

FORMATO N° 13

ACTA DE APERTURA, ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

PARA BIENES Y SERVICIOS EN GENERAL

1	NÚMERO DE ACTA	003-SIE-SIE-10-2025-DIRESA-HCO/OC-1
---	----------------	-------------------------------------

2

SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

El Oficial de Compra a cargo del procedimiento de selección, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la SIE-SIE-10-2025-DIRESA-HCO/OC-1, cuyo objeto de convocatoria es “ADQUISICION DE DISPOSITIVO MEDICO (GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE 6 ½, 7, 7 ½) PARA LAS IPRESS DE LA REGION HUANUCO” el cual está compuesto por un ítem paquete con 3 componentes, siendo el Componente 1 GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 6 1/2, el Componente 2 GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 7, y el Componente 3 GUANTE QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE N° 7 1/2, por lo que se sesionó a fin de efectuar la APERTURA, ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO, de acuerdo a lo siguiente:

ETAPAS	FECHAS DE LAS SESIONES		HORA DE LAS SESIONES		
	Desde:	Hasta:	Desde:	Hasta:	
- Para la admisión:	19/06/2025	19/06/2025	4:30 p. m.	5:30 p. m.	[3]
- Para la evaluación:	19/06/2025	19/06/2025	5:30 p. m.	6:30 p. m.	[4]
- Para el otorgamiento de la buena pro:	20/06/2025	20/06/2025	9:00 a. m.	10:00 a. m.	[6]

3	SOBRE EL QUÓRUM Y LOS INTEGRANTES PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER)							
	El quórum necesario que exige la normativa de contrataciones Públicas, se logró con la presencia del siguiente evaluador:							
	Oficial de Compra	C.P.C. Anali Melicia Rojas Huerta	Condición	Dependencia Encargada de las Contrataciones	<table><tr><td>Titular</td><td>X</td></tr><tr><td>Suplente</td><td></td></tr></table>	Titular	X	Suplente
Titular	X							
Suplente								

4

DETALLE DE LOS PARTICIPANTES			
De acuerdo a la ficha de selección de la convocatoria publicada en el SEACE, se registraron a través de dicho sistema, los siguientes participantes:			
N°	Nombre o razón social del participante	Fecha de presentación	Hora de presentación
1	DROFAR S.A.C	16/06/2025	08:59:58
2	CORPORACION CASTILLO SOCIEDAD ANONIMA-CORPCAS	11/06/2025	09:28:47
3	ALKHOFAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	11/06/2025	12:47:00
4	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	11/06/2025	16:21:40
5	IMPORTACIONES QUIROZ MEDICA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - IQ MEDIC S.A.C.	11/06/2025	11:20:57
6	INVERSIONES TAMBRAICO S.A.C.	12/06/2025	13:47:44
7	IMPORTADORA GEMALAB S.A.C.	11/06/2025	00:16:30
8	R. A. SUPPLY MEDICAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - RASMED S.A.C.	11/06/2025	16:18:46
9	GRUPO RG MEDIC S.A.C.	16/06/2025	14:53:02
10	PALHER ASOCIADOS MEDICOS S.A.C.	16/06/2025	12:24:30
11	INVERSIONES VASQUEZ COTRINA S.A.C.	11/06/2025	10:32:42
12	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	11/06/2025	11:40:04
13	EROSMEDIC S.A.C.	13/06/2025	12:50:55
14	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	11/06/2025	20:33:42
15	INVERSIONES VALESHA E.I.R.L.	18/06/2025	22:44:52
16	GAMA IMPORT MEDICA S.A.C.	18/06/2025	08:04:14
17	THERMOCOM PERU S.A.C.	11/06/2025	16:20:31
18	VITAMEDICH'S S.R.L.	11/06/2025	10:30:55
19	INSURE MEDICAL WORLD S.A.C.	11/06/2025	16:14:18

5	DETALLE DE LOS POSTORES		
	En la fecha señalada en el cronograma de la ficha de selección publicada en el SEACE, presentaron sus ofertas a través de dicho sistema, los siguientes postores:		
	N°	Nombre o razón social del postor	RUC
1		MEDICAL CHANNEL S.A.C.	20506744874
2		ALKHOFAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20506248036
3		GAMA IMPORT MEDICA S.A.C.	20609281694
4		INVERSIONES TAMBRAICO S.A.C.	20523372913
5		VITAMEDICH'S S.R.L.	20610272569
6		GRUPO RG MEDIC S.A.C.	20604732019
7		INVERSIONES VALESHA E.I.R.L.	20609243971

6	ADMISIÓN DE LAS OFERTAS		
	De acuerdo con la revisión efectuada, el Oficial de Compra a cargo del procedimiento de selección verificó la presentación de los documentos requeridos en el acápite "Documentos para la admisión de la oferta" de las Bases, a fin de determinar si las ofertas responden a las características y/o requisitos y condiciones de las Especificaciones Técnicas o Términos de referencia, según corresponda.		
6.1	DETALLE DE LAS OFERTAS QUE NO FUERON ADMITIDAS		
	N°	Nombre o razón social del postor	Consignar las razones para su no admisión
1		INVERSIONES VALESHA E.I.R.L.	NO PRESENTÓ NINGÚN DOCUMENTO PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA, SEGÚN LO SOLICITADO POR LAS BASES EN EL NUMERAL 2.2.1.1
...			
6.2	DETALLE DE LAS OFERTAS ADMITIDAS Y QUE PASAN A EVALUACIÓN		
	De acuerdo con la revisión efectuada, las siguientes ofertas fueron admitidas por lo que se procederá con su evaluación:		
	N°	Nombre o razón social del postor	Ítem(s) a los que postula
1		MEDICAL CHANNEL S.A.C.	1
2		ALKHOFAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	1
3		GAMA IMPORT MEDICA S.A.C.	1
4		INVERSIONES TAMBRAICO S.A.C.	1
5		VITAMEDICH'S S.R.L.	1
6		GRUPO RG MEDIC S.A.C.	1

8

REQUISITOS DE CALIFICACION

COMPLETAR EL DETALLE DE LA CALIFICACIÓN DE CADA POSTOR, SEGÚN EL ORDEN DE PRELACIÓN, HASTA OBTENER DOS (2) OFERTAS CALIFICADAS, SALVO QUE DE LA REVISIÓN SOLO SE PUEDA OBTENER UNA OFERTA CALIFICADA.
(Numeral 72.1 del artículo 72 del Reglamento de la Ley General de Contrataciones Públicas: "Los requisitos de calificación permiten determinar si los postores cuentan con las capacidades y aptitudes para ejecutar el contrato. Los requisitos de calificación son establecidos en la estrategia de contratación y su cumplimiento es acreditado conforme indiquen las bases."

8.1

DETALLE DE LOS REQUISITOS DE CALIFICACION DE LAS OFERTAS

Luego de culminada la evaluación, el Oficial de Compra del procedimiento de selección determinó a los postores que cumplen con los requisitos de calificación detallados en las Bases:

1	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 1	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		CUMPLE	NO CUMPLE
CONSIGNAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN, SEGÚN BASES:			
1. RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO A NOMBRE DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO DEL PROVEEDOR (DROGUERÍA O LABORATORIO) 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 LA AUTORIDAD DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS DE NIVEL REGIONAL (ARM), SEGÚN CORRESPONDA, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE, Y DE SER EL CASO DE CAMBIO O MODIFICACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE DICHO ESTABLECIMIENTO ADJUNTAR TAMBIÉN LA RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN DEL CAMBIO O MODIFICACIÓN O AMPLIACIÓN QUE ACREDITE LA INFORMACIÓN ACTUALIZADA DE DICHO ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.		X	
2. 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.		X	
3. 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), SEGÚN LO SEÑALADO EN EL NUMERAL 4.		X	
4. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) VIGENTE, SEGÚN LO DETALLADO A CONTINUACIÓN: A) PARA MEDICAMENTOS: 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).		X	
5. 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.		X	
6. 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.		X	
7. 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.		X	
8. INSERTO DEL BIEN OFERTADO, DE CORRESPONDER, CONFORME A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.		X	
RESULTADO DE LA CALIFICACIÓN		SI CUMPLE	

2	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 2	ALKHOFAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	CUMPLE	NO CUMPLE
	CONSIGNAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN. SEGÚN BASES:		
	1. RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO A NOMBRE DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO DEL PROVEEDOR (DROGUERÍA O LABORATORIO) 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 LA AUTORIDAD DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS DE NIVEL REGIONAL (ARM), SEGÚN CORRESPONDA, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE, Y DE SER EL CASO DE CAMBIO O MODIFICACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE DICHO ESTABLECIMIENTO ADJUNTAR TAMBIÉN LA RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN DEL CAMBIO O MODIFICACIÓN O AMPLIACIÓN QUE ACREDITE LA INFORMACIÓN ACTUALIZADA DE DICHO ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X	
	2. 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.	X	
	3. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE (BPD) 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 BPD 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.	X	
	4. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) VIGENTE, SEGÚN LO DETALLADO A CONTINUACIÓN: A) PARA MEDICAMENTOS: 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).	X	
	5. 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.	X	
	6. 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.	X	
	7. 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.	X	
	8. INSERTO DEL BIEN OFERTADO, DE CORRESPONDER, CONFORME A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X	
RESULTADO DE LA CALIFICACIÓN		SI CUMPLE	

3	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 3	GAMA IMPORT MEDICA S.A.C.	
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	CUMPLE	NO CUMPLE
	CONSIGNAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN, SEGÚN BASES:		
	1. RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO A NOMBRE DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO DEL PROVEEDOR (DROGUERÍA O LABORATORIO) 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 LA AUTORIDAD DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS DE NIVEL REGIONAL (ARM), SEGÚN CORRESPONDA, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE, Y DE SER EL CASO DE CAMBIO O MODIFICACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE DICHO ESTABLECIMIENTO ADJUNTAR TAMBIÉN LA RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN DEL CAMBIO O MODIFICACIÓN O AMPLIACIÓN QUE ACREDITE LA INFORMACIÓN ACTUALIZADA DE DICHO ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X	
	2. 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.	X	
	3. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE (BPD) 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 BPD 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.	X	
	4. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) VIGENTE, SEGÚN LO DETALLADO A CONTINUACIÓN: A) PARA MEDICAMENTOS: 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).	X	
	5. 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.	X	
	6. 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.	X	
	7. 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.	X	
	8. INSERTO DEL BIEN OFERTADO, DE CORRESPONDER, CONFORME A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X	
RESULTADO DE LA CALIFICACIÓN		SI CUMPLE	

4	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 4	INVERSIONES TAMBRAICO S.A.C.	
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	CUMPLE	NO CUMPLE
	CONSIGNAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN, SEGÚN BASES:		
	1. RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO A NOMBRE DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO DEL PROVEEDOR (DROGUERÍA O LABORATORIO) 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 LA AUTORIDAD DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS DE NIVEL REGIONAL (ARM), SEGÚN CORRESPONDA, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE, Y DE SER EL CASO DE CAMBIO O MODIFICACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE DICHO ESTABLECIMIENTO ADJUNTAR TAMBIÉN LA RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN DEL CAMBIO O MODIFICACIÓN O AMPLIACIÓN QUE ACREDITE LA INFORMACIÓN ACTUALIZADA DE DICHO ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X	
	2. 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.	X	
	3. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE (BPD) 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 BPD 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.	X	
	4. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) VIGENTE, SEGÚN LO DETALLADO A CONTINUACIÓN: A) PARA MEDICAMENTOS: 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).	X	
	5. 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.	X	
	6. 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.	X	
	7. 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.	X	
	8. INSERTO DEL BIEN OFERTADO, DE CORRESPONDER, CONFORME A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X	
RESULTADO DE LA CALIFICACIÓN		SI CUMPLE	

5	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 5	VITAMEDICH'S S.R.L.	
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN	CUMPLE	NO CUMPLE
	CONSIGNAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN. SEGÚN BASES:		
	1. RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO A NOMBRE DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO DEL PROVEEDOR (DROGUERÍA O LABORATORIO) 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 LA AUTORIDAD DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS DE NIVEL REGIONAL (ARM), SEGÚN CORRESPONDA, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE, Y DE SER EL CASO DE CAMBIO O MODIFICACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE DICHO ESTABLECIMIENTO ADJUNTAR TAMBIÉN LA RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN DEL CAMBIO O MODIFICACIÓN O AMPLIACIÓN QUE ACREDITE LA INFORMACIÓN ACTUALIZADA DE DICHO ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X	
	2. 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.		X
	3. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE (BPD) 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 BPD 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.	X	
	4. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) VIGENTE, SEGÚN LO DETALLADO A CONTINUACIÓN: A) PARA MEDICAMENTOS: 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).	X	
	5. 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.	X	
	6. 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.	X	
	7. 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.	X	
	8. INSERTO DEL BIEN OFERTADO, DE CORRESPONDER, CONFORME A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X	
RESULTADO DE LA CALIFICACIÓN		NO CUMPLE	

6	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR N° 6		GRUPO RG MEDIC S.A.C.	
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		CUMPLE	NO CUMPLE
	CONSIGNAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN, SEGÚN BASES:			
	1. RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO A NOMBRE DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO DEL PROVEEDOR (DROGUERÍA O LABORATORIO) 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 LA AUTORIDAD DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS DE NIVEL REGIONAL (ARM), SEGÚN CORRESPONDA, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE, Y DE SER EL CASO DE CAMBIO O MODIFICACIÓN DE LA INFORMACIÓN DE DICHO ESTABLECIMIENTO ADJUNTAR TAMBIÉN LA RESOLUCIÓN DE AUTORIZACIÓN DEL CAMBIO O MODIFICACIÓN O AMPLIACIÓN QUE ACREDITE LA INFORMACIÓN ACTUALIZADA DE DICHO ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X		
	2. 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.	X		
	3. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE (BPD) 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 BPD 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.	X		
	4. CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) VIGENTE, SEGÚN LO DETALLADO A CONTINUACIÓN: A) PARA MEDICAMENTOS: 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).	X		
	5. 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.	X		
	6. 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.	X		
	7. 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.	X		
8. INSERTO DEL BIEN OFERTADO, DE CORRESPONDER, CONFORME A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO, DE ACUERDO CON EL MARCO NORMATIVO VIGENTE.	X			
RESULTADO DE LA CALIFICACIÓN		SI CUMPLE		
IMPORTANTE: De ser el caso, si alguno de los dos (2) postores no cumple con los requisitos de calificación, el Oficial de Compra de selección verifica los requisitos de calificación de los demás postores admitidos, según el orden de prelación obtenido en la evaluación, hasta identificar dos (2) postores que cumplan con los requisitos de calificación, en caso hubiere.				

8.2	DETALLE Y JUSTIFICACIÓN DE LA DESCALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS		
De acuerdo con la revisión efectuada, el Oficial de Compra a cargo del procedimiento de selección determinó que los siguientes postores fueron descalificados al no cumplir los requisitos de calificación especificados en las Bases, por las razones expuestas a continuación:			
N°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	CONSIGNAR LAS RAZONES DE SU DESCALIFICACIÓN	
1	VITAMEDICH'S S.R.L.	NO PRESENTÓ CERTIFICADO BPA DE EMPRESA TERCIALIZADORA.	
...			

11	OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO		
De acuerdo a los resultados obtenidos, el siguiente postor obtiene la buena pro:			
N°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR GANADOR	MONTO ADJUDICADO	
1	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	61750	

12	ACUERDO ADOPTADO		
El Oficial de Compra da por aprobado los resultados de la admisión, evaluación y calificación de las ofertas y otorgamiento de la buena pro. El acuerdo fue adoptado por:			
Unanimidad	X	Mayoría	Fundamento del voto discrepante

13	<div style="text-align: center;">  </div> <div style="text-align: center;"> C.P.C. ANAL MELICIA ROJAS HUERTA OFICIAL DE COMPRA </div>		
NOMBRES Y FIRMAS DE LOS INTEGRANTES DEL COMITÉ O EL OFICIAL DE COMPRA			