

INFORME N° 137-2025-ABASTO/OEC.

A : TTE CRL EP JEFE DEL DPTO. DE ABASTECIMIENTO DE LA IAFAS EP

ASUNTO : "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

FECHA : Jesus Maria, 11 de abril del 2025































Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto a la Subasta Inversa Electrónica N° 003 – 2025/ IAFAS EP 2da Convocatoria para la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 11 de abril del 2025, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, el Comité de Selección luego de declarar como no admitido las ofertas de los postores, procedió a formular el informe de desierto del procedimiento de selección, encontrando lo siguiente:

1.1 Entre el 14 de marzo al 24 de marzo del presente año se registraron las siguientes empresas proveedoras como participantes:

Nro.	RUC	Registro de participantes (Electrónica)
1	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C
2	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
3	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
4	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
5	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC
6	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.
7	20545792177	CHAPOLAB SAC
8	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.
9	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.
10	20600413571	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
11	20601283353	BLAU FARMACEUTICA PERU S.A.C.
12	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.
13	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.
14	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA
15	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.
16	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.
17	20607779695	CHAPOMEDIC S.A.C.
18	20608542869	ALMACENES VERDE S.A.C.

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	19/03/2025	Válido		19/03/2025	20392764373	  
2	Proveedor con RUC	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20448605893	  
3	Proveedor con RUC	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	17/03/2025	Válido		17/03/2025	20503794692	  
4	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	21/03/2025	Válido		21/03/2025	20517656055	  
5	Proveedor con RUC	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	18/03/2025	Válido		18/03/2025	20518036123	  
6	Proveedor con RUC	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20536598708	  
7	Proveedor con RUC	20545792177	CHAPOLAB SAC	18/03/2025	Válido		18/03/2025	20545792177	  
8	Proveedor con RUC	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20546950396	  
9	Proveedor con RUC	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20565831900	  
10	Proveedor con RUC	20600413571	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	24/03/2025	Válido		24/03/2025	20600413571	  

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
11	Proveedor con RUC	20601283353	BLAU FARMACEUTICA PERU S.A.C.	17/03/2025	Válido		17/03/2025	20601283353	  
12	Proveedor con RUC	20603282681	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20603282681	  
13	Proveedor con RUC	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	24/03/2025	Válido		24/03/2025	20604767513	  
14	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20606267241	  
15	Proveedor con RUC	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20607197955	  
16	Proveedor con RUC	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	21/03/2025	Válido		21/03/2025	20607396516	  
17	Proveedor con RUC	20607779695	CHAPOMEDIC S.A.C.	19/03/2025	Válido		19/03/2025	20607779695	  
18	Proveedor con RUC	20608542869	ALMACENES VERDE S.A.C.	24/03/2025	Válido		24/03/2025	20608542869	  

Fuente: Plataforma SEACE

- 1.2 Conforme lo establecido en el cronograma publicado en el SEACE del día 10 de febrero al 18 de febrero del 2025 se procedió a la presentación de ofertas de manera electrónica, de acuerdo al siguiente detalle:

Nro.	RUC	Registro de ofertas (Electrónica)
1	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.
2	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.
3	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.
4	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
5	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C
6	20608542869	ALMACENES VERDE S.A.C.
7	20600413571	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-3-2025-IAFAS-EP-2

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No Item		1	
Descripción del Item		BUDESONIDA 200 mcg/dosis AER PARA INHALACION 200 Dosis	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20600413571	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	77430
2	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.	83700
3	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	84000

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No Item		2	
Descripción del Item		EPOETINA ALFA 2000 UI INY 1 mL	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	500000
2	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	509040
3	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	652680
4	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.	655200

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No Item		3	
Descripción del Item		ESOMEPRAZOL 40 mg INY	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	1056000
2	20608542869	ALMACENES VERDE S.A.C.	999999999 999997

Fuente: Plataforma SEACE

2. ADMISIÓN:

- 2.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria y los servicios a realizar solicitadas en las bases estándar), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N°1 BUDESONIDA 200 mcg/dosis AER PARA INHALACION 200 Dosis

DOCUMENTOS	OFERTAS		
	FARMA MIAVIDA S.A.C.	PHARMINTEGRA S.A.C.	GEMEFAR S.A.C.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	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
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
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)			
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
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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
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 (a)	CUMPLE	CUMPLE
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
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
ESTADO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

- a. Respecto al postor FARMA MIAVIDA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO

Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para inhalación	
Lote: 240117	Fecha de inicio del análisis: 20/Enero/2024
Cantidad: 31 000 Cajas	Fecha de fin del análisis: 27/Enero/2024
Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja	Fecha de Fabricación: 01/2024
Referencia: BP 2024	Fecha de Expiración: 01/2027

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	Resultados
Descripción (*)	Suspensión blanca.	Suspensión blanca.
Identificación	A. Por Espectrofotometría de absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango 200 nm a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm. B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).	A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango 200 nm a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm. B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2)
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	En el cromatograma obtenido con la solución (1): - El área de cualquier pico secundario no es mayor que la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%); - La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios no es mayor a 3 veces la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (1.5%).	0.145% 0.145%
Epímero A (Por cromatografía líquida)	En el cromatograma obtenido con la solución (1), como se describe en la valoración, el contenido del epímero A (segundo pico) es 40.0% a 51.0% de la suma de las áreas de los dos picos del epímero de Budesonida.	46.6%
Uniformidad de dosis liberada	La preparación cumple con la prueba si 9 de cada 10 resultados se encuentran entre el 75% y el 125% del valor medio y todos se encuentran entre el 65% y el 135%. Si 2 o 3 valores se encuentran fuera de los límites del 75% al 125%, repita la prueba con 2 inhaladores más.	104.20% 103.01% 103.15% 102.58% 104.24% 104.10% 101.59% 101.84% 101.15% 102.24% Promedio: 102.81%

FARMA MIAVIDA S.A.C.
DIRECTOR GENERAL
DIRECTOR TECNICO
C. CLAP 20777



FARMA MIAVIDA S.A.C.
DIRECTOR GENERAL
DIRECTOR TECNICO
C. CLAP 20777

ITEM N°2 BUDESONIDA 200 mcg/dosis AER PARA INHALACION 200 Dosis

DOCUMENTOS	OFERTAS		
	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	GEMEFAR S.A.C,
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	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
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
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)			
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
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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
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 (a)	NO CUMPLE (b)	NO CUMPLE (c)
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
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
ESTADO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a. Respecto al postor CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera KEXING BIOPHARM CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

LABORATORIOS AMERICANOS S.A.
M. Ximenes
 Q.F. MORA L. CACERES SAMVEDRA
 DIRECTOR TÉCNICO
 COFF 11.03.24

Kexing Biopharm Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	EPOTROPIN-a® 2000 UI/mL Solución Inyectable		
Lote N°	202408249	Cantidad	44700 viales
Fecha de fabricación	Agosto, 2024	Lote de albúmina	K213A6671
Fecha de expira	Febrero, 2027	Presentación	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Fecha de análisis	Septiembre, 2024
PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS	
Apariencia	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	
Identificación	A. El resultado calculado en la prueba de valoración cumple con la especificación del método B en ratones normocitémicos. B. El electroforetograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforetograma obtenido con la solución (2).	Cumple Cumple	
Volumen	No menos de 1.0 mL	1.1 mL	
Acidez o alcalinidad (pH)	6.5 a 7.4	7.0	
Prueba de toxicidad anormal (*)	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	
Anticuerpos VIH1 / VIH2 (*)	No reactivo	No reactivo	
Hepatitis B (HBsAg) (*)	No reactivo	No reactivo	
Hepatitis C (Anti VHC) (*)	No reactivo	No reactivo	
Esterilidad (Filtración por membrana)	Estéril (No se debe evidenciar crecimiento microbiano).	Estéril (No se evidencia crecimiento microbiano).	
Endotoxinas bacterianas (Método A)	Menos de 20 UI en un volumen conteniendo 10,000 UI de Entropoyetina.	< 1 UI en un volumen conteniendo 1,000 UI de Entropoyetina.	
Contaminación particulada Partículas sub-visibles (Método 1) Partículas ≥ 10 µm Partículas ≥ 25 µm	No más de 6000 por vial No más de 600 por vial	5 por vial 1 por vial	
Valoración (Potencia)(UI/mL): (Método B)	1800 UI/mL – 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2158 UI/mL (108 %)	

(*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y pool de plasma de origen humano.

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Reportado por:
Zhou Yueling
Analista

Revisado por:
Yuan Xu
Supervisor de Control de Calidad

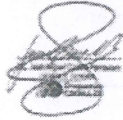
Aprobado por:
Liu Juan
Gerente de Control de Calidad

CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.
Waiter A. Martinez Lecca
 Waiter A. Martinez Lecca
 GERENTE GENERAL

CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.
Q.F. MARINA CHAVEZ CHICQUEZ
 Q.F. MARINA CHAVEZ CHICQUEZ
 C.Q.F.P. N° 05980
 DIRECTOR TÉCNICO

COA-KEXB-01-13

- b. Respecto al postor DROGUERIA CADILLO S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera KEXING BIOPHARM CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:



GERENTE GENERAL
DROGUERIA CADILLO S.A.C.
Firmante: JUAN CADILLO PARRAVICINI
Fecha: 24/03/2025 17:37

48

LABORATORIOS AMERICANOS S.A.

G.F. NORA CACERES SAAYEDRA
DIRECTOR TÉCNICO
CQFP 11358

Kexing Biopharm Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	EPOTROPIN-α® 2000 UI/mL Solución Inyectable		
Lote N°	202411287	Cantidad	44700 viales
Fecha de fabricación	Noviembre, 2024	Lote de albúmina	K330A0671
Fecha de expira	Mayo, 2027	Presentación	Vial x 1 mL
Metodología	Farmscopes Británica 2024	Fecha de análisis	Diciembre, 2024
PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS	
Apariencia	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	
Identificación	A. El resultado calculado en la prueba de valoración cumple con la especificación del método B en ratones normotérmicos.	Cumple	
	B. El electroforesograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforesograma obtenido con la solución (2).	Cumple	
Volumen	No menos de 1.0 mL	1.1 mL	
Acidez o alcalinidad (pH)	6.6 a 7.4	7.6	
Prueba de toxicidad anormal (*)	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	
Anticuerpos VIH1 / VIH2 (*)	No reactivo	No reactivo	
Hepatitis B (HBsAg) (*)	No reactivo	No reactivo	
Hepatitis C (Anti VHC) (*)	No reactivo	No reactivo	
Estériles (Filtración por membrana)	Estéril (No se debe evidenciar crecimiento microbiano).	Estéril (No se evidencia crecimiento microbiano).	
Endotoxinas bacterianas (Método A)	Menos de 20 UI en un volumen contenido 10,000 UI de Eritropoyetina.	1 UI en un volumen contenido 1,000 UI de Eritropoyetina.	
Contaminación particulada Partículas sub-visibles (Método 1)			
Partículas ≥ 10 µm	No más de 6000 por vial	0 por vial	
Partículas ≥ 25 µm	No más de 600 por vial	0 por vial	
Valoración (Potencia) (UI/mL) (Método B)	1800 UI/mL - 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2205 UI/mL (110 %)	

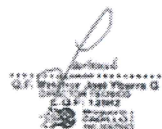
(*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y pool de plasma del excipiente albúmina.

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Reportado por: Zhou Yueing
Analista

Revisado por: Yuan Xu
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por: Xie Liang
Gerente de Control de Calidad



DIRECTOR TÉCNICO
DROGUERIA CADILLO S.A.C.
Firmante: MELCHOR JOEL YBARRA
GULLINTA
Fecha: 24/03/2025 19:00

COA-KEXB-01-14

- c. Respecto al postor GEMEFAR S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera KEXING BIOPHARM CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

Kexing Biopharm Co., Ltd.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	EPOTROPIN- [®] 2000 UI de Eritropoyetina	
Lote N°	202403067	45030 viales
Fecha de fabricación	Marzo, 2024	K213C6671
Fecha de expira	Setiembre, 2026	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Marzo, 2024
PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Apariencia	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.
Identificación	A. El resultado calculado en la prueba de valoración cumple con la especificación del método B en ratones normocitémicos. B. El electroforetograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforetograma obtenido con la solución (2).	Cumple Cumple
Volumen	No menos de 1.0 mL	1.1 mL
Acidez o alcalinidad (pH)	6.6 a 7.4	7.0
Prueba de toxicidad anormal (*)	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.
Anticuerpos VIH1 / VIH2 (*)	No reactivo	No reactivo
Hepatitis B (HBsAg) (*)	No reactivo	No reactivo
Hepatitis C (Anti VHC) (*)	No reactivo	No reactivo
Esterilidad (Filtración por membrana)	Estéril (No se debe evidenciar crecimiento microbiano)	Estéril (No se evidencia crecimiento microbiano)
Endotoxinas bacterianas (Método A)	Menos de 20 UI en un volumen conteniendo 10,000 UI de Eritropoyetina.	< 1 UI en un volumen conteniendo 1,000 UI de Eritropoyetina.
Contaminación particulada Partículas sub-visibles (Método 1)		
Partículas $\geq 10 \mu\text{m}$	No más de 6000 por vial	5 por vial
Partículas $\geq 25 \mu\text{m}$	No más de 600 por vial	2 por vial
Valoración (Potencia)(UI/mL): (Método B)	1800 UI/mL – 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2002 UI/mL (100 %)

(*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y pool de plasma del excipiente albúmina.

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas

Reportado por:
Zhou Yueling
Analista

Revisado por:
Yuan Xu
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por:
Liu Juan
Gerente de Control de Calidad







ITEM N° 3 ESOMEPRAZOL 40 mg INY

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	ALMACENES VERDE S.A.C.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	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	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)		
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	
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)	CUMPLE	
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)	CUMPLE	
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	CUMPLE	
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	
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 (a)	
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	
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	
ESTADO	NO ADMITIDO	

- a. Respecto al postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presentó un Certificado de Análisis con una vigencia de 12 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:

NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.

[Signature]

O.F. RAUL A. FALCONI PACO
DIRECTOR TECNICO
C.D.F.P. 14561

NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.

[Signature]


NANDY ECHENICA RAVINES MIRANDA
APODERADA

81

EAST AFRICAN (INDIA) OVERSEAS

(WHO GMP Certified Company)

CERTIFICATE OF ANALYSIS



Brand Name	ESOPRAN Powder for Solution for Injection and Infusion 40 mg	Report No.	DI-0423162/F
Generic Name	Esomeprazole Powder for Solution for Injection and Infusion 40 mg	Page No.	1/2
Specification No.	STS/PP/G-8157-00	Ref. No.	FI-162/23-24
Mfd. & Supp. By	East African (India) Overseas	Date of Receipt	10/04/2023
Batch No.	Batch Size	Date of Mfg.	Date of Exp.
ESI-042301	10000 Vials	04/2023	03/2026
			Sample Qty. 66 Vial

Sr. No.	PARAMETERS	RELEASE SPECIFICATIONS	RESULTS
1.	Description	A white to almost white powder filled in 10ml clear colourless glass vial, sealed with flip-off seal.	A white powder filled in 10ml clear colourless glass vial, sealed with flip-off seal.
2.	Identification		
	a. By HPLC	The retention time of the major peak of the Sample solution corresponds to that of the Standard solution, as obtained in the Assay.	The retention time of the major peak of the Sample solution corresponds to that of the Standard solution, as obtained in the Assay.
	b. For Sodium	Sodium compounds impart an intense yellow colour to a non-luminous flame.	Sodium compounds impart an intense yellow colour to a non-luminous flame.
3.	Constituted solution (Constituted solution conforms to the following tests.)		
	a. Completeness and clarity of Solution	a) The solid dissolves completely, leaving no visible residue as Undissolved matter. b) The constituted solution is not significantly less clear than an equal volume of the diluents, examined similarly.	a) The solid dissolves completely, leaving no visible residue as Undissolved matter. b) The constituted solution is not significantly less clear than an equal volume of the diluents, examined similarly.
	b. Particulate Matter	The solution is essentially free from particles or foreign matter that can be observed on visual inspection.	The solution is essentially free from particles or foreign matter that can be observed on visual inspection.
4.	pH	9.0 to 12.0	9.57
5.	Water	Not more than 5.0 % w/w	3.34 % w/w
6.	Average fill Weight	117.65 mg \pm 7.5 %	117.82 mg
7.	Uniformity of dosage unit (By Weight Variation)	(Acceptance value)	
		1.1 \leq 15.0%	3.8 %
8.	Bacterial Endotoxins	Not more than 5.0 EU/mg of Esomeprazole	Less than 5.0 EU/mg of Esomeprazole
9.	Sterility	Should be sterile.	Sterile.

Remarks: In the Opinion of the under signed, the sample referred to above is of standard quality as per "In-House" specification.

Analysed By QC:

Name: Ravi

Designation: Officer

Sign: *[Signature]* Date: 24/04/2023

Checked By QC:

Name: Sanjay Pathak

Designation: Asst. Manager


Sign: *[Signature]* Date: 24/04/2023

Approved By QC:

Name: Sukesh Kumar

Designation: Manager

Sign: *[Signature]* Date: 24/04/2023



EAST AFRICAN (INDIA) OVERSEAS

Works : Plot No. :1, Pharmacy, Selaqui, Dehradun-248011 (U.K.) Tel: 0135-2699211, Mob. 09927800926

Corporate Off:- 120, Suncity Business, Tower, Sec-54, Gurgaon.

Branch off :- H-33, Lokmanya Pan Bazar, Behind Everad Nagar, Sion (East) Mumbai-400 022 Tel: 022-32229810

e-mail :- export@earindia.com, sales@earindia.com

Es preciso mencionar que este comité de selección evidenció que, no fueron admitidas las ofertas presentadas en los ítems 2 y 3 del procedimiento de selección y de acuerdo al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado así también en su "Artículo 65 Declaración de Desierto, en el Numeral 65.1, de describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta valida (...)"

Al respecto después de haber analizado la situación del proceso y vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, declara DESIERTO para los ítems 2 y 3 del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 003-2025/IAFAS EP 2da Convocatoria cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

Finalmente se procede a redactar el informe 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° 003-2025/IAFAS EP 2da Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

2.2 El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de la oferta concluye el siguiente detalle:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
2	ERITROPOYETINA HUMANA 2000 UI INY	
	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
3	ESOMEPRAZOL 40 mg INY	
	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

3. CONCLUSIÓN:

- 3.1 Declarar Desierto los Items 2 y 3 del procedimiento de selección por Subasta Inversa Electrónica N° 003-2025-IAFAS-EP 2da convocatoria para la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**
- 3.2 Este comité de selección recomienda volver a realizar la convocatoria de dicho procedimiento de selección debido a la necesidad del área usuaria.

Es todo cuanto informo a usted para los fines que estime pertinentes

Atentamente



DIANA G. FUENTES GUEVARA
CAP EP
PRESIDENTE DE COMITÉ