

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA


ADJUDICAC. SIMPLIFICADA N°026-2023 IAFAS EP-1ra CONV.DERIV. SIE N°011-2023/IAFAS EP- 2da conv. ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023 - QUETIAPINA 300 MG - SERTRALINA 100 MG - SODIO CLORURO 0,9 % (900 mg/100 mL) INY 500mL

ITEM N°1 SODIO CLORURO 0,9 % (900 mg/100 mL) INY 500mL

Viernes 07 de Julio de 2023

DOCUMENTOS	B. BRAUN MEDICAL PERU 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 suscribe 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 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
h) 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. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	CUMPLE
i) 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. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	CUMPLE
j) Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE
3.2 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	
A. CAPACIDAD LEGAL:	
a. Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, 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 y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE
b. 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.	CUMPLE
c. 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
d. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM vigente, según lo detallado a continuación: - 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 normatividad vigente. - 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. - 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. NOTA: - Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. - Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	CUMPLE
ESTADO	ADMITIDA


NAPA RUIZ RENZO H.
CAP EP
Presidente Titular del Comité de selección


PRUDENCIA MORALES MARIA
EQ EP
Miembro Titular del Comité de selección


PINEDA ALERENA KARLA
MY EP
Miembro Titular del Comité de selección

CUADRO DE EVALUACIÓN DE LA PROPUESTA TÉCNICA

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 026 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA DERIVADA de la SIE N°011-2023/IAFAS EP – 2da CONVOCATORIA
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP
CORRESPONDIENTE AL AF-2023 - QUETIAPINA 300 MG - SERTRALINA 100 MG - SODIO CLORURO 0,9 % (900 mg/100 mL) INY 500mL

ITEM N°1 SODIO CLORURO 0,9 % (900 mg/100 mL) INY 500mL

ITEM	N°	EMPRESA	PROPUESTA ECONÓMICA MAS BAJO (OM)	PUNTAJE MÁXIMO DE PROPUESTA ECONÓMICA (PMPE)	PROPUESTA ECONÓMICA (I)	PUNTAJE DE LA OFERTA ECONÓMICA (PI)	ORDEN DE PRELACION
1	1	B. BRAUN MEDICAL PERU S.A	47,952.00	100.00	47,952.00	100.00	1


NAPA RUIZ RENZO H.
CAP EP
Presidente Titular del Comité
de selección


PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
Miembro Titular del Comité
de selección


PINEDA CHERENA KARLA
MY EP
Miembro Titular del Comité
de selección