

**ACTA N° 044-2025 ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS DEL  
PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°007-2025-IAFAS EP-1RA  
CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA  
APROBADA GRUPO I ESPECIALIDAD DE MEDICINA INTERNA PARA BENEFICIARIOS DE LA  
IAFAS EP"**

En la ciudad de Lima, siendo el día 27 de febrero de 2025, el Comité de Selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°007-2025-IAFAS EP-1RA CONV., cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO I ESPECIALIDAD DE MEDICINA INTERNA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP" ha procedido a llevar a cabo la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas, conforme a los siguientes fundamentos:

**1. ANTECEDENTES:**

Con fecha 24 de febrero de 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 del cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (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.

**2. REGISTRO DE PARTICIPANTES:**

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

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	10431591800	AGUILAR NAVARRO JOSE MIGUEL	17/02/2025	Válido
2	20107589989	ALCIDES QUIROZ DIAZ MEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - A.Q.D. MEDIC S.A.C.	18/02/2025	Válido
3	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	17/02/2025	Válido
4	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	18/02/2025	Válido
5	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	18/02/2025	Válido
6	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	18/02/2025	Válido
7	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	17/02/2025	Válido

**3. REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES:**

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

Entidad convocante  
IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEM)  
Nomenclatura  
SIE-SIE-7-2025-IAFAS-EP-1  
Nro. de convocatoria  
1  
Objeto de contratación  
Bien:  
Descripción del objeto  
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO I ESPECIALIDAD DE MEDICINA INTERNA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP  
Módulo de Contratación  
FOSPEM 2025-841

Búsqueda de ítem (s)

\* Tipo de reporte: Postores según orden de prelación

\* Ítem (s):

Escriba el número del ítem e intervalos separados por comas. Por ejemplo, si requiere ítems que no son secuenciales escriba 1, 10, 20, 30, 40, 50, por otro lado si requiere ítems secuenciales escriba 1-50, finalmente si requiere ítems secuenciales y no secuencias escriba 1-20,30,40,50

Buscar

Limpiar

Actualizar

Subasta Inversa Electronica No - SIE-SIE-7-2025-IAFAS-EP-1

#### **4. ADMISIÓN:**

- 4.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas conforme la Directiva N°006-2019-OSCE/CD en el numeral 7.6 *"Para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia, como mínimo, de dos (2) ofertas válidas, de lo contrario declara desierto el procedimiento de selección"*, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

**ITEM N° UNICO (ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO I ESPECIALIDAD DE MEDICINA INTERNA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP)**

DOCUMENTOS	OFERTAS
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>	
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.	
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)	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD/T) 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/T 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)	
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 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 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 Digemid (ANM). 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.	
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.	
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.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
<b>ESTADO</b>	

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con **dos (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta no existe alguna oferta valida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

## 5. CONCLUSIÓN

- Este comité de selección de la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas se recomienda declarar desierto a través del SEACE, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
UNICO	ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO I ESPECIALIDAD DE MEDICINA INTERNA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	Desierto

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 SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 07-2025/IAFAS EP 1RA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO I ESPECIALIDAD DE MEDICINA INTERNA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

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

PRUDENCIO MORALES MARIA  
PC EP  
MIEMBRO 2 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN  
SIE N°007-2025-IAFAS EP 1RA CONVOCATORIA

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO  
MY EP  
MIEMBRO 1 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN  
SIE N°007-2025-IAFAS EP 1RA CONVOCATORIA

DIANA G. FUENTES GUEVARA  
CAP EP  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN  
SIE N°007-2025-IAFAS EP 1RA CONVOCATORIA