

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 30 - 2023/IAFAS-EP – 1ra Convocatoria "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg / 51 mg SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"			
ITEM N°01 - SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg / 51 mg TAB			
N°	POSTOR	OFERTAS	
		TECNOFARMA S.A	H REPS S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDA	ADMITIDA
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.	ADMITIDA	ADMITIDA
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDA	ADMITIDA
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)	ADMITIDA	ADMITIDA
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDA	ADMITIDA
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)	ADMITIDA	ADMITIDA
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.	ADMITIDA	ADMITIDA
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.  La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDA	ADMITIDA
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.  Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDA	ADMITIDA
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	ADMITIDA	ADMITIDA
ESTADO		ADMITIDA	ADMITIDA

JESÚS MARÍA, 11 de AGOSTO del 2023

RENZO HERNAN NAPA RUIZ  
CAFEP  
PRESIDENTE TITULAR

MIRTA MORALES PIZARRO  
TTE CRL EP  
MIEMBRO TITULAR

KARLA GABRIELA PINEDA LLERENA  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR

## ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 30 - 2023/IAFAS-EP - 1ra Convocatoria "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg / 51 mg SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

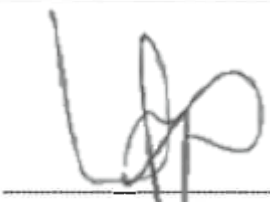
## ITEM N°01 - SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg / 51 mg TAB

N°	DOCUMENTOS	TECNOFARMA S.A	H REPS S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>		
<b>a</b>	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del postor oferente. Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	ADMITIDA	ADMITIDA
<b>b</b>	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.	ADMITIDA	ADMITIDA
<b>c</b>	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDA	ADMITIDA
<b>d</b>	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM vigente, según lo detallado a continuación:  Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM vigente, según lo detallado a continuación:  - Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. - Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. - Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitida por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.  NOTA: - Para el caso de que el postor oferente del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidos en el certificado de BPM emitidas por la ANM. - Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDA	ADMITIDA
<b>RESULTADO</b>			

JESÚS MARÍA, 11 de AGOSTO del 2023



BENZO HERNAN NAPA RUIZ  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR



MIRTA MORALES PIZARRO  
TTE CRL EP  
MIEMBRO TITULAR



KARLA GABRIELA PINEDA LLERENA  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 151-2023/CS/IAFAS-EP									
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 30 - 2023/IAFAS-EP – 1ra Convocatoria "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg / 51 mg SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N°01 - 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	138,672.00	100	138,672.00	100.00	NO APLICA	100.00	1	
2	H REPS S.A.C.	138,672.00	100	147,744.00	93.86	NO APLICA	93.86	2	

JESÚS MARÍA, 11 de AGOSTO del 2023

  
RENZO HERNAN NAPA RUIZ  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
MIRTA MORALES PIZARRO  
TTE CRL EP  
MIEMBRO TITULAR

  
KARLA GABRIELA PINEDA LLERENA  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR