



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DE LA RECUPERACIÓN Y CONSOLIDACIÓN DE LA ECONOMÍA PERUANA"

ACTA DE REVISION DE REQUISITOS DE HABILITACIÓN

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°06-2025-INEN

"ADQUISICIÓN DEL PRODUCTO FARMACEUTICO TEMOZOLOMIDA 250MG TAB"

En la ciudad de Lima del 08 de mayo de 2025, se reunieron en las instalaciones de la Oficina de Licitaciones, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **Resolución Administrativa N° 115-2025-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°06-2025-INEN, para la "ADQUISICIÓN DEL PRODUCTO FARMACEUTICO TEMOZOLOMIDA 250MG TAB.", en concordancia con los artículos 43°, 44° y 45° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y su modificatoria, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- GINA MARIELA CANO LAZARO, Presidente
- DIANA ROCIO DE LA CRUZ QUINTANA, Primer miembro
- MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA, Segundo Miembro

Acto seguido el Presidente del Comité de Selección, luego de verificar el quórum respectivo, dio inicio a la sesión informando a los miembros del comité que se han registrado los siguientes participantes con estado Válido, dentro del plazo establecido a través del SEACE:

N°	RUC	PARTICIPANTE	FECHA REGISTRO
1	20100220700	DIMEXA S.A.	2025-04-25 14:59:06.0
2	20600934873	DROGUERIA MK LAB S.A.C.	2025-04-28 17:00:50.0
3	20603867018	F & S PHARMA S.A.C	2025-04-22 08:46:40.0

De los cuales los siguientes participantes presentaron su oferta de manera electrónica a través del SEACE, desde el día 22 al 28 de abril de 2025, de acuerdo al reporte de presentación de ofertas del SEACE:

N°	PARTICIPANTE	RUC
1	DIMEXA S.A.	20100220700
2	F & S PHARMA S.A.C	20603867018

Que, de acuerdo al cronograma en la plataforma del SEACE, el 29 de abril de 2025 se dio inicio a la apertura de ofertas y al periodo de lances que permite a los postores mejorar los montos de sus ofertas a través de lances sucesivos en línea. La mejora de precio de la oferta quedó en el siguiente orden de prelación obtenido de acuerdo al reporte de resultados en la página del SEACE:

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-6-2025-INEN-1

Entidad Convocante		INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS	
No Item		1	
Descripción del Item		ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO TEMOZOLOMIDA 250MG TAB	
Moneda		Soles	
Orden de Praelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20100220700	DIMEXA S.A.	166200
2	20603867018	F & S PHARMA S.A.C	210000

Acto seguido, el comité de selección procede a verificar el contenido de las ofertas y documentos para la admisión de las mismas, según lo señalado en la Directiva N° 006-2019-OSCE/CD, en su Numeral 7.5 "Una vez generado el reporte señalado (...), el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar que los postores que han obtenido el primer y el segundo lugar hayan presentado la documentación requerida en las Bases", obteniéndose el siguiente resultado:

**PERÚ****Sector Salud****Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas**

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DE LA RECUPERACIÓN Y CONSOLIDACIÓN DE LA ECONOMÍA PERUANA"

DOCUMENTOS	POSTORES			
	ORDEN PRELACIÓN 1		ORDEN PRELACIÓN 2	
	DIMEXA S.A.		F & S PHARMA S.A.C	
	CUMPLE	FOLIO	CUMPLE	FOLIO
Declaración jurada de datos del postor (Anexo N° 1)	CUMPLE	2	CUMPLE	4
Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	CUMPLE	4-8	CUMPLE	6-10
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	9	CUMPLE	12
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	10	CUMPLE	14
Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 4)	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
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	12-16	CUMPLE	17-20
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.7.4.	CUMPLE	18-21	CUMPLE	22-41
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDТ vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.7.4.	CUMPLE	23-26	CUMPLE	44
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:	CUMPLE	28-36	CUMPLE	59-62



**"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DE LA RECUPERACIÓN Y CONSOLIDACIÓN DE LA ECONOMÍA PERUANA"**

<p>a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>b) Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>d) Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>f) Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>				
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	41	CUMPLE	46-47
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	43-44	CUMPLE	50-51
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	46-47	CUMPLE	53-54
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	48-55	CUMPLE	55-56



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DE LA RECUPERACIÓN Y CONSOLIDACIÓN DE LA ECONOMÍA PERUANA"

OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:

En consecuencia, el Comité de Selección de acuerdo a lo establecido en la Directiva N° 006-2019-OSCE/CD, en su Numeral 7.5¹, acuerda otorgar por unanimidad la Buena Pro al postor en el 1° orden de prelación **DIMEXA S.A.** para el procedimiento de selección de **Subasta Inversa Electrónica N° 006-2025-INEN** para la "ADQUISICIÓN DEL PRODUCTO FARMACEUTICO TEMOZOLOMIDA 250MG TAB", de acuerdo al siguiente detalle:

DESCRIPCIÓN	POSTOR GANADOR	MONTO ADJUDICADO
ADQUISICIÓN DEL PRODUCTO FARMACEUTICO TEMOZOLOMIDA 250MG TAB	DIMEXA S.A.	S/ 166,200.00 (Ciento sesenta y seis mil doscientos con 00/100 Soles)

Finalmente, no habiendo observación alguna, los presentes procedieron a suscribir el acta en señal de conformidad; y no teniendo más que tratar, se dio por finalizada la sesión.


GINA MARIELA CANO LAZARO
PRESIDENTE TITULAR


DIANA ROCIO DE LA CRUZ QUINTANA
MIEMBRO TITULAR


MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA
MIEMBRO TITULAR

¹ Directiva N° 006-2019-OSCE/CD, "Procedimiento de Selección de Subasta Inversa Electrónica", en su Numeral 7.5, señala que:
7.5 "(...) Para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia, como mínimo, de dos (2) ofertas válidas (...)"