 62.2 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

ITEM	Nombre o razón social del postor	OBS
1	DESIERTO	
2	LABORATORIO AC FARMA S.A	BUENA PRO
3	DESIERTO	
4	LABORATORIO AC FARMA S.A	BUENA PRO
5	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C	BUENA PRO
6	DESIERTO	
7	DESIERTO	
8	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	BUENA PRO

6 FIRMA DEL COMITE DE SELECCIÓN


CAP EP RENZO HERNAN NAPA RUIZ

NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN


MY EP PINEDA LLERENA KARLA
NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO


EC EP MARIA PRUDENCIO MORALES
NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 013 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA
 “ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP”

ITEM N° 02 ATORVASTATINA 20 Mg TAB

Viernes 14 de Julio de 2023.

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS					
		LABORATORIO AC FARMA S.A.	BIOLOGICS PHARMA S.A.C.	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	CAFERMA S.A.C.	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A
	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA						
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	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	CUMPLE
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	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	CUMPLE
5	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)	N.A	N.A	N.A	N.A	N.A	N.A
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)						
6	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico 15:15 emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
7	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
9	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
10	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

11	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA



RENZO NAPA RUIZ
CAP EP
Presidente Titular del Comité
de selección



PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
Miembro Titular del Comité
de selección



PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
Miembro Titular del Comité
de selección

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 013 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA
"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N° 04 MEMANTINA 10 Mg TAB

Viernes 14 de Julio de 2023.

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS			
		LABORATORIO AC FARMA S.A.	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	CAFERMA S.A.C.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A
	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA				
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	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
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	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
5	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)	N.A	N.A	N.A	N.A
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)					
6	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico 15:15 emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
7	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
9	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
10	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

11	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA



RENZO NAPÁ RUIZ
CAP EP
Presidente Titular del Comité
de selección



PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
Miembro Titular del Comité
de selección



PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
Miembro Titular del Comité
de selección

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

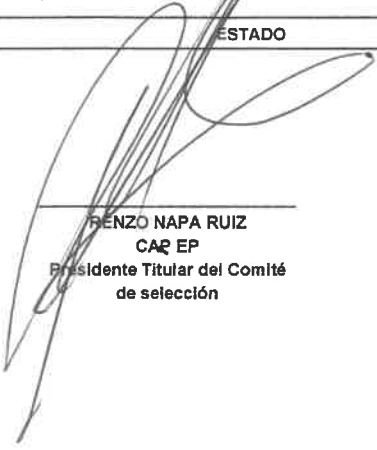
SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 013 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA
 “ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP”

ITEM N° 05 OLMESARTAN 40 Mg TAB

Viernes 14 de Julio de 2023.

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS					
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	BIOLOGICS PHARMA S.A.C.	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C	COSMOGRACE S.A.C	TECNOFARMA S.A.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A
	<u>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</u>						
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	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	CUMPLE
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	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	CUMPLE
5	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)	N.A	N.A	N.A	N.A	N.A	N.A
<u>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</u>							
6	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico 15:15 emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
7	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
9	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

10	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
11	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA


RENZO NAPA RUIZ
CAQ EP
 Presidente Titular del Comité
 de selección


PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
 Miembro Titular del Comité
 de selección


PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
 Miembro Titular del Comité
 de selección

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 013 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA
“ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP”

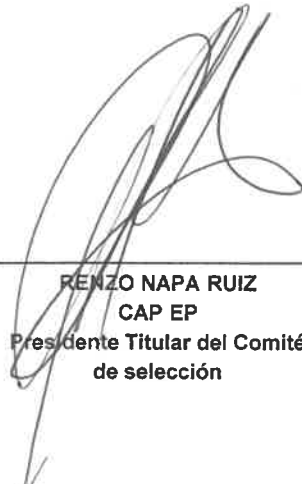
ITEM N° 06 PROPAFENONA 150 Mg TAB

Viernes 14 de Julio de 2023.

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS	
		HEALTH GROUP PERU S.A.C	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C.
	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	NO CUMPLE
2	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
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	NO CUMPLE
4	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	NO CUMPLE
5	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)	N.A.	N.A.
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
6	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico 15:15 emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	CUMPLE	CUMPLE
7	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE
8	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE

9	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.</p>	CUMPLE	CUMPLE
10	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE
11	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	CUMPLE	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	NO ADMITIDA

* Con Oficio N° 182 /IAFAS-EP/ABASTO/SIE 13 - 2023, se notifico al postor CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C., donde se evidencio que los folios N° 10, 11, 12, donde dice: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 02 – 2023-EP, debiendo decir: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 13 – 2023-EP, el postor no Subsano la Oferta.



RENZO NAPA RUIZ
CAP EP
Presidente Titular del Comité
de selección



PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
Miembro Titular del Comité
de selección



PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
Miembro Titular del Comité
de selección

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 013 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA
"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N° 08 LEFLUNOMIDA 20 Mg TAB

Viernes 14 de Julio de 2023.

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS		
		NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	CAFERMA S.A.C.	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	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
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
5	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)	N.A.	N.A	N.A.
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)				
6	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico 15:15 emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
7	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

9	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
10	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
11	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA



RENZO NAPA RUIZ
CAP EP
Presidente Titular del Comité
de selección



PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
Miembro Titular del Comité
de selección



PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
Miembro Titular del Comité
de selección