

ANEXO N° 001 AL ACTA N° 130-2023/CS/IAFAS-EP

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

AS N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA

"ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MEDICOS GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - AGUJA PARA LAPICERO DE INSULINA 32 g / 4 mm"

ITEM N°01 - AGUJA PARA LAPICERO DE INSULINA 32 g / 4 mm

		OFERTAS	OFERTAS
N°	POSTOR	INTIHUATANA PHARMACEUTICAL S.A.C.	VIASTARA MEDICAL E.I.R.L.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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
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)	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
h)	Resolución de Autorización de Registro sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANMP). Además, las resoluciones de autorización de los cambios en el registro sanitario, en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada y el dispositivo médico ofertado. No se aceptarán ofertas de dispositivos médicos cuyo registro sanitario o certificado de registro sanitario se encuentre suspendido o cancelado. La exigencia de vigencia del registro sanitario o certificado de registro sanitario del dispositivo médico se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado que acredite las características específicas del bien, la cual esta detallada en la Ficha Técnica, según lo autorizado en su Registro Sanitario. 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.	CUMPLE	CUMPLE
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

PRUDENCIA MORALES MARIA
EC EP
MIEMBRO TITULAR

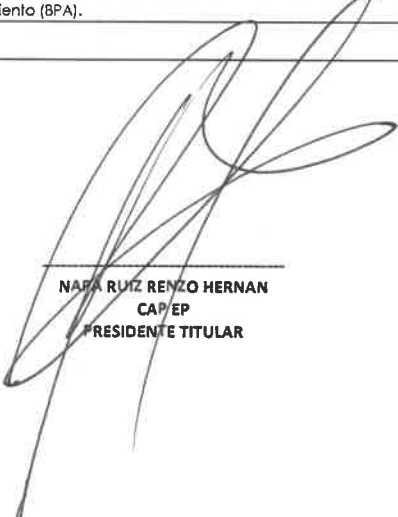
SILVA ODAR PERCY
CAS EP
MIEMBRO TITULAR

AS N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA


"ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MEDICOS GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - AGUJA PARA LAPICERO DE INSULINA 32 g / 4 mm"

ITEM N°01 - AGUJA PARA LAPICERO DE INSULINA 32 g / 4 mm

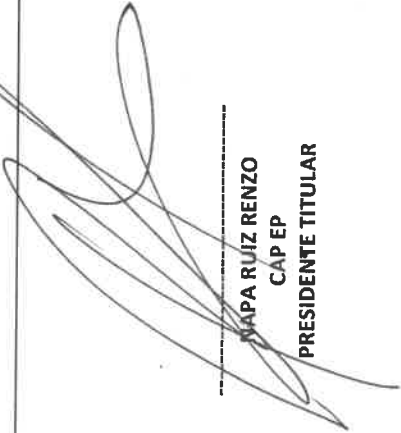
N°	DOCUMENTOS	POSTORES	POSTORES
		INTIHUATANA PHARMACEUTICAL S.A.C.	VIASTARA MEDICAL E.I.R.L.
A	CAPACIDAD LEGAL		
	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, 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.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia del dispositivo médico, según normativa vigente. En el caso de dispositivos importados, documento equivalente a las Buenas Prácticas de Manufactura que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, como: Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente. La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según normativa vigente. En el caso que el postor contrato el servicio de almacenamiento con un tercero, además, debe presentar el Certificado de BPA vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso de un fabricante nacional, el certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA).	CUMPLE	CUMPLE
	RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO


NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CA/EP
PRESIDENTE TITULAR

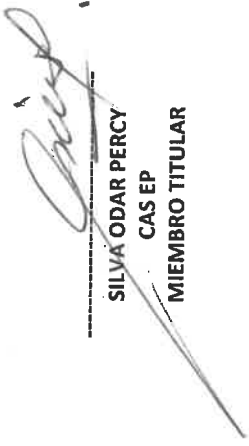

PRUDENCIO MORALES MARIA
EC/EP
MIEMBRO TITULAR


SILVA ODAR PERCY
CAS/EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 130-2023/CS/IAFAS-EP									
AS N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA									
"ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MEDICOS GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - AGUJA PARA LAPICERO DE INSULINA 32 g / 4 mm"									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N°01 - AGUJA PARA LAPICERO DE INSULINA 32 g / 4 mm									
N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN	
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI		PUNTAJE					
1	INTIHUATANA PHARMACEUTICAL S.A.C.	40,500.00	100	44,175.00	91.68	4.58	96.26	2	
2	VIASTARA MEDICAL E.I.R.L.		100	40,500.00	100.00	5.00	105.00	1	


 WAPA RUIZ RENZO
 CAE EP
 PRESIDENTE TITULAR


 PRUDENCIO MORALES MARIA
 CAE EP
 MIEMBRO TITULAR


 SILVA ODAR PERCY
 CAE EP
 MIEMBRO TITULAR