

ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS
N°125-2025 DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N°017-2025 DERIVADA DE LA LICITACIÓN
PÚBLICA N°004-2025-IAFAS-EP 1RA CONVOCATORIA

En la ciudad de Lima, siendo el día 02 de julio 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 N°017-2025 Derivada de la Licitación Pública N°004-2025-IAFAS EP 1ra Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**, conforme a los siguientes fundamentos:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 02 de julio 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	20100220700	DIMEXA S.A.	28/05/2025	Valido
2	20101260373	TECNOFARMA S A	03/06/2025	Valido
3	20107589989	ALCIDES QUIROZ DIAZ MEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - A.Q.D. MEDIC S.A.C.	28/05/2025	Valido
4	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	28/05/2025	Valido
5	20414679162	FARMAVAL PERU S.A	29/05/2025	Valido
6	20427179835	DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.	09/06/2025	Valido
7	20431224870	BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.	28/05/2025	Valido
8	20476798770	CAFERMA S.A.C.	27/05/2025	Valido
9	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	27/05/2025	Valido
10	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	28/05/2025	Valido
11	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	03/06/2025	Valido
12	20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	28/05/2025	Valido
13	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	30/05/2025	Valido
14	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	05/06/2025	Valido
15	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.	02/06/2025	Valido
16	20523672801	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	27/05/2025	Valido
17	20523951603	LABORATORIOS SIEGFRIED S.A.C.	06/06/2025	Valido
18	20600379233	ROUSSED PHARMA SA.C.	03/06/2025	Valido
19	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.	28/05/2025	Valido
20	20602907067	R & S PHARMA S.A.C.	27/05/2025	Valido
21	20603282681	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.	29/05/2025	Valido

22	20603728271	H REPS S.A.C.	02/06/2025	Valido
23	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	27/05/2025	Valido
24	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	28/05/2025	Valido
25	20611580429	REDEL SERVICIOS GENERALES S.A.C.	30/05/2025	Valido

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20100220700	DIMEXA S.A.	28/05/2025	Válido		28/05/2025	20100220700	  
2	Proveedor con RUC	20101260373	TECNOFARMA S A	03/06/2025	Válido		03/06/2025	20101260373	  
3	Proveedor con RUC	20107589989	ALCIDES QUIROZ DIAZ MEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - A.Q.D. MEDIC S.A.C.	28/05/2025	Válido		28/05/2025	20107589989	  
4	Proveedor con RUC	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	28/05/2025	Válido		28/05/2025	20108983583	  
5	Proveedor con RUC	20414679162	FARMAVAL PERU S.A	29/05/2025	Válido		29/05/2025	20414679162	  
6	Proveedor con RUC	20427179835	DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.	09/06/2025	Válido		09/06/2025	20427179835	  
7	Proveedor con RUC	20431224870	BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.	28/05/2025	Válido		28/05/2025	20431224870	  
8	Proveedor con RUC	20476798770	CAFERMA S.A.C.	27/05/2025	Válido		27/05/2025	20476798770	  
9	Proveedor con RUC	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	27/05/2025	Válido		27/05/2025	20503794692	  
10	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	28/05/2025	Válido		28/05/2025	20509882101	  

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
11	Proveedor con RUC	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	03/06/2025	Válido		03/06/2025	20513298481	  
12	Proveedor con RUC	20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	28/05/2025	Válido		28/05/2025	20514302473	  
13	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	30/05/2025	Válido		30/05/2025	20517656055	  
14	Proveedor con RUC	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	05/06/2025	Válido		05/06/2025	20518036123	  
15	Proveedor con RUC	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.	02/06/2025	Válido		02/06/2025	20522333051	  
16	Proveedor con RUC	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	27/05/2025	Válido		27/05/2025	20523672801	  
17	Proveedor con RUC	20523951603	LABORATORIOS SIEGFRIED S.A.C.	06/06/2025	Válido		06/06/2025	20523951603	  
18	Proveedor con RUC	20600379233	ROUSSED PHARMA SA.C.	03/06/2025	Válido		03/06/2025	20600379233	  
19	Proveedor con RUC	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.	28/05/2025	Válido		28/05/2025	20602837549	  
20	Proveedor con RUC	20602907067	R & S PHARMA S.A.C.	27/05/2025	Válido		27/05/2025	20602907067	  

	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
Proveedor con RUC	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	29/05/2025	Válido		29/05/2025	20603282681	🕒🔍📄
Proveedor con RUC	20603728271	H REPS S.A.C.	02/06/2025	Válido		02/06/2025	20603728271	🕒🔍📄
23 Proveedor con RUC	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	27/05/2025	Válido		27/05/2025	20607197955	🕒🔍📄
24 Proveedor con RUC	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	28/05/2025	Válido		28/05/2025	20610035541	🕒🔍📄
25 Proveedor con RUC	20611580429	REDEL SERVICIOS GENERALES S.A.C.	30/05/2025	Válido		30/05/2025	20611580429	🕒🔍📄

2. PRESENTACIÓN DE OFERTAS:

Presentación de ofertas/expressión de interés

Entidad convocante : IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
 Nomenclatura : AS-SM-17-2025-IAFAS-EP-1
 Nro. de convocatoria : 1
 Objeto de contratación : Bien
 Descripción del objeto : ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN 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
RUC / Código					
1	SACUBITRIL + VALSARTAN 49 mg + 51 mg TAB				
20101260373	TECNOFARMA S A				
20603728271	H REPS S.A.C.		10/06/2025	16:59:39	Electronico
RUC / Código					
2	RIVAROXABAN 20 mg TAB				
20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.				
20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.		10/06/2025	08:12:18	Electronico
20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.		10/06/2025	15:38:30	Electronico
20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C		10/06/2025	16:10:55	Electronico
20602907067	R & S PHARMA S.A.C.		10/06/2025	17:26:58	Electronico
20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.		10/06/2025	19:14:32	Electronico
20603728271	H REPS S.A.C.		10/06/2025	22:15:11	Electronico
RUC / Código					
3	RIVASTIGMINA 18 mg PARCHE				
20431224870	BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.				
20476798770	CAFERMA S.A.C.		10/06/2025	15:41:28	Electronico
RUC / Código					
4	ESOMEPRAZOL 40 mg TAB				
20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C		10/06/2025	16:21:05	Electronico
20107589989	ALCIDES QUIROZ DIAZ MEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - A.Q.D. MEDIC S.A.C.		10/06/2025	17:26:58	Electronico
			10/06/2025	19:09:34	Electronico

RELACIONADO AL ITEM 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 - SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg + 51 mg TAB			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		TECNOFARMA S.A.	H REPS S.A.C.
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 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 entre ambas partes. En el caso 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</p>	CUMPLE	CUMPLE

	<p>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 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)	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (B PDT) 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 B PDT 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)</p>	CUMPLE	CUMPLE
k)	<p>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.</p>	CUMPLE	CUMPLE
l)	<p>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.</p>	CUMPLE	CUMPLE
m)	<p>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.</p>	CUMPLE	CUMPLE
n)	<p>Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	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° 1 - SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg + 51 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	TECNOFARMA S.A.	111,864.00	100	111,864.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	H REPS S.A.C.	111,864.00	100	127,440.00	87.78	87.78	NO APLICA	87.78	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° 1 - SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg + 51 mg TAB			
N°	DOCUMENTOS	1	2
		TECNOFARMA S.A.	H REPS 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

RELACIONADO AL ITEM N° 2

A. ADMISION DE OFERTA

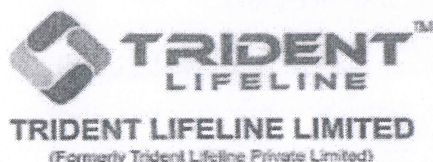
Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 2 - RIVAROXABAN 20 mg TAB									
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	R & S PHARMA S.A.C.	MSN LABS PERU S.A.C.	H REPS S.A.C.	
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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.								
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	NO CUMPLE (b)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (d)

e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	CUMPLE	CUMPLE	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

m)	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a) Respecto al postor DROGUERIA LIPHARMA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO II, 2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera TRIDENT LIFELINE 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:



CIN No. : L51909GJ2014PLC078227

GST No. : 24AAECT8906D1ZG

CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO

DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD

Nombre del Producto : LIPXAVAN 20 (Rivaroxaban Tableta Recubierta BP 20 mg)			
Lote No.	: T4189	Fecha de fabricación	: 11/2024
Tamaño de lote	: 245160 Tabletas Rec	Fecha de vencimiento	: 10/2027
Tamaño de empaque	: Caja x 30 Tabletas Rec	Tamaño de muestra	: 50 Tabletas Recubiertas
Prueba según	: BP-2024	Fecha de prueba	: 07/01/2025
Preparado según:	: AAL/FINISH/2024/0160	Fecha de liberación	: 17/01/2025

Nº	PRUEBA	ESPECIFICACION	RESULTADO
1.	Descripción	Tableta recubierta, de forma ovalada, de color naranja, con una línea de rotura en una cara y liso en la otra.	Tableta recubierta, de forma ovalada, de color naranja, con una línea de rotura en una cara y liso en la otra.
2.	Identificación	A. by UV: El espectro UV del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución de prueba es similar al espectro UV del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución de referencia (a). B. by HPLC: El pico principal en el cromatograma obtenido con la solución de prueba es similar en tiempo de retención y tamaño al pico principal en el cromatograma obtenido con la solución de referencia (a).	El espectro UV del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución de prueba es similar al espectro UV del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución de referencia (a). El pico principal en el cromatograma obtenido con la solución de prueba es similar en tiempo de retención y tamaño al pico principal en el cromatograma obtenido con la solución de referencia (a).
3.	Peso promedio de la tableta	210.00 mg \pm 7.5% (194.25.0 mg a 225.75 mg)	208.3 mg
4.	Uniformidad de unidades de dosificación (por uniformidad de contenido)	El valor de aceptación (AV) no debe ser superior a 15.0 (L1).	4.5
5.	Disolución (Por HPLC)	La cantidad de Rivaroxaban ($C_{19}H_{18}ClN_3O_5S$) (20 mg) liberada no es inferior al 80% (Q) de la cantidad indicada en 30 min.	T1: 97.22% T2: 95.73% T3: 96.28% T4: 97.49% T5: 100.98 % T6: 98.32% Prom: 97.67%

Registered Office: 2004, 2nd Floor, North Extension, Falsawadi, Ring Road, Surat-395003, Gujarat, INDIA.
Tel : +91 261 2451274, 2451284 Email : info@tridentlifeline.com Web : www.tridentlifeline.com

Corporate Office: 2001, 2nd floor, APMC, Krushi Bazar, Falsawadi, Ring Road, Surat-395003, Gujarat, INDIA.
Tel : +91 261 2450224, 2450225

DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.
Juan Carlos Sotomayor Arias
GERENTE COMERCIAL

- b) Respecto al postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 03 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:

QUALITY CONTROL DEPARTMENT		CERTIFICATE OF ANALYSIS		000068
Name of Product	: Norxaban 20 Coated Tablet 20 mg			
Generic Name	: RIVAROXABAN TABLETS BP 20 MG			
Product code	: FTN00021	Batch Size	: 91,000 Tablets	
Batch No.	: EMV231766A	Sample Quantity	: 30 Tablets	
Mfg. Date	: 10/2023	Sampled on/By	: 06/11/2023 / Rajesh	
Exp. Date	: 02/2025	Released on	: 17/11/2023	
A. R. No.	: PF-2362683			

Sr. No.	Test	Results	Specification
1.	Description*	Brownish Red colored, round, biconvex, film coated tablets Plain on both side.	Brownish Red colored, round, biconvex, film coated tablets Plain on both side.
	Identification		
2.	Identification-I (By UV)	The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of principal peak in the chromatogram obtained with reference solution (a).	The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of principal peak in the chromatogram obtained with reference solution (a).
	Identification-II (By HPLC)	The principal peak in the chromatogram is obtain with the test solution is similar in retention time and size of the peak in the chromatogram obtain with the reference solution (a).	The principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar in retention time and size to the principal peak in the chromatogram obtained with the reference solution (a).
3.	Average weight *	91.3 mg	92.0 mg \pm 7.5% (85.1 – 98.9 mg)
4.	Uniformity of weight	<p>00 Tablet outside \pm 7.5% of average weight</p> <p>-1.7% deviation from average weight</p> <p>+2.2% deviation from average weight</p>	Not more than 2 tablets out of 20 tablets should deviate from the average weight by more than 7.5% and none should deviate by more than 15%.

NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C. Director Técnico C.O.F.P 14581 NANCY DOMENIGA RAVINES MIRANDA APODERADA	Prepared By Krishna. Patel 17/11/23	Reviewed By Himanshu Bhatnagar 17/11/23	Approved By Rajesh Arora 17/11/23
	RELEASED BY QUALITY ASSURANCE Sign: [Signature] Dt: 17/11/23		

QC-002F3-03
 North Star Pharma Pvt. Ltd. & INDIA, G.L.D.C., 2nd Floor, Vihar-390495 Distt: Varanasi, U.P.

- c) Respecto al postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 03 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:

exemed pharmaceutical		QUALITY CONTROL DEPARTMENT	
		CERTIFICATE OF ANALYSIS	
		000068	
Name of Product	:	Norxaban 20 Coated Tablet 20 mg	
Generic Name	:	RIVAROXABAN TABLETS BP 20 MG	
Product code	:	FTN00021	Batch Size : 91,000 Tablets
Batch No.	:	EMV231766A	Sample Quantity : 30 Tablets
Mfg. Date	:	10/2023	Sampled on/By : 06/11/2023 / Rajesh
Exp. Date	:	09/2025	Released on : 17/11/2023
A. R. No.	:	PF-2362683	

Sr. No.	Test	Results	Specification
1.	Description*	Brownish Red colored, round, biconvex, film coated tablets Plain on both side.	Brownish Red colored, round, biconvex, film coated tablets Plain on both side.
	Identification		
2.	Identification-I (By UV)	The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of principal peak in the chromatogram obtained with reference solution (a).	The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of principal peak in the chromatogram obtained with reference solution (a).
	Identification-II (By HPLC)	The principal peak in the chromatogram is obtain with the test solution is similar in retention time and size of the peak in the chromatogram obtain with the reference solution (a).	The principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar in retention time and size to the principal peak in the chromatogram obtained with the reference solution (a).
3.	Average weight *	91.3 mg	92.0 mg \pm 7.5% (85.1 – 98.9 mg)
4.	Uniformity of weight	00 Tablet outside \pm 7.5% of average weight -1.7% deviation from average weight +2.2% deviation from average	Not more than 2 tablets out of 20 tablets should deviate from the average weight by more than 7.5% and none should deviate by more than 15%.

<p>NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.</p> <p><i>[Signature]</i></p> <p>DR. A. FALCONI PAGO</p> <p>DIRECTOR TECNICO</p> <p>C.O.F.P. 14561</p>		<p>00 Tablet outside \pm 7.5% of average weight</p> <p>-1.7% deviation from average weight</p> <p>+2.2% deviation from average</p>	<p>Not more than 2 tablets out of 20 tablets should deviate from the average weight by more than 7.5% and none should deviate by more than 15%.</p>
<p>NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.</p> <p><i>[Signature]</i></p> <p>NANCY DOMENICA RAVINES MIRANDA</p> <p>APLICADA</p>		<p>exemed pharmaceutical</p> <p>REVIEWED BY AQA</p> <p>Sign: <i>[Signature]</i></p> <p>17/11/23</p>	
Name	Prepared By	Reviewed By	Approved By
Sign	Krishna. Patel	Manojm. Rajaguru	Caran. Anir
Date	17/11/23	17/11/23	17/11/23

<p>DC-002F3-03</p> <p>North Side Plot No.168/1 & 168/2, G.L.D.C., 3rd Floor, Viji-390195 DUBLIN 4, IRELAND, U.K.</p>		<p>RELEASED BY</p> <p>QUALITY ASSURANCE</p> <p>Sign: <i>[Signature]</i></p> <p>Di: <i>[Signature]</i></p>	<p>Page 1 of 2</p>
--	--	---	--------------------

- d) Respecto al postor H REPS S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 09 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:

OMAN PHARMACEUTICAL PRODUCTS Co. LLC.
Salalah, Sultanate of Oman



الشركة العمانية لمستحضرات الصيدلة ش.م.م.
صلالة - سلطنة عمان

QA F11259-24

TEST REQUEST SHEET (Ref SOP No. QA-GEN-067-00)	
TEST REQUEST NO.: G/136/24	
PRODUCT NAME: Planaban 20mg Sandoz, Peru	
BATCH NUMBER: 4PH012E	BATCH SIZE: 2000000 tablets
MFG. DATE: APR 24	EXP. DATE: MAR 26
SAMPLED BY: MAJLH	SAMPLED QTY: 8x2x14's
LOCATION: NAB	STAGE: Packing
SAMPLE DESCRIPTION: finished product sample	
MARKET / FG CODE: Sandoz, Peru / AFAE094	
TEST FOR: AS per specification	
REQUESTED BY: [Signature]	
DEPARTMENT: QA	
DATE: 24/06/2024	
RECEIVED BY (QC): [Signature]	
DATE: 25/06/2024	

Format No. : QA001H



H REPS S.A.C.
QF Gabriela Castillo Medina
Director Técnico
C.Q.F.P.: 18176

- e) Respecto al postor H REPS S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 09 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:

OMAN PHARMACEUTICAL PRODUCTS Co. LLC
Salalah, Sultanate of Oman



الشركة العمانية لاستحضرات الصيدلة ش.م.م
صلالة - سلطنة عمان

09 P11259-24

TEST REQUEST SHEET (Ref SOP No. QA-GEN-067-00)	
TEST REQUEST NO.: 5/136/24	
PRODUCT NAME: Planaban 20mg Sandoz, Peru	
BATCH NUMBER: 4P4012E	BATCH SIZE: 2000000 tablets
MFG. DATE: APR 24	EXP. DATE: MAR 26
SAMPLED BY: Majha	SAMPLED QTY: 8x2x14's
LOCATION: NAB	STAGE: Packing
SAMPLE DESCRIPTION: finished product sample	
MARKET / FG CODE: Sandoz, Peru / AFAE094	
TEST FOR: As per specification	
REQUESTED BY: S	
DEPARTMENT: QA	
DATE: 24/06/2024	
RECEIVED BY (QC):	
DATE: 25/06/2024	

Format No. : QA001H



H Reps S.A.
QF Gabriela Castillo Medina
Director Técnico
C.G.F.P.: 18176

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 - RIVAROXABAN 20 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	MSN LABS PERU S.A.C.	72,600.00	100	72,600.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	72,600.00	100	95,040.00	76.39	76.39	NO APLICA	76.39	2
3	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	72,600.00	100	99,000.00	73.33	73.33	NO APLICA	73.33	3
4	R & S PHARMA S.A.C.	72,600.00	100	264,000.00	27.50	27.50	NO APLICA	27.50	4

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 - RIVAROXABAN 20 mg TAB

N°	DOCUMENTOS	1	2	3	4
		MSN LABS PERU S.A.C.	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	R & S PHARMA 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	CUMPLE	CUMPLE
	RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO	CALIFICADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 3

A. ADMISION DE OFERTA

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

ITEM N° 3 - RIVASTIGMINA 18 mg PARCHE			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.	CAFERMA S.A.C.
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)	NO CUMPLE (a)	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>	NO CUMPLE (b)	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 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>	CUMPLE	CUMPLE
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.	NO CUMPLE (c)	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		NO ADMITIDO	ADMITIDO

- a) Respecto al postor BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presentó un Certificado de Análisis con una vigencia de 12 meses, 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:



LTS Lohmann Therapie-Systeme AG, Germany

Certificate of Analysis Peru

Product:	Exelon Patch 10, 10 mg (9.5 mg/24 h) transdermal patches		
Article N°:	3322501	Order N°:	1101110
Country:	Peru	Customer Lot N°:	ALT554210
LTS Lot N°:	7031734F	Pouch Lot N°:	ALT554210
Date of manufacture:	27.06.2024		
Expiry date:	07.2025		

Test parameters Prüfpunkte	Specified Soll	Result Ergebnis
Appearance by visual examination	Circular 10cm ² transdermal drug delivery system, backing layer (beige), bi-layer adhesive matrix and an oversized rectangular, overlapping release liner with dimples. Patch backing printed with "BHD"	Circular 10 cm ² transdermal drug delivery system, backing layer (beige), bi-layer adhesive matrix and an oversized rectangular overlapping release liner with dimples. Patch backing printed with "BHD"
Identification by TLC / Rivastigmine	Assess the agreement for the spots for Rivastigmine in the test solution and reference solution with respect to Rf value, colour and approximate size	The spots of the test solution correspond to reference solution with respect to Rf value, color and size
Identification by HPLC / Rivastigmine	The retention time of Rivastigmine peak in the sample solution of Exelon Patch 10 must agree with retention time of Rivastigmine peak in the previous standard solution (deviation not more than 0.1 min)	The retention time of Rivastigmine peak in the sample solution of the Exelon Patch 10 agrees with the retention time of the Rivastigmine peak.
Peel force	Not more than 1000 cN	30 cN
Adhesion force	Not less than 2.00 N	12.31 N
Release rate by HPLC after:		
2 hours	51 - 75%	64 %
4 hours	62 - 86%	76 %
7 hours	68 - 93%	82 %

Page 1 of 2

BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.
Javier Alfonso Vásquez Hernández
Aprobado
DNI 41955443

BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.
PATSY CRISTINA ALVAREZ
Aprobado
DNI 42803810

BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.
C.F. Patsy Cristina Alvarez
Director Técnico
C.C.F.F. Nº 14589

- b) Respecto al postor BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C., en su oferta del folio (35), 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:



035

ANEXO N° 6

PRECIO DE LA OFERTA
ITEM N° 03

Señores
ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 017-2025 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	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
RIVASTIGMINA 18MG PARCHE	24,000	S/ 6.10	S/ 146,400.00
TOTAL			S/ 146,400.00

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, 10 de junio de 2025

BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.

Javier Alberto Vásquez Hernández
Apoderado
DNI 41895445

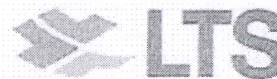
BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.

PATSY ORIHUELA ALVAREZ
Apoderada
DNI 42883018

BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.

Q.F. Patsy Orihuela Álvarez
Director Técnico
C.Q.F.P. N° 14899

- c) Respecto al postor BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 12 meses, 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:



LTS Lohmann Therapie-Systeme AG, Germany

Certificate of Analysis Peru

Product:	Exelon Patch 10, 18 mg (9.5 mg/24 h) transdermal patches		
Article N°:	3322501	Order N°:	1101110
Country:	Peru	Customer Lot N°:	ALT554210
LTS Lot N°:	7031734F	Pouch Lot N°:	ALT554210
Date of manufacture:	27.08.2024		
Expiry date:	07.2026		

Test parameters Prüfpunkte	Specified Soll	Result Ergebnis
Appearance by visual examination	Circular 10cm ² transdermal drug delivery system, backing layer (beige), bi-layer adhesive matrix and an oversized rectangular, overlapping release liner with dimples. Patch backing printed with "BHD"	Circular 10 cm ² transdermal drug delivery system, backing layer (beige), bi-layer adhesive matrix and an oversized rectangular overlapping release liner with dimples. Patch backing printed with "BHD"
Identification by TLC / Rivastigmine	Assess the agreement for the spots for Rivastigmine in the test solution and reference solution with respect to R _f value, colour and approximate size	The spots of the test solution correspond to reference solution with respect to R _f value, color and size
Identification by HPLC / Rivastigmine	The retention time of Rivastigmine peak in the sample solution of Exelon Patch 10 must agree with retention time of Rivastigmine peak in the previous standard solution (deviation not more than 0.1 min)	The retention time of Rivastigmine peak in the sample solution of the Exelon Patch 10 agrees with the retention time of the Rivastigmine peak.
Peel force	Not more than 1000 cN	30 cN
Adhesion force	Not less than 2.00 N	12.31 N
Release rate by HPLC after:		
2 hours	51 – 75%	64 %
4 hours	62 – 86%	76 %
7 hours	68 – 93%	82 %

Page 1 of 2

BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.

BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.
Javier Alberto Vázquez Hernández
Aprobado
DNI 41395445

PATSY ORTIZ DE LA ALVAREZ
Aprobada
DNI 42803810

BIOTOSCANA FARMA DE PERU S.A.C.
Q.F. Patsy Noelle Ortiz de la Alvaréz
Dirección Técnica
C.C.F.F. N° 14509

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° 3 - RIVASTIGMINA 18 mg PARCHE									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	CAFERMA S.A.C.	131,760.00	100	131,760.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

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° 3 - RIVASTIGMINA 18 mg PARCHE		
N°	DOCUMENTOS	1
		CAFERMA 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
	RESULTADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 4

A. ADMISION DE OFERTA

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

ITEM N° 4 - ESOMEPRAZOL 40 mg TAB			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	ALCIDES QUIROZ DIAZ MEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - A.Q.D. MEDIC S.A.C.
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 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>	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
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 realiza 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° 4 - ESOMEPRAZOL 40 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	ALCIDES QUIROZ DIAZ MEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - A.Q.D. MEDIC S.A.C.	66,480.00	100	66,480.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	66,480.00	100	72,000.00	92.33	92.33	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° 4 - ESOMEPRAZOL 40 mg TAB			
N°	DOCUMENTOS	1	2
		ALCIDES QUIROZ DIAZ MEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - A.Q.D. MEDIC S.A.C.	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	SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg + 51 mg TAB	
	TECNOFARMA S.A.	Buena Pro
2	RIVAROXABAN 20 mg TAB	
	MSN LABS PERU S.A.C.	Buena Pro
3	RIVASTIGMINA 18 mg PARCHE	
	CAFERMA S.A.C.	Buena Pro
4	ESOMEPRAZOL 40 mg TAB	
	ALCIDES QUIROZ DIAZ MEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - A.Q.D. MEDIC S.A.C.	Buena Pro

Vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección el comité de selección por UNANIMIDAD, se otorga la BUENA PRO del procedimiento de selección para la contratación de la “ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN 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 N°017-2025 DERIVADA DE LA LICITACIÓN PÚBLICA N° 004-2025/IAFAS EP, cuyo objeto de convocatoria es la “ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP”

Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.



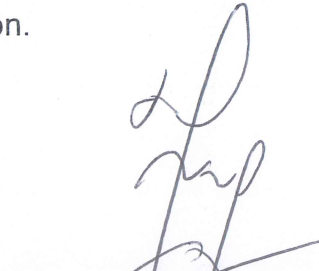
DIANA FUENTES GUEVARA
CAP EP
PRESIDENTE

AS N° 017-2025 DERIVADA DE LA LP N° 04-
2025/IAFAS EP 1ra Convocatoria



OMAR HUGO SANTA MARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO 1

AS N° 017-2025 DERIVADA DE LA LP N° 04-
2025/IAFAS EP 1ra Convocatoria



MARIA ROSARIO PRUDENCIO MORALES
EC EP
MIEMBRO 2
AS N° 017-2025 DERIVADA DE LA LP N° 04-
2025/IAFAS EP 1ra Convocatoria

