

INFORME N° 147-2025-ABASTO/OEC

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

ASUNTO : "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

FECHA : Jesús María, 24 de abril del 2025

"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto al procedimiento de selección, por Subasta Inversa Electrónica N°009-2025-IAFAS EP- 2da. Conv. cuyo objeto de convocatoria es la **"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"**

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 15 de abril de 2025, en cumplimiento al cronograma del procedimiento de selección, se realizó la etapa de apertura de ofertas y periodo de lances.

Posterior a ello, se procedió con la impresión de las ofertas por orden de prelación, a fin de revisar la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1 (referido a los Documentos de presentación Obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases estándar), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas, encontrando lo siguiente:

- 1.1 Con Resolución Directoral N°070-2025 /DE/IAFAS EP del 11 de febrero de 2025 se designó al comité de selección para la conducción del procedimiento de selección por Subasta Inversa Electrónica N°009-2025-IAFAS-EP-1, para la "Adquisición de productos farmacéuticos con ficha técnica aprobada grupo II para beneficiarios de la IAFAS EP".
- 1.2 Es por ello que, conforme lo establecido en el cronograma del procedimiento de selección, se llevó a cabo la evaluación y calificación de las ofertas el día 16 de abril.
- 1.3 Asimismo, el día 11 de marzo de 2025 se reunió el comité de selección desde las 09:00 horas hasta las 15:00 horas, para continuar con la revisión de las ofertas, no obstante, se decidió postergar la etapa de admisión, debido a que se solicitó subsanación de ofertas a los diversos proveedores.
- 1.4 Asimismo, el día 13 de marzo de 2025, el comité de selección solicita la postergación de la etapa de admisión y buena pro, debido a que se debido a que se solicitó subsanación de ofertas a los diversos proveedores.

1.5 Asimismo, el día 17 de marzo de 2025, el comité de selección solicita la postergación de la etapa de admisión y buena pro, debido a que se procedió a la revisión de los documentos subsanados de las ofertas.

1.6 Con fecha 21 de abril se solicitó ampliación de presupuesto al Dpto. de Planeamiento y Presupuesto debido a que la oferta superaba el valor estimado.

2. REGISTRO DE PARTICIPANTES

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

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	14/04/2025	Válido
2	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	09/04/2025	Válido
3	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	09/04/2025	Válido
4	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	08/04/2025	Válido
5	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	08/04/2025	Válido
6	20608542869	ALMACENES VERDE S.A.C.	11/04/2025	Válido

3. REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

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

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-9-2025-IAFAS-EP-2

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No ítem		1	
Descripción del ítem		METILPREDNISOLONA 0,1% EMUL 20 g	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	144000

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No ítem		3	
Descripción del ítem		TOLTERODINA 4 mg TAB LIB PRO	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	249600
2	20608542869	ALMACENES VERDE S.A.C.	999999999

4. ADMISIÓN:

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas conforme la Directiva N°006-2019-OSCE/CD en el numeral 7.6 "Para otorgar la buena pro a la

oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia, como mínimo, de dos (2) ofertas válidas, de lo contrario declara desierto el procedimiento de selección", a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

ÍTEM N° 3 – TOLTERODINA 4 mg TAB LIB PRO

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
SIE N° 009-2025/IAFAS-EP 2da CONVOCATORIA " ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO I I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ITEM N° 3 - TOLTERODINA, 4 mg, TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA			
	DOCUMENTOS	OFERTA NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	OFERTA ALMACENES VERDE S.A.C.
	DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
	REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)		
	Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE

	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.	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 4.	CUMPLE	CUMPLE
	<p>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>a. 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>b. 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>c. 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.</p> <p>d. 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>e. Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>f. 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>	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE

	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

- a. Habiendo superado el valor estimado, el 16 de abril de 2025 se solicitó al postor la reducción de su oferta, según el Art. 68.3 que dice: *"En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud. En ningún caso el valor estimado es puesto en conocimiento del postor"*.
- b. Con fecha 16 de abril de 2025, mediante carta n° 0311-04-2025-FOSPEME-EP, la empresa NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C, manifiesta que no realizara ninguna reducción del monto ofertado.
- c. Posteriormente la Sección de Contrataciones y Adquisiciones, mediante Hoja de Trámite N° 407 /DPTO ABSTO/SECC. PROCESOS de 21 de abril de 2024, solicitó al Departamento de Planeamiento y Presupuesto la ampliación de presupuesto debido a que la oferta superó el valor estimado, según Art. 68.4. que a la letra dice: *"En caso el postor no reduzca su oferta económica o la oferta económica reducida supere el valor estimado o valor referencial, para que el órgano a cargo del procedimiento de selección considere válida la oferta económica, solicita la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad (...)"*
- d. Con H/T N° 1500 c.3.2/18.00 del 22 de abril de 2025, el Dpto. de Planeamiento y Presupuesto manifiesta que no hay marco presupuestal para atender la necesidad del requerimiento.
- e. En ese sentido en cumplimiento al Art. 68.5 que a la letra dice: *"En caso no se cuente con la certificación de crédito presupuestario o con la aprobación del Titular de la Entidad conforme se requiere en el numeral precedente, el órgano a cargo del procedimiento de selección rechaza la oferta, comunicando al postor la decisión adoptada a través del SEACE."*
5. Este comité de selección de la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas se recomienda declarar desierto a través del SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

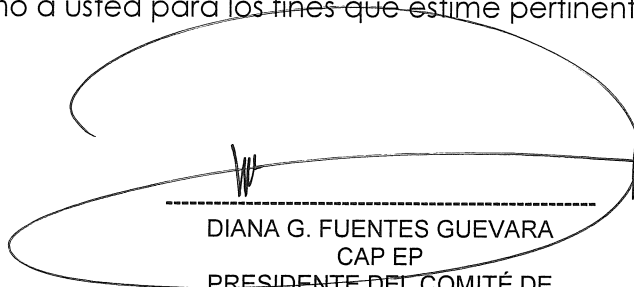
ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	METILPREDNISOLONA 0,1% EMUL 20 g	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista	DESIERTO

	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"	
2	NEPAFENACO 0,1 % SUS OFT 5 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
3	TOLTERODINA 4 mg TAB LIB PRO	
	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	DESIERTO

6. CONCLUSION:

- 6.1 Declarar Desierto los Ítems 1, 2 y 3 del procedimiento de selección por Subasta Inversa Electrónica N° 009-2025-IAFAS-EP 2da. convocatoria para la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**
- 6.2 En virtud a ello, el proceso de Selección por Subasta Inversa Electrónica (SIE) N° 009-2025 2da Convocatoria debe ser declarado desierto por los ítems antes mencionados, para realizar un nuevo procedimiento de selección como Adjudicación Simplificada (AS) según el **Art. 65 numeral 65.4. del Reglamento de la Ley de Contrataciones 30225, DS. 3044-2018-EF, dice: "Si una Subasta Inversa Electrónica es declarada desierta por segunda vez, la siguiente convocatoria se realiza bajo el mismo procedimiento, salvo que la Entidad como resultado del análisis efectuado en el informe de declaratoria de desierto determine su convocatoria a través de Adjudicación Simplificada (...)"**.
- 6.3 Este comité de selección recomienda volver a realizar la convocatoria de dicho procedimiento de selección como una Adjudicación Simplificada, debido a la necesidad del área usuaria.

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


 DIANA G. FUENTES GUEVARA
 CAP EP
 PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN