

ACTA DE ADMISIÓN N°018-2024 DE OFERTAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°003-2024-IAFAS EP-1ERA CONV

“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP ”

En la ciudad de Lima, siendo el día 02 de mayo de 2024, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la Admisión del procedimiento de selección: Subasta Inversa Electrónica N°003-2024-IAFAS EP-1ra Conv. cuyo objeto de convocatoria es la “Adquisición de medicamentos con ficha técnica aprobada grupo III para beneficiarios de la IAFAS EP- ITEM N° 1”, conforme a los siguientes fundamentos:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 29 de abril de 2024, se reunió el comité de selección, para la revisión de las ofertas del procedimiento de selección Subasta Inversa Electrónica N°003-2024-IAFAS EP-1ra Conv. cuyo objeto de convocatoria es la “Adquisición de medicamentos con ficha técnica aprobada grupo III para beneficiarios de la IAFAS EP- ITEM N° 1”.

Posterior a ello, se procedió con la revisión de las ofertas con la documentación contenida en ellas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1 (referido a los Documentos de presentación Obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases estándar), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas, encontrando lo siguiente:

- 1.1 Con Resolución Directoral N°038-2024 /DE/IAFAS EP del 26 de febrero de 2024 se designó al comité de selección para la conducción del procedimiento de selección por Subasta Inversa Electrónica N°003-2024-IAFAS-EP-1, para la “adquisición de medicamentos con ficha técnica aprobada grupo III para beneficiarios de la IAFAS EP”.
- 1.2 Es por ello que, conforme lo establecido en el cronograma del procedimiento de selección, se llevó a cabo la evaluación y calificación de las ofertas el día 29 de abril de 2024.
- 1.3 Después de la revisión de las ofertas se solicitó a los postores la subsanación de los documentos subsanables, otorgándoles plazo de un (01) día hábil para que subsanen los mismos.
- 1.4 El día 02 de mayo de 2024, el comité de selección procedió a revisar las ofertas, luego de pasado el plazo de subsanación, en la cual ninguno de los postores remitió su subsanación en la plataforma del SEACE.

2. REGISTRO DE PARTICIPANTES

- 2.1 Conforme lo estipulado en el Art 112 del reglamento de la ley de contrataciones del Estado, 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	20100085225	QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C.	1/04/2024	Válido
2	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	01/04/2024	Válido
3	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	26/03/2024	Válido
4	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	05/04/2024	Válido
5	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	25/03/2024	Válido
6	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	25/03/2024	Válido
7	20476798770	CAFERMA S.A.C.	26/03/2024	Válido
8	20501584623	ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L.	25/03/2024	Válido
9	20507062653	LUKOLL S.A.C.	03/04/2024	Válido
10	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	02/04/2024	Válido
11	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	03/04/2024	Válido
12	20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	25/03/2024	Válido
13	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	03/04/2024	Válido
14	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.	01/04/2024	Válido
15	20523672801	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	25/03/2024	Válido
16	20554060651	IMV/VILLA E.I.R.L.	25/03/2024	Válido
17	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	05/04/2024	Válido
18	20603282681	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.	25/03/2024	Válido
19	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	26/03/2024	Válido
20	20604972346	GRUPO KMEDIC E.I.R.L	25/03/2024	Válido
21	20605689001	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	05/04/2024	Válido
22	20606145188	FARMACEUTICA PERU S.A.C	5/04/2024	Válido
23	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	04/04/2024	Válido
24	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	26/03/2024	Válido
25	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	29/03/2024	Válido
26	20608924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.	27/03/2024	Válido
27	20609000555	DRUGSTORE S.A.C.	28/03/2024	Válido
28	20609052172	HC FARMACEUTICA S.A.C.	27/03/2024	Válido
29	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	30/03/2024	Válido
30	20610490981	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L..	25/03/2024	Válido

3. REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

3.1 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 el siguiente detalle, el cual fue extraído del SEACE:

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES
Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-3-2024-IAFAS-EP-1

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	1		
Descripción del Item	ACETILCISTEINA 300 mg/3 ML INY		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	90500
2	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	95000
3	20507062653	LUKOLL S.A.C.	95550
4	20501584623	ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L.	107000
5	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	130455
6	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	374400
7	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	448500

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:

Ítem N°01 - ACETILCISTEINA 300 mg/3ML INY

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		DREMED PERU S.A.C.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	LUKOLL S.A.C.	ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L.	CL PHARMA E.I.R.L.	DROGUERIA CADILLO S.A.C	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases:							
f.1)	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.2)	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 4.4.	NO CUMPLE (1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (1)
f.3)	Copia simple del 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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

	certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.							
f.4)	<p>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:</p> <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. 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. 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 emitido 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 emitido 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</p>	CUMPLE	NO CUMPLE (1)	CUMPLE	NO CUMPLE (1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

	importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.							
f.5)	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.6)	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.	NO CUMPLE (2)	NO CUMPLE (2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.7)	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.8)	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO

a.- Oferta DREMEC PERU S.A.C.

En relación al postor DREMED PERU S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión:

- (1) El Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) se encuentra vencido en ese sentido con carta N° 087/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N°003-2024 del 29 de abril de 2024 se solicitó la subsanación del mencionado documento, en la cual no fue subsanado, por lo que se toma como no admitido.
- (2) No presento el certificado original del Protocolo de Análisis.
 - De igual manera la oferta no está debidamente foliada, por lo que con carta N° 087/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N°003-2024 del 29 de abril de 2024, se solicitó la subsanación, y no fue subsanado, es por ello se toma como no admitido.
 - La nomenclatura del anexo N° 7, no figura el nombre de la Entidad y con carta N° 087/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N°003-2024, se solicitó la subsanación, en la cual no fue subsanado, por lo cual la oferta se toma como no admitido.

b.- Oferta DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C

En relación al postor DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C. se indica que, de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a:

- (1) No presentó la traducción del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) por un traductor juramentado o colegiado certificado, se solicitó la subsanación mediante carta N° 088/IAFAS-

- EP/ABASTO/CS/SIE N°003-2024 del 29 de abril de 2024, en la cual no subsanó lo solicitado, es por ello que se toma como no admitido.
- (2) No presentó el certificado original del Protocolo de análisis, es por ello que se toma como no admitido

c.- Oferta DROGUERIA IMPOFAR S.A.C

En relación al postor DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

- (1) El Certificado de Almacenamiento de la empresa que le brinda el servicio de almacenamiento se encuentra vencido, es por ello que con carta N° 089/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N° 003-2024 del 29 de abril de 2024, se solicitó a la empresa DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. la subsanación de su oferta, en la cual no fue subsanado, por lo que se considera la oferta no admitida.



PERÚ

Ministerio de Salud

Directorio General de Medicamentos, Insumos y Drogas

Directorio General de Medicamentos, Insumos y Drogas

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

N° 0363-2021

CERTIFICADO

BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO

La que suscribe, Directora Ejecutiva de la Dirección de Inspección y Certificación de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas.

CERTIFICA:

Que la Drogueria LOGID, con razón social LOGID S.A.C., con oficina administrativa ubicada en Av. Industrias Unidas, Mz. A, Lote 02, Int. C-6, Urb. Parque Industrial de Ancón - Ancón - Lima - PERÚ y almacén ubicado en Av. Industrias Unidas, Mz. A, Lote 02, Int. C-5, Urb. Parque Industrial de Ancón - Ancón - Lima - PERÚ, cumple con las Buenas Prácticas de Almacenamiento para sus: A. Productos Farmacéuticos: 1. Medicamentos: Especialidades Farmacéuticas, Agentes de Diagnóstico, 2. Productos Galénicos, 3. Productos Biológicos, 4. Productos Dietéticos, 5. Productos Edulcorantes, 6. Productos Homeopáticos, 7. Recursos Terapéuticos Naturales; Producto Natural de Uso en Salud y Recurso Natural de Uso en Salud; B. Dispositivos Médicos: 1. Dispositivos Médicos: Clase I (De Bajo Riesgo Estéril y De Bajo Riesgo No Estéril), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo), Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 2. Equipos Biomédicos: Clase I (De Bajo Riesgo), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo), Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 3. De Diagnóstico in Vitro (Reactivos de Diagnóstico), C. Productos Sanitarios: 1. Productos Cosméticos, 2. Productos Absorbentes de Higiene Personal, 3. Productos de Higiene Doméstica, 4. Artículos Sanitarios; almacenados a temperatura controlada, consignadas en la R.M. N° 132-2015/MINSA, para vender o distribuir en el país y/o para la exportación, tal como consta en el Acta de Inspección para Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros que Almacenan Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios N° 171-I-2021 de fecha 30 de marzo del 2021.

Se expide el presente Certificado a solicitud del interesado según el Expediente N° 21-018824-1 de fecha 25 de febrero del 2021.

Este Certificado es válido a partir del 30 de marzo del 2021 hasta el 30 de marzo del 2024.

Lima, 07 de abril del 2021.

Q.F. Marisa Angélica Papeln Bernaola
Directora Ejecutiva
Dirección de Inspección y Certificación
DIGEMID



d.- Oferta ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L.

En relación al postor ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que:

- (1) No presentó la traducción del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura por un traductor juramentado certificado, en ese sentido con Carta N°090/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N°003-2024 del 29 de abril de 2024, se ha solicitado la subsanación de dicho documento, en la cual no fue subsanado, es por ello que se toma como no admitido.

5. CONCLUSION:

5.1 Este comité de selección de la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas se recomienda otorgar la Buena Pro a través del SEACE del postor de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	ACETILCISTEINA 300 mg/3ML INY	
	LUKOLL S.A.C	Buena Pro

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

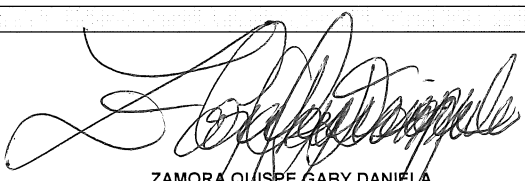


SANCHEZ MONTERO CLAUDIA
PC EP
MIEMBRO 2 DEL COMITÉ DE
SELECCIÓN
SIE N°003-2024-IAFAS EP

PINEDA LLERENA KARLA
TTE CRL EP
MIEMBRO 1 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
SIE N°003-2024-IAFAS EP

GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
TTE EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE
SELECCIÓN
SIE N°003-2024-IAFAS EP

ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: BIENES (ACTO PRIVADO)

**SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 003 - 2024/IAFAS-EP - 1RA CONVOCATORIA
"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"**

1	NÚMERO DE ACTA	024 - 2024/CS/IAFAS-EP																																			
2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL																																				
	<p>En Lima a los dos (02) días del mes de mayo del año 2024, en la Sección de Procesos y Adquisiciones del Departamento de Abastecimiento de la IAFAS del Ejército del Perú, a las 10:00 horas, se reunieron los miembros del Comité de selección designados con Resolución Directoral N° 038- 2024/DE/IAFAS-EP del 26 de febrero del 2024, encargado de conducir y desarrollar el Procedimiento de Selección por SIE N° 003-2024/IAFAS-EP - 1ra Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es para la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", por un valor referencial de TRESCIENTOS SETENTA Y DOS MIL OCHOCIENTOS SESENTA Y UN CON 10/100 SOLES (S/. 372,861.10) , a fin de OTORGAR LA BUENA PRO al presente Procedimiento de Selección.</p>																																				
3	SOBRE EL QUORUM Y LOS PARTICIPANTES QUE INSTALAN:																																				
	El quorum necesario que exige la normativa de contratación pública se logró con la presencia de los siguientes miembros:																																				
	<table border="1"> <tr> <td>Presidente:</td> <td>ZAMORA QUISPE GABY DANIELA</td> <td>Titular</td> <td align="center">X</td> <td>Dependencia:</td> <td>Departamento de Abastecimiento (OEC)</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>Suplente</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Primer Miembro:</td> <td>PINEDA LLERENA KARLA</td> <td>Titular</td> <td align="center">X</td> <td>Dependencia:</td> <td>Departamento de Almacen</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>Suplente</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Segundo Miembro:</td> <td>SANCHEZ MONTERO CLAUDIA</td> <td>Titular</td> <td align="center">X</td> <td>Dependencia:</td> <td>Farmacia de Emergencia</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>Suplente</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	Presidente:	ZAMORA QUISPE GABY DANIELA	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Abastecimiento (OEC)			Suplente				Primer Miembro:	PINEDA LLERENA KARLA	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Almacen			Suplente				Segundo Miembro:	SANCHEZ MONTERO CLAUDIA	Titular	X	Dependencia:	Farmacia de Emergencia			Suplente			
Presidente:	ZAMORA QUISPE GABY DANIELA	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Abastecimiento (OEC)																																
		Suplente																																			
Primer Miembro:	PINEDA LLERENA KARLA	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Almacen																																
		Suplente																																			
Segundo Miembro:	SANCHEZ MONTERO CLAUDIA	Titular	X	Dependencia:	Farmacia de Emergencia																																
		Suplente																																			
4	OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:																																				
	De acuerdo con con los resultados de calificación, el postor ganador de la buena pro es:																																				
	<table border="1"> <tr> <th>N° ITEM</th> <th>Nombre o razón social del postor</th> <th>OBS</th> </tr> <tr> <td align="center">1</td> <td align="center">LUKOLL S.A.C.</td> <td align="center">BUENA PRO</td> </tr> </table>	N° ITEM	Nombre o razón social del postor	OBS	1	LUKOLL S.A.C.	BUENA PRO																														
N° ITEM	Nombre o razón social del postor	OBS																																			
1	LUKOLL S.A.C.	BUENA PRO																																			
5	ACUERDO ADOPTADO																																				
	Los integrantes del comité de selección, por unanimidad, otorgan la buena pro al postor mencionado en el numeral 4, según acta N° 018-2024-CS																																				
6	FIRMA DEL COMITE DE SELECCIÓN																																				
	 ZAMORA QUISPE GABY DANIELA NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN																																				
	 PINEDA LLERENA KARLA NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO	 SANCHEZ MONTERO CLAUDIA NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO																																			