

**ACTA N°262-2024 DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS  
DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN  
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N°043-2024 DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA  
ELECTRONICA N°02-2024-IAFAS-EP 1RA CONVOCATORIA**

**"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II  
PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"**

En la ciudad de Lima, siendo el día 16 de octubre del 2024, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas en la: Adjudicación Simplificada N°043-2024 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica N°002-2024-IAFAS EP 1ra Convocatoria para la **"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"**, conforme a los siguientes fundamentos:

**1. ANTECEDENTES:**

Con fecha, 27 de setiembre del 2024 hasta el 15 de octubre del 2024 en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar la admisión 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, en la cual se presentaron los siguientes participantes:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	20100123682	GLAXOSMITHKLINE PERU S.A.	16/09/2024	Válido
2	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	17/09/2024	Válido
3	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	14/09/2024	Válido
4	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	18/09/2024	Válido
5	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	19/09/2024	Válido
6	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	16/09/2024	Válido
7	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	17/09/2024	Válido
8	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	18/09/2024	Válido
9	20600952014	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	23/09/2024	Válido
10	20603282681	CORPORACION DAIFER MEDIC S.A.C.	19/09/2024	Válido
11	20605036458	CASA FARMACEUTICA S.A.C.	16/09/2024	Válido
12	20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	25/09/2024	Válido
13	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	17/09/2024	Válido
14	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	18/09/2024	Válido

No.	Proveedor	RUC/Código	Nombre del Proveedor	Fecha de Registro	Estado	Observaciones	Fecha de Vigencia	Proveedor Registrado	Acciones
1	Proveedor con RUC	20100123682	GLAXOSMITHKLINE PERU S.A.	16/09/2024	Válido		16/09/2024	20100123682	Ⓢ Ⓜ
2	Proveedor con RUC	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	17/09/2024	Válido		17/09/2024	20347268683	Ⓢ Ⓜ
3	Proveedor con RUC	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	14/09/2024	Válido		14/09/2024	20448605893	Ⓢ Ⓜ
4	Proveedor con RUC	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	18/09/2024	Válido		18/09/2024	20459821652	Ⓢ Ⓜ
5	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	19/09/2024	Válido		19/09/2024	20509882101	Ⓢ Ⓜ
6	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	16/09/2024	Válido		16/09/2024	20517656055	Ⓢ Ⓜ
7	Proveedor con RUC	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	17/09/2024	Válido		17/09/2024	20523672801	Ⓢ Ⓜ
8	Proveedor con RUC	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	18/09/2024	Válido		18/09/2024	20536598708	Ⓢ Ⓜ
9	Proveedor con RUC	20600952014	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	23/09/2024	Válido		23/09/2024	20600952014	Ⓢ Ⓜ
10	Proveedor con RUC	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	19/09/2024	Válido		19/09/2024	20603282681	Ⓢ Ⓜ

No.	Proveedor	RUC/Código	Nombre del Proveedor	Fecha de Registro	Estado	Observaciones	Fecha de Vigencia	Proveedor Registrado	Acciones
11	Proveedor con RUC	20605036458	CASA FARMACEUTICA S.A.C.	16/09/2024	Válido		16/09/2024	20605036458	Ⓢ Ⓜ
12	Proveedor con RUC	20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	25/09/2024	Válido		25/09/2024	20605741640	Ⓢ Ⓜ
13	Proveedor con RUC	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	17/09/2024	Válido		17/09/2024	20610035541	Ⓢ Ⓜ
14	Proveedor con RUC	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	18/09/2024	Válido		18/09/2024	20610558284	Ⓢ Ⓜ

## 2. REPORTE DE PRESENTACION DE OFERTAS:

### Presentación de ofertas/expressión de interés

Entidad convocante : IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)  
Nomenclatura : AS-SM-43-2024-IAFAS-EP-1  
Nro. de convocatoria : 1  
Objeto de contratación : Bien  
Descripción del objeto : ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS  
EP - AS N°043-2024 DERIVADA DE LA SIE N°002-2024

RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	DULOXETINA 30 mg TAB LIB RET			
20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	26/09/2024	22:39:01	Electronico
20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	26/09/2024	22:53:01	Electronico
RUC / Código				
10	TIBOLONA 2.5 mg TAB			
	No se presentaron propuesta al ítem	-	-	-
RUC / Código				
2	DULOXETINA 60 mg TAB LIB RET			
20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	26/09/2024	22:39:01	Electronico
20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	26/09/2024	22:53:01	Electronico
RUC / Código				
3	FLUTICASONA + SALMETEROL 500 mcg + 50 mcg/dosis AER INH			
	No se presentaron propuesta al ítem	-	-	-
RUC / Código				
4	GABAPENTINA 600 mg TAB			
	No se presentaron propuesta al ítem	-	-	-
RUC / Código				
5	HIDROCORTISONA 250 mg INY			
	No se presentaron propuesta al ítem	-	-	-
RUC / Código				
6	OLANZAPINA 10 mg TAB			
20600952014	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	26/09/2024	15:30:58	Electronico
20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	26/09/2024	23:25:08	Electronico
RUC / Código				
7	OXCARBAZEPINA 300 mg TAB			
	No se presentaron propuesta al ítem	-	-	-
RUC / Código				
8	PROPOFOL 1 X 20 ML JGA PRE			

Entidad convocante : IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)  
Nomenclatura : AS-SM-43-2024-IAFAS-EP-1  
Nro. de convocatoria : 1  
Objeto de contratación : Bien  
Descripción del objeto : ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS  
EP - AS N°043-2024 DERIVADA DE LA SIE N°002-2024

RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
8	PROPOFOL 1 X 20 ML JGA PRE			
	No se presentaron propuesta al ítem	-	-	-
RUC / Código				
9	SALBUTAMOL 100 mcg/dosis AER PARA INHALACION 200 Dosis			
20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GENEFAR S.A.C.	26/09/2024	11:38:55	Electronico
20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	26/09/2024	17:18:49	Electronico
20100123682	GLAXOSMITHKLINE PERU S.A.	26/09/2024	19:12:14	Electronico
20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	26/09/2024	22:39:01	Electronico

## 3. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
Adjudicación Simplificada N° 043-2024 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica N° 002-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA			
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ITEM N° 1 - DULOXETINA 30 MG TAB. LIB. RET.			
N°	POSTOR	OFERTA	
		DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	HEALTH GROUP PERU S.A.C.
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).	NO 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
ESTADO		NO ADMITIDO	ADMITIDO

Respecto a la oferta presentada para el **ITEM N° 01: DULOXETINA 30 MG TAB. LIB. RET.**, se menciona que:

El proveedor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**, no cumple con las **ESPECIFICACIONES TECNICAS CONTENIDAS EN EL CAPITULO III, LA FICHA TECNICA INDICA:** La vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad. El postor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.** ofertó con vigencia de once (11) meses, no cumpliendo con lo solicitado en las Especificaciones Técnicas (Ficha Técnica).

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
Adjudicación Simplificada N° 043-2024 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica N° 002-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA			
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ITEM N° 2 - DULOXETINA 60 MG TAB. LIB. RET.			
		OFERTA	
N°	POSTOR	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	HEALTH GROUP PERU S.A.C.
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).	NO 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
ESTADO		NO ADMITIDO	ADMITIDO

Respecto a la oferta presentada para el **ITEM N° 02: DULOXETINA 60 MG TAB. LIB. RET.**, se menciona que:

El proveedor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**, no cumple con las **ESPECIFICACIONES TECNICAS CONTENIDAS EN EL CAPITULO III, LA FICHA TECNICA INDICA:** La vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad. El postor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.** ofertó con vigencia de once (11) meses, no cumpliendo con lo solicitado en las Especificaciones Técnicas (Ficha Técnica).

#### RELACIONADO AL ITEM N° 3:

No se presentaron propuestas al ítem

#### RELACIONADO AL ITEM N° 4:

No se presentaron propuestas al ítem

#### RELACIONADO AL ITEM N° 5:

No se presentaron propuestas al ítem

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
Adjudicación Simplificada N° 043-2024 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica N° 002-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA			
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ITEM N° 6 - OLANZAPINA 10 MG TAB.			
N°	POSTOR	OFERTA	
		MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	PAX IMPORTACIONES 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
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

#### RELACIONADO AL ITEM N° 7:

No se presentaron propuestas al ítem

#### RELACIONADO AL ITEM N° 8:

No se presentaron propuestas al ítem

ANEXO 1				
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS				
Adjudicación Simplificada N° 043-2024 Derivada de la Subasta Inversa Electrónica N° 002-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA				
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP				
ITEM N° 9 - SALBUTAMOL 100 mcg/DOSIS AER. PARA INHALACION				
N°	POSTOR	OFERTA		
		GEMEFAR S.A.C.	CORPOR. ALESSANDRA S.A.C.	GLAXOSMITHKLINE PERU S.A. DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
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	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	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	NO CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	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	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	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO

Respecto a la oferta presentada para el **ITEM N° 09: SALBUTAMOL 100 mcg/DOSIS AER. PARA INHALACION**, se menciona que:

- El proveedor **GLAXOSMITHKLINE PERU S.A.**, no cumple con las **ESPECIFICACIONES TECNICAS CONTENIDAS EN EL CAPITULO III, LA FICHA TECNICA INDICA**: La vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad. El postor **ABBOTT LABORATORIOS S.A.** ofertó con vigencia de diecisiete (17) meses, no cumpliendo con lo solicitado en las Especificaciones Técnicas (Ficha Técnica).

#### RELACIONADO AL ITEM N° 10:

No se presentaron propuestas al ítem

#### **4. EVALUACIÓN DE OFERTA:**

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realiza la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 002 AL ACTA N°262-2024/CS/IAFAS-EP									
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 1 - DULOXETINA 30 MG TAB. LIB. RET.									
		A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
N/O	POSTOR	PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI			PUNTAJE				
1	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	20,900.00	100	20,900.00	100.00	100.00	5.00	105.00	1

ANEXO N° 002 AL ACTA N°262-2024/CS/IAFAS-EP									
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 2 - DULOXETINA 60 MG TAB. LIB. RET.									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI			PUNTAJE				
1	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	20,900.00	100	20,900.00	100.00	100.00	5.00	105.00	1

ANEXO N° 002 AL ACTA N°262-2024/CS/IAFAS-EP									
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 6 - OLANZAPINA 10 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	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	26,500.00	100	26,500.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	26,500.00	100	39,750.00	66.67	66.67	5.00	71.67	2

ANEXO N° 002 AL ACTA N°262-2024/CS/IAFAS-EP									
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 9 - SALBUTAMOL 100 mcg/DOSIS AER. PARA INHALACION									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI			PUNTAJE				
1	GEMEFAR S.A.C.	15,340.00	100	15,340.00	100.00	100.00	5.00	105.00	1
2	CORPOR. ALESSANDRA S.A.C.	15,340.00	100	20,355.00	75.36	75.36	NO APLICA	75.36	3
3	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	15,340.00	100	21,240.00	72.22	72.22	5.00	77.22	2

## 5. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N°344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:



**ANEXO N° 003 AL ACTA N° 262-2024/CS/IAFAS-EP**

**ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**

**ITEM N° 1 - DULOXETINA 30 MG TAB. LIB. RET.**

		1
		HEALTH GROUP PERU S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</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.	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), según lo señalado en el numeral d.	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 Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE
	<p>4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p><b>a) Para medicamentos:</b> 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>b) Para productos biológicos:</b> 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>c) Para productos galénicos:</b> 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><b>d) Para productos dietéticos:</b> 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><b>e) Para medicamentos herbarios:</b> De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>f) Para productos naturales:</b> Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	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 mediano 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
<b>RESULTADO</b>	<b>DESCALIFICADO</b>

- a. Respecto al postor HEALTH GROUP PERU S.A.C., NO CUMPLE el requisito de calificación al no presentar EL certificado de análisis de la empresa extranjera AMBIX HEALTHCARE LLP, 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, obrando solo en la oferta la traducción simple del certificado de análisis de acuerdo al siguiente detalle:

<b>AMBIX HEALTHCARE LLP</b> 84, NIRMAL INDUSTRIAL PARK, GIDC, HARNAHODA ROAD, GOZARIA, MEHSANA – 382825 <b>DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD</b> <b>LA LEY DE MEDICAMENTOS Y COSMÉTICOS. 1940 Y LAS REGLAS BAJO EL FORMULARIO-39</b> <b>(REGLA 150-E(F))</b> <b>CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO</b>			
<b>Nombre del producto:</b> DULOTIN-HG 30mg <b>CÁPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA</b> <b>Nombre genérico:</b> DULOXETINA 30mg <b>CÁPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA</b> <b>Empaque:</b> Caja x 30 Cápsulas de liberación retardada. <b>Código del producto:</b> 8DULO02 <b>N° Lote:</b> AEC24002 <b>Tamaño del lote actual:</b> 99 000.00 Cápsulas <b>Tamaño de muestra:</b> 50.000 Cápsulas <b>Cantidad liberada:</b> 99 000.00 Cápsulas		<b>Fecha de fabricación:</b> 01/02/2024 <b>Fecha de expira:</b> 31/01/2027 <b>Prueba según:</b> USP-NF 2023 <b>Fecha de análisis:</b> 15-05-2024	
		<b>N° A.R:</b> AFP/2400078/24-25 <b>Fecha de liberación:</b> 23-06-2024 <b>N° Slip inicio de prueba:</b> AFPTR2400078 <b>N° Esp:</b> SPEC/FP/578-00 <b>N° STP:</b> STP/FP/578-00 <b>N° Lic. Manufactura:</b> G/25/2255 <b>Locación:</b> GOZARIA <b>Compañía:</b> AMBIX	
N°Sr	Prueba	Resultados	Especificación
1	Descripción (*)	Cápsula de gelatina dura de color azul/blanco tamaño "3" que contiene polvo granular de color blanco.	Cápsula de gelatina dura de color azul/blanco tamaño "3" que contiene polvo granular de color blanco.
2	Identificación	Identificación A (Por IR): El espectro IR de la preparación de la muestra presenta valores máximos solo a los mismos números de onda que los del estándar de referencia USP correspondiente, preparado apropiadamente.  Identificación B (Por HPLC): El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtiene en la Valoración.	Identificación A (Por IR): El espectro IR de la preparación de la muestra presenta valores máximos solo a los mismos números de onda que los del estándar de referencia USP correspondiente, preparado apropiadamente.  Identificación B (Por HPLC): El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtiene en la Valoración.
3	Peso promedio (*)	176.4mg	175.0 ± 5% (166.25mg a 183.75mg)
4	Promedio de contenido neto (*)	176.7 mg	175.0 ± 5% (166.25mg a 183.75mg)
5	Variación de peso (*)	% Diferencia Peso mínimo: -1.64% % Diferencia Peso máximo: 1.75%	± 5% de peso promedio
6	Disolución (Prueba 1) (Por HPLC)	Etapa ácida: 2.2%  Etapa amortiguadora: 95.46%	A. Etapa ácida – No más de 10.0%, disuelto en 2 horas  B. Etapa amortiguadora – No menos de 75.0% (Q), disuelto en 60 minutos

 **Axierta**  
 Q.F. JOHN D. URTA QUINCE  
 DIRECTOR TÉCNICO  
 C.O.B.A.N. N° 71701

HEALTH GROUP PERU SAC  
 Wilmer Quijano Ocasio  
 C.O.B.A.N. N° 71701

## ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP

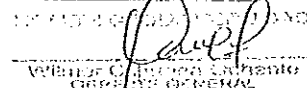
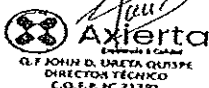
## ITEM N° 2 - DULOXETINA 60 MG TAB. LIB. RET.

		1
		HEALTH GROUP PERU S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</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.	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), según lo señalado en el numeral d.	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 Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE
	<p>4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p><b>a) Para medicamentos:</b> 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>b) Para productos biológicos:</b> 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>c) Para productos galénicos:</b> 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><b>d) Para productos dietéticos:</b> 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><b>e) Para medicamentos herbarios:</b> De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>f) Para productos naturales:</b> Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	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 mediano 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
<b>RESULTADO</b>	<b>DESCALIFICADO</b>

- a. Respecto al postor HEALTH GROUP PERU S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de calificación al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera AMBIX HEALTHCARE LLP, 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, obrando solo en la oferta la traducción simple del certificado de análisis de acuerdo al siguiente detalle:

<b>AMBIX HEALTHCARE LLP</b> 84, NIRMAL INDUSTRIAL PARK, GIDC, HARNAHODA ROAD, GOZARIA, MEHSANA – 382825 <b>DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD</b> <b>LA LEY DE MEDICAMENTOS Y COSMÉTICOS. 1940 Y LAS REGLAS BAJO EL FORMULARIO-39</b> <b>(REGLA 150-E(F))</b> <b>CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO</b>			
<b>Nombre del producto:</b> DULOTIN-HG 60mg <b>CÁPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA</b> <b>Nombre genérico:</b> DULOXETINA 60mg <b>CÁPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA</b> <b>Empaque:</b> Caja x 30 Cápsulas de liberación retardada. <b>Código del producto:</b> 8DULO02 <b>N° Lote:</b> AEC24003 <b>Tamaño del lote actual:</b> 99 000.00 Cápsulas <b>Tamaño de muestra:</b> 50.000 Cápsulas <b>Cantidad liberada:</b> 99 000.00 Cápsulas		<b>Fecha de fabricación:</b> 01/02/2024 <b>Fecha de expira:</b> 31/01/2027 <b>Prueba según:</b> USP-NF 2023 <b>Fecha de análisis:</b> 15-05-2024	<b>N° A.R:</b> AFP/2400079/24-25 <b>Fecha de liberación:</b> 23-06-2024 <b>N° Slip inicio de prueba:</b> AFPTR2400079 <b>N° Esp:</b> SPEC/FP/593-00 <b>N° STP:</b> STP/FP/593-00 <b>N° Lic. Manufactura:</b> G/25/2255 <b>Locación:</b> GOZARIA <b>Compañía:</b> AMBIX
N°Sr	Prueba	Resultados	Especificación
1	Descripción (*)	Cápsula de gelatina dura de color azul/amarillo tamaño "1" que contiene polvo granular de color blanco.	Cápsula de gelatina dura de color azul/amarillo tamaño "1" que contiene polvo granular de color blanco.
2	Identificación	Identificación A (Por IR): El espectro IR de la preparación de la muestra presenta valores máximos solo a los mismos números de onda que los del estándar de referencia USP correspondiente, preparado apropiadamente.  Identificación B (Por HPLC): El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtiene en la Valoración.	Identificación A (Por IR): El espectro IR de la preparación de la muestra presenta valores máximos solo a los mismos números de onda que los del estándar de referencia USP correspondiente, preparado apropiadamente.  Identificación B (Por HPLC): El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtiene en la Valoración.
3	Peso promedio (**)	351.7mg	350.0 ± 7.5% (323.75mg a 376.25mg)
4	Promedio de contenido neto (**)	351.2 mg	350.0 ± 7.5% (323.75mg a 376.25mg)
5	Variación de peso (**)	% Diferencia Peso mínimo: -1.16% % Diferencia Peso máximo: 1.47%	± 7.5% de peso promedio
6	Disolución (Prueba 1) (Por HPLC)	Etapa ácida: 2.8%  Etapa amortiguadora: 95.52%	A. Etapa ácida – No más de 10.0%, disuelto en 2 horas  B. Etapa amortiguadora – No menos de 75.0% (Q), disuelto en 60 minutos



**ANEXO N° 003 AL ACTA N° 262-2024/CS/IAFAS-EP**

**ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**

**ITEM N° 6 - OLANZAPINA 10 MG TAB.**

		1	2
		MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</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.	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), según lo señalado en el numeral d.	NO CUMPLE (a)	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 Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE	CUMPLE

<p>4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p><b>a) Para medicamentos:</b> 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>b) Para productos biológicos:</b> 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>c) Para productos galénicos:</b> 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><b>d) Para productos dietéticos:</b> 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><b>e) Para medicamentos herbarios:</b> De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>f) Para productos naturales:</b> Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	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
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.	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
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
<b>RESULTADO</b>	<b>DESCALIFICADO</b>	<b>CALIFICADO</b>

- a.- Respecto al postor MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases integradas 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACION, el mencionado postor NO CUMPLE los requisitos de calificación; debido a que en el certificado de BUENAS PRACTICAS DE ALMACENAMIENTO, no presento documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes con la empresa CORPORACION FE Y ESPERANZA E.I.R.L. (dichos documentos al no ser emitidos por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite la subsanación de la oferta).

**ANEXO N° 003 AL ACTA N° 262-2024/CS/IAFAS-EP**

**"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II  
PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP "**

**ITEM N° 9 – SALBUTAMOL 100 mcg/DOSIS AER. PARA INHALACION**

		1	2	3
		GEMEFAR S.A.C.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	CORP. ALESSANDRA S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</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.	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), según lo señalado en el numeral d.	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 Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE

<p>4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p><b>a) Para medicamentos:</b> 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>b) Para productos biológicos:</b> 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>c) Para productos galénicos:</b> 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><b>d) Para productos dietéticos:</b> 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><b>e) Para medicamentos herbarios:</b> De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>f) Para productos naturales:</b> Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	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	NO CUMPLE	NO CUMPLE
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	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	NO CUMPLE	CUMPLE
<b>RESULTADO</b>	<b>DESCALIFICADO</b>	<b>DESCALIFICADO</b>	<b>DESCALIFICADO</b>

1. Respecto al postor **GEMEFAR S.A.C.**, se indica que de acuerdo a las bases integradas 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACION, el mencionado postor NO CUMPLE los requisitos de calificación:

- **CERTIFICADO DE ANÁLISIS O PROTOCOLO DE ANÁLISIS**, se solicitó con Carta N°291/IAFAS-EP/ABASTO/CS/AS N°043-2024 DERIV SIE N°002-2024 de fecha 10 de octubre del 2024, subsanar la Traducción Certificada del Protocolo de Análisis, el cual a la fecha de culminada el plazo no subsana.



2. Respecto al postor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**, se indica que de acuerdo a las bases integradas 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACION, el mencionado postor **NO CUMPLE** los requisitos de admisión:

- **COPIA SIMPLE DEL INSERTO DEL BIEN OFERTADO**, el postor no lo presento (dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite la subsanación de la oferta).
- **COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE ANÁLISIS O PROTOCOLO DE ANÁLISIS**, el postor no lo presento la Traducción Certificada del Protocolo de Análisis.

3. Respecto al postor **CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.**, se indica que de acuerdo a las bases integradas 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACION, el mencionado postor **NO CUMPLE** los requisitos de admisión:

- **BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCION Y TRANSPORTE**, no presento documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes (dichos documentos al no ser emitidos por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite la subsanación de la oferta).
- **COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE ANÁLISIS O PROTOCOLO DE ANÁLISIS**, el postor no lo presento la Traducción Certificada del Protocolo de Análisis.

#### 6. CONCLUSION:

El Artículo 76 del Reglamento indica: "76.1. Previo al otorgamiento de la buena pro, el comité de selección revisa las ofertas económicas que cumplen con los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 de ser el caso."

El Artículo 76 del Reglamento señala: "76.3. Definida la oferta ganadora, el comité de selección otorga la buena pro, mediante su publicación en el SEACE."

En virtud de ello este comité de selección, conforme al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, habiéndose verificado la oferta del postor, se procede a otorgar la Buena Pro de la siguiente manera:

#### "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	POSTORES	ESTADO DE OFERTA
01	DULOXETINA 30 mg TAB LIB RET	DESIERTO	
02	DULOXETINA 60 mg TAB LIB RET	DESIERTO	
03	FLUTICASONA + SALMETEROL 500 mcg + 50 mcg/dosis AER INH	NO SE PRESENTARON OFERTAS	
04	GABAPENTINA 600 mg TAB	NO SE PRESENTARON OFERTAS	
05	HIDROCORTISONA (COMO SUCCINATO SODICO) 250 mg INY	NO SE PRESENTARON OFERTAS	

06	OLANZAPINA 10 mg TAB	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	BUENA PRO
07	OXCARBAZEPINA 300 mg TAB	NO SE PRESENTARON OFERTAS	
08	PROPOFOL 1 X 20 MI JGA PRE	NO SE PRESENTARON OFERTAS	
09	SALBUTAMOL 100 mcg/DOSIS INH	DESIERTO	
10	TIBOLONA 2.5 mg TAB	NO SE PRESENTARON OFERTAS	

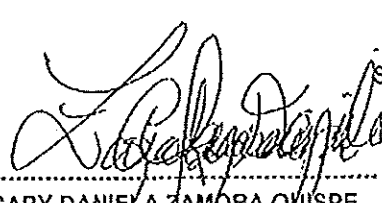
Vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, otorga la BUENA PRO del procedimiento de selección para la contratación de "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP ", según:

**RELACIONADO AL ÍTEM N°6 OLANZAPINA 10 mg TAB** al postor:

- ✓ **PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.** con RUC N° 20610035541, con domicilio legal común en Calle Ignacio Merino N°580 Dpto. 202 URB. SANTA CRUZ - MIRAFLORES, debidamente representado por el Sra. Amalia Emily Solórzano Urquiza.

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 ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 043-2024/IAFAS-EP Derivada de la Subasta Inversa Electrónica N°002-2024 - 2DA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP "

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

 GABY DANIELA ZAMORA QUISPE TTE EP PRESIDENTE TITULAR DEL COMITÉ DE SELECCIÓN	 SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO MY EP MIEMBRO TITULAR DEL COMITÉ DE SELECCIÓN	 PRUDENCIO MORALES MARIA R. PC MIEMBRO TITULAR DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
--	--	---