

**ACTA DE BUENA PRO****SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3**  
(tercera convocatoria)**“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY”**

En la ciudad de Lima, siendo las 13:30 horas del día 22 de noviembre de 2023, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA N° 0000105-2023-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria), para la “ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY”, en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

**Miembros del Comité de Selección que asistieron:**

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY, Primer Miembro Titular
- LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMÁN SAAVEDRA RUBIO, Segundo Miembro Titular

**I. RESPECTO A LA SOLICITUD DE REDUCCIÓN DE LA OFERTA ECONÓMICA QUE SUPERA EL VALOR ESTIMADO**

Que, el numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones indica que:

*“68.3 En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud” (...).*

Al respecto, mediante **CARTA N° 001-2023-CS/SIE N° 07-2023-INEN-3** de fecha 17.11.2023 **el Comité de Selección solicitó al postor CORVAL PHARMACEUTICAL SAC, que obtuvo el primer (1er) lugar en el orden de prelación del acto de calificación, la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles** contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud.

En respuesta, mediante **CORREO ELECTRÓNICO** de fecha 21.11.2023 y **CARTA N° S/N-CORVAL** adjunta de fecha 21.11.2023, el postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC comunica la reducción de su oferta económica hasta el monto total final de S/ 50,940.00 (Cincuenta mil novecientos cuarenta con 00/100 soles)**, monto que no supera el valor estimado, por tanto, se procede a otorgar la buena pro.

**II. BUENA PRO:**

Por consiguiente, teniendo en cuenta los resultados de la admisión y evaluación llevada a cabo en los actos previos a la adjudicación, el Comité de Selección acuerda otorgar por unanimidad la Buena Pro, de acuerdo al siguiente detalle:

POSTOR GANADOR	CORVAL PHARMACEUTICAL SAC
RUC N°	20600170458
MONTO TOTAL ADJUDICADO	S/ 50,940.00 (Cincuenta mil novecientos cuarenta con 00/100 soles)

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 14:30 horas del mismo día.



PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ  
PRESIDENTE TITULAR

Q.F. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY  
PRIMER MIEMBRO TITULAR

LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”  
“AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO”

**ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN y POSTERGACIÓN**

**SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3  
(tercera convocatoria)**

**“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY”**

En la ciudad de Lima, siendo las 11:01 horas del día 17 de noviembre de 2023, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA N° 0000105-2023-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria), para la “ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY”, en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

**Miembros del Comité de Selección que asistieron:**

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY, Primer Miembro Titular
- LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMÁN SAAVEDRA RUBIO, Segundo Miembro Titular

**I. RESPECTO A LA SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS**

De la revisión del SEACE se aprecia que el postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** si cumplió con efectuar la subsanación requerida dentro del plazo otorgado, tal como se puede apreciar en la siguiente imagen obtenida del SEACE:

Presentación de Subsanación				
Fecha Presentación	15/11/2023			
Usuario quien subsanó	20600170458			
Fecha y Hora Subsanación	15/11/2023 11:04:02 AM			
Detalle de archivos de subsanación de oferta				
Nro.	Nombre del archivo	Tipo de Archivo	Tamaño de Archivo	Documento
1	(CARTA N 14112023 SUBSANACION scan.pdf KB)	pdf	5647355	

De la revisión del SEACE se aprecia que el postor **ASG FARMA SAC** si cumplió con efectuar la subsanación requerida dentro del plazo otorgado, tal como se puede apreciar en la siguiente imagen obtenida del SEACE:

Presentación de Subsanación				
Fecha Presentación	15/11/2023			
Usuario quien subsanó	20605127267			
Fecha y Hora Subsanación	15/11/2023 11:26:23 AM			
Detalle de archivos de subsanación de oferta				
Nro.	Nombre del archivo	Tipo de Archivo	Tamaño de Archivo	Documento
1	(DOCUMENTO DE SUBSANACION scan.pdf KB)	pdf	5938290	

**II. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS**

- **REQUISITOS DE HABILITACIÓN:**



**“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”  
“AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO”**

Por consiguiente, los miembros del Comité en cumplimiento al Artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, proceden en dar a conocer los resultados de la evaluación de los requisitos de habilitación, los que previamente fueron materia de evaluación por parte del presidente titular y primer miembro titular de este colegiado tomando en cuenta que al haber sido designados por el área usuaria poseen el “conocimiento técnico” del objeto de la presente contratación, la misma que se encuentra plasmada en el acta de “evaluación de los requisitos de habilitación” de fecha 17 de noviembre de 2023 adjunto al presente, el cual determina el siguiente resultado:

**ANEXO N° 01**

REQUISITOS DE HABILITACION	POSTORES	
	CORVAL PHARMACEUTICAL SAC	ASG FARMA SAC
Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	<p><b>Presenta los siguientes documentos:</b> Resolución Directoral N° 5369-2015-DIGEMID/DAS/EEF de fecha 28 de octubre del 2015, mediante el cual la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, autoriza el funcionamiento de la Droguería <b>CORVAL PHARMACEUTICAL SAC</b>.</p> <p>Acompañando: - Resolución Directoral N° 6364-2015/DIGEMID/DAS/EEF de fecha 23 de diciembre de 2015.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b>.</p>	<p><b>Presenta los siguientes documentos:</b> Resolución Directoral N° 6837-2019/DIGEMID /DICER de fecha 06 de noviembre del 2019, mediante el cual la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, autoriza el funcionamiento de la Droguería <b>ASG FARMA SAC</b>.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b>.</p>
<p>Copia simple del certificado de buenas prácticas de almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.9.4.</p> <p>Para el caso que, el postor contrate servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando para este caso, con la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice y evidencie de forma clara que está haciendo uso de los almacenes), en caso de renovación automática, el postor deberá expresar de forma precisa el plazo sobre el cual cumple vigencia la renovación automática, a través de cualquier documento que fehacientemente lo evidencie.</p> <p>Cuando el proveedor sea el mismo Laboratorio fabricante, la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento.</p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b> Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0536-2023 de fecha 27 de marzo de 2023, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 23 de marzo de 2026.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b>.</p>	<p><b>Presenta los siguientes documentos:</b> Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0840-2022 de fecha 02 de junio de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de ASG FARMA SAC con una vigencia hasta el 25 de mayo de 2025.</p> <p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0536-2023 de fecha 27 de marzo de 2023, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 23 de marzo de 2026.</p> <p><b>CONTRATO ALMACENAMIENTO TERCERIZADO DROGUERIA ASG FARMA SAC - CORVAL PHARMACEUTICAL SAC</b>, de fecha 15 de agosto de 2019, que acredita el vínculo contractual vigente entre ambas partes a través de su cláusula de “<i>plazo indefinido de contrato</i>”, siendo además que en desarrollo del documento contractual se garantiza el uso de los almacenes; todo ello en el marco del principio de veracidad según el contenido del contrato referido.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b>.</p>
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID con ANM o por la ARM, según corresponda.	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b> Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte N° 258-2022 de fecha 07 de noviembre de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 04 de noviembre de 2025.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b>.</p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b> Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte N° 144-2022 de fecha 31 de mayo de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de ASG FARMA SAC con una vigencia hasta el 25 de mayo de 2025.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b>.</p>





PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



**"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"**  
**"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"**

<p>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos y productos biológicos: copia simple del Certificado de BPM vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>b) Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen para productos importados.</p> <p>Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendiente de certificación en BPM emitido por la ANM.</p> <p>Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar "Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM; además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios fabricante extranjeros pendientes de certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID).</p>	<p><b>Presenta los siguientes documentos:</b></p> <p>Certificado de Buenas Prácticas - BPM – GMP de fecha 01 de julio de 2022, emitido por la Dirección Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos de Colombia, a nombre de FARMAGOLOGICA SA con una vigencia hasta el 23 de junio de 2025.</p> <p>Oficio N° 1479-2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde detalla el Listado único de Laboratorios Fabricantes ubicados en el Extranjero de Productos Farmacéuticos pendientes de Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, cuyas solicitudes de pre liquidación para la certificación en BPM fueron presentados hasta el 31/08/2023, en la cual se encuentra a FARMALOGICA SA.</p> <p>Carta N° 8188-2023-DIGEMID-DICER-ELAB-AICLAB/MINSA de fecha 27 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde comunica que, el Laboratorio FARMALOGICA S.A., ubicado en la Republica de COLOMBIA, área de Productos Farmacéuticos: Medicamentos: Betalactámicos: penicilínicos sólidos estériles, cefalosporínicos sólidos estériles, carbapenems sólidos estériles y monobactams sólidos estériles, se encuentra en el ítem N° 78 del Anexo N° 1 del OFICIO N° 1479- 2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre 2023, remitido a SUNAT - ADUANAS, listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM.</p> <p>Solicitud de trámite virtual de fecha 04 de julio de 2023. Datos del Expediente N° 23-079293-1 y Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 31 de enero de 2023.</p> <p>Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 25 de setiembre de 2019 – Expediente N° 17-082584-1.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p>	<p><b>Presenta los siguientes documentos:</b></p> <p>Certificado de Buenas Prácticas - BPM – GMP de fecha 01 de julio de 2022, emitido por la Dirección Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos de Colombia, a nombre de FARMAGOLOGICA SA con una vigencia hasta el 23 de junio de 2025.</p> <p>Oficio N° 1479-2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde detalla el Listado único de Laboratorios Fabricantes ubicados en el Extranjero de Productos Farmacéuticos pendientes de Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, cuyas solicitudes de pre liquidación para la certificación en BPM fueron presentados hasta el 31/08/2023, en la cual se encuentra a FARMALOGICA SA.</p> <p>Carta N° 8188-2023-DIGEMID-DICER-ELAB-AICLAB/MINSA de fecha 27 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde comunica que, el Laboratorio FARMALOGICA S.A., ubicado en la Republica de COLOMBIA, área de Productos Farmacéuticos: Medicamentos: Betalactámicos: penicilínicos sólidos estériles, cefalosporínicos sólidos estériles, carbapenems sólidos estériles y monobactams sólidos estériles, se encuentra en el ítem N° 78 del Anexo N° 1 del OFICIO N° 1479- 2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre 2023, remitido a SUNAT - ADUANAS, listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM.</p> <p>Solicitud de trámite virtual de fecha 04 de julio de 2023. Datos del Expediente N° 23-079293-1 y Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 31 de enero de 2023.</p> <p>Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 25 de setiembre de 2019 – Expediente N° 17-082584-1.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p>
<p>Copia simple del registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b></p> <p>Resolución Directoral N° 11713-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA de fecha 09 de diciembre de 2020, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas mediante el cual autorizan con el número EE-09202, la INSCRIPCIÓN en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA EXTRANJERA: AZTREONAM 1g Polvo para Solución Inyectable, caja de cartulina por 1, 10, 25, 50, 100, 500 y 1000 viales de vidrio tipo I incoloro con tapón de caucho de bromobutilo y precinto de aluminio con sello plástico de polipropileno tipo flip-off, para venta con receta médica, elaborado por FARMALOGICA S.A. – COLOMBIA, con una vigencia hasta el 30 de noviembre de 2025.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b></p> <p>Resolución Directoral N° 11713-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA de fecha 09 de diciembre de 2020, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas mediante el cual autorizan con el número EE-09202, la INSCRIPCIÓN en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA EXTRANJERA: AZTREONAM 1g Polvo para Solución Inyectable, caja de cartulina por 1, 10, 25, 50, 100, 500 y 1000 viales de vidrio tipo I incoloro con tapón de caucho de bromobutilo y precinto de aluminio con sello plástico de polipropileno tipo flip-off, para venta con receta médica, elaborado por FARMALOGICA S.A. – COLOMBIA, con una vigencia hasta el 30 de noviembre de 2025.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p>
<p>Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.</p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b></p> <p>Certificado de análisis del producto AZTREONAM 1g del Lote 1431222 Perú con vigencia expiración a noviembre de 2024.</p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b></p> <p>Certificado de análisis del producto AZTREONAM 1g del Lote 1431222 Perú con vigencia expiración a noviembre de 2024.</p>



PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

	En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>	En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>
Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	<b>Presenta los siguientes documentos:</b> Rótulos de los envases inmediato, mediato e inserto. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>	<b>Presenta los siguientes documentos:</b> Rótulos de los envases inmediato, mediato e inserto. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>

Por lo tanto, habiéndose verificado los Documentos de presentación obligatoria y los Requisitos de habilitación tal como se puede apreciar en los cuadros precedentes, el resultado queda de la siguiente manera:

- La oferta del postor: **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** es **ADMITIDA.**
- La oferta del postor: **ASG FARMA SAC** es **ADMITIDA.**

### III. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS:

Que, de acuerdo al cronograma, el 07 de noviembre de 2023 se dio inicio a la apertura de ofertas y el periodo de lances.

Por lo tanto, teniendo en cuenta que los postores efectuaron sus lances a través del SEACE para la mejora de precios, el Comité de Selección procede a verificar el orden de prelación que obtuvieron los postores, obteniéndose el siguiente resultado:

**Valor Estimado: S/ 51,840.00 soles**

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES			
Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-7-2023-INEN-3			
Entidad Convocante	INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS		
No Item	1		
Descripción del Item	AZTREONAM 1 g INY		
Moneda	Soles		
Orden de Praelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20600170458	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	58015
2	20605127267	ASG FARMA S.A.C.	99050

Por lo tanto, habiéndose verificado los lances realizados por los postores a través del SEACE para la mejora de precios, el resultado queda de la siguiente manera:

- La oferta del postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC**, obtiene el **Primer (1er) lugar** en el orden de prelación.
- La oferta del postor **ASG FARMA SAC**, obtiene el **Segundo (2do) lugar** en el orden de prelación.

### IV. SOLICITUD DE REDUCCIÓN DE OFERTA ECONÓMICA DEL POSTOR QUE SUPERA EL VALOR ESTIMADO

Que, el numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones indica lo siguiente:

*"En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud" (...).*

En atención a lo expuesto, este colegiado acuerda solicitar al postor CORVAL PHARMACEUTICAL SAC - que obtuvo el primer (1er) lugar en el orden de prelación del acto de calificación - la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud.





PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

ORDEN DE PRELACIÓN	POSTOR	PUNTAJE OFERTA ECONÓMICA	PUNTAJE TOTAL	VALOR ESTIMADO	PRECIO OFERTA DEL POSTOR	MONTO SUPERA OFERTA AL VALOR ESTIMADO
1RO	CORVAL PHARMACEUTICAL SAC	100.00	100.00	S/. 51,840.00	S/. 58,015.00	S/. 6,175.00

Durante este mismo día de sesión y según los alcances previamente indicados, el Comité de Selección procederá a notificar al postor mediante correo electrónico (dirigido a las direcciones electrónicas consignadas en el Anexo N° 01 de su oferta y en su inscripción en el RNP) la CARTA N° 001-2023-CS/SIE N° 07-2023-INEN-3 solicitando la reducción de su oferta económica.

#### V. POSTERGACIÓN:

El Comité de Selección, en cumplimiento del numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones y considerando que se le ha otorgado al postor el plazo de dos (2) días hábiles contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud, acuerda postergar los actos hasta el día viernes 22 de noviembre de 2023.

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 12:30 horas del mismo día.

QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ  
PRESIDENTE TITULAR

Q.F. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY  
PRIMER MIEMBRO TITULAR

LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de  
Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

**ACTA DE EVALUACIÓN DE REQUISITOS DE HABILITACIÓN**

**SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 007-2023-INEN-3**

**"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY"**

En la ciudad de Lima, siendo las 10:00 horas del día 17 de noviembre de 2023, se reunieron en las instalaciones de la Biblioteca del INEN, los miembros pertenecientes al área usuaria (Departamento de Farmacia propuestos mediante Memorando N° 03812-2023-DF-DISAD/INEN) y designados mediante Resolución Administrativa N° 105-2023-OGA/INEN, como parte del comité de selección del procedimiento de selección Subasta Inversa Electrónica N° 007-2023-INEN para la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY", con la finalidad de que en su condición de miembros con "conocimiento técnico" realicen la evaluación de los requisitos de habilitación, en concordancia con los Artículos 44 y 112° del Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, el mismo que se desarrolló conforme el siguiente correlato:

**Asistieron:**

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY, Primer Miembro Titular

Por otro lado, habiendo revisado los documentos de subsanación de los postores y correspondiendo efectuar la **admisión de las ofertas** de los postores **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC y ASG FARMA SAC**, y tomando en cuenta nuestro "conocimiento técnico del objeto de la presente contratación", se realiza la evaluación de los requisitos de calificación de las ofertas, obteniéndose los siguientes resultados:

**ANEXO N° 01**

REQUISITOS DE HABILITACION	POSTORES	
	CORVAL PHARMACEUTICAL SAC	ASG FARMA SAC
Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	<b>Presenta los siguientes documentos:</b> Resolución Directoral N° 5369-2015-DIGEMID/DAS/EEF de fecha 28 de octubre del 2015, mediante el cual la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, autoriza el funcionamiento de la Droguería <b>CORVAL PHARMACEUTICAL SAC</b> . Acompañando: - Resolución Directoral N° 6364-2015/DIGEMID/DAS/EEF de fecha 23 de diciembre de 2015. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b> .	<b>Presenta los siguientes documentos:</b> Resolución Directoral N° 6837-2019/DIGEMID/DICER de fecha 06 de noviembre del 2019, mediante el cual la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, autoriza el funcionamiento de la Droguería <b>ASG FARMA SAC</b> . En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b> .
Copia simple del certificado de buenas prácticas de almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.9.4. Para el caso que, el postor contrate servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando para este caso, con la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes (documento de arrendamiento que	<b>Presenta el siguiente documento:</b> Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0536-2023 de fecha 27 de marzo de 2023, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de <b>CORVAL PHARMACEUTICAL SAC</b> con una vigencia hasta el 23 de marzo de 2026. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE</b> .	<b>Presenta los siguientes documentos:</b> Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0840-2022 de fecha 02 de junio de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de <b>ASG FARMA SAC</b> con una vigencia hasta el 25 de mayo de 2025. Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0536-2023 de fecha 27 de marzo de 2023, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de <b>CORVAL PHARMACEUTICAL SAC</b> con una vigencia hasta el 23 de marzo de 2026. <b>CONTRATO ALMACENAMIENTO TERCERIZADO DROGUERIA ASG FARMA SAC - CORVAL PHARMACEUTICAL SAC</b> , de fecha 15 de agosto de 2019, que acredita el vínculo contractual vigente entre ambas partes a través de su cláusula de "plazo indefinido de contrato", siendo además que en desarrollo del documento contractual se



**PERÚ****Ministerio de  
Salud****Instituto Nacional de  
Enfermedades Neoplásicas**

**“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”  
“AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO”**

<p>garantice y evidencie de forma clara que está haciendo uso de los almacenes), en caso de renovación automática, el postor deberá expresar de forma precisa el plazo sobre el cual cumple vigencia la renovación automática, a través de cualquier documento que fehacientemente lo evidencie.</p> <p>Cuando el proveedor sea el mismo Laboratorio fabricante, la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento.</p>		<p>garantiza el uso de los almacenes; todo ello en el marco del principio de veracidad según el contenido del contrato referido.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p>
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID con ANM o por la ARM, según corresponda.</p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b> Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte N° 258-2022 de fecha 07 de noviembre de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 04 de noviembre de 2025.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b> Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte N° 144-2022 de fecha 31 de mayo de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de ASG FARMA SAC con una vigencia hasta el 25 de mayo de 2025.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p>
<p>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos y productos biológicos: copia simple del Certificado de BPM vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>b) Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen para productos importados.</p> <p>Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendiente de certificación en BPM emitido por la ANM.</p> <p>Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar “Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM; además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios fabricante extranjeros pendientes de certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID).</p> <p>Copia simple del registro sanitario o</p>	<p><b>Presenta los siguientes documentos:</b> Certificado de Buenas Prácticas - BPM – GMP de fecha 01 de julio de 2022, emitido por la Dirección Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos de Colombia, a nombre de FARMAGOLOGICA SA con una vigencia hasta el 23 de junio de 2025.</p> <p>Oficio N° 1479-2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde detalla el Listado único de Laboratorios Fabricantes ubicados en el Extranjero de Productos Farmacéuticos pendientes de Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, cuyas solicitudes de pre liquidación para la certificación en BPM fueron presentados hasta el 31/08/2023, en la cual se encuentra a FARMALOGICA SA.</p> <p>Carta N° 8188-2023-DIGEMID-DICER-ELAB-AICLAB/MINSA de fecha 27 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde comunica que, el Laboratorio FARMALOGICA S.A., ubicado en la Republica de COLOMBIA, área de Productos Farmacéuticos: Medicamentos: Betalactámicos: penicilínicos sólidos estériles, cefalosporínicos sólidos estériles, carbapenems sólidos estériles y monobactams sólidos estériles, se encuentra en el ítem N° 78 del Anexo N° 1 del OFICIO N° 1479- 2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINA de fecha 06 de setiembre 2023, remitido a SUNAT - ADUANAS, listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM.</p> <p>Solicitud de trámite virtual de fecha 04 de julio de 2023. Datos del Expediente N° 23-079293-1 y Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 31 de enero de 2023.</p> <p>Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 25 de setiembre de 2019 – Expediente N° 17-082584-1.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p> <p><b>Presenta el siguiente documento:</b></p>	<p><b>Presenta los siguientes documentos:</b> Certificado de Buenas Prácticas - BPM – GMP de fecha 01 de julio de 2022, emitido por la Dirección Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos de Colombia, a nombre de FARMAGOLOGICA SA con una vigencia hasta el 23 de junio de 2025.</p> <p>Oficio N° 1479-2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde detalla el Listado único de Laboratorios Fabricantes ubicados en el Extranjero de Productos Farmacéuticos pendientes de Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, cuyas solicitudes de pre liquidación para la certificación en BPM fueron presentados hasta el 31/08/2023, en la cual se encuentra a FARMALOGICA SA.</p> <p>Carta N° 8188-2023-DIGEMID-DICER-ELAB-AICLAB/MINSA de fecha 27 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde comunica que, el Laboratorio FARMALOGICA S.A., ubicado en la Republica de COLOMBIA, área de Productos Farmacéuticos: Medicamentos: Betalactámicos: penicilínicos sólidos estériles, cefalosporínicos sólidos estériles, carbapenems sólidos estériles y monobactams sólidos estériles, se encuentra en el ítem N° 78 del Anexo N° 1 del OFICIO N° 1479- 2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINA de fecha 06 de setiembre 2023, remitido a SUNAT - ADUANAS, listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM.</p> <p>Solicitud de trámite virtual de fecha 04 de julio de 2023. Datos del Expediente N° 23-079293-1 y Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 31 de enero de 2023.</p> <p>Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 25 de setiembre de 2019 – Expediente N° 17-082584-1.</p> <p>En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b></p> <p><b>Presenta el siguiente documento:</b></p>
<p>Copia simple del registro sanitario o</p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b></p>	<p><b>Presenta el siguiente documento:</b></p>



**“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”  
“AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO”**

certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	Resolución Directoral N° 11713-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA de fecha 09 de diciembre de 2020, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas mediante el cual autorizan con el número EE-09202, la INSCRIPCIÓN en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA EXTRANJERA: AZTREONAM 1g Polvo para Solución Inyectable, caja de cartulina por 1, 10, 25, 50, 100, 500 y 1000 viales de vidrio tipo I incoloro con tapón de caucho de bromobutilo y precinto de aluminio con sello plástico de polipropileno tipo flip-off, para venta con receta médica, elaborado por FARMALOGICA S.A. – COLOMBIA, con una vigencia hasta el 30 de noviembre de 2025. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>	Resolución Directoral N° 11713-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA de fecha 09 de diciembre de 2020, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas mediante el cual autorizan con el número EE-09202, la INSCRIPCIÓN en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA EXTRANJERA: AZTREONAM 1g Polvo para Solución Inyectable, caja de cartulina por 1, 10, 25, 50, 100, 500 y 1000 viales de vidrio tipo I incoloro con tapón de caucho de bromobutilo y precinto de aluminio con sello plástico de polipropileno tipo flip-off, para venta con receta médica, elaborado por FARMALOGICA S.A. – COLOMBIA, con una vigencia hasta el 30 de noviembre de 2025. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>
Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	<b>Presenta el siguiente documento:</b> Certificado de análisis del producto AZTREONAM 1g del Lote 1431222 Perú con vigencia expiración a noviembre de 2024. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>	<b>Presenta el siguiente documento:</b> Certificado de análisis del producto AZTREONAM 1g del Lote 1431222 Perú con vigencia expiración a noviembre de 2024. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>
Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	<b>Presenta los siguientes documentos:</b> Rótulos de los envases inmediato, mediato e inserto. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>	<b>Presenta los siguientes documentos:</b> Rótulos de los envases inmediato, mediato e inserto. En razón a ello, la oferta del postor si <b>CUMPLE.</b>

En ese sentido luego de la realizada la evaluación de los requisitos de habilitación, y conforme lo advertido en los párrafos anteriores, se acuerda:

1. Remitir la presente acta, al comité de selección, para que este a su vez de a conocer el resultado de la evaluación de los requisitos de habilitación.

Seguidamente se procedió a dar lectura de la presente Acta y no habiendo observación alguna, los presentes procedieron a suscribirla en señal de conformidad; y no teniendo más que tratar, se dio por finalizada la sesión, siendo las 11:00 horas.

**QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ**  
PRESIDENTE TITULAR  
Con conocimiento técnico

**QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY**  
MIEMBRO TITULAR  
Con conocimiento técnico



PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”  
“AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO”

### ACTA DE ADMISIÓN Y POSTERGACIÓN

#### **SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria)**

#### **“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY”**

En la ciudad de Lima, siendo las 16:31 horas del día 13 de noviembre de 2023, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA N° 0000105-2023-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria), para la “ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY”, en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

#### **Miembros del Comité de Selección que asistieron:**

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY, Primer Miembro Titular
- LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMÁN SAAVEDRA RUBIO, Segundo Miembro Titular

### **I. REGISTRO DE PARTICIPANTES**

De acuerdo con el calendario de etapas de las bases del procedimiento de selección en referencia, del 30.10.2023 al 06.11.2023 se realizó el registro de participantes, siendo el siguiente resultado:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro
1	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	31/10/2023	Válido		31/10/2023	20509882101
2	Proveedor con RUC	20600170458	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	02/11/2023	Válido		02/11/2023	20600170458
3	Proveedor con RUC	20605127267	ASG FARMA S.A.C.	06/11/2023	Válido		06/11/2023	20605127267

### **II. PRESENTACIÓN DE OFERTAS**

Que, de acuerdo al calendario de actividades del procedimiento de selección, del 30.10.2023 al 06.11.2023 se realizó la presentación de ofertas electrónicas a través el SEACE, siendo el siguiente resultado:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado
1	20600170458	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	06/11/2023	16:11:18	20600170458	06/11/2023	16:12:07	Enviado	Valido
2	20605127267	ASG FARMA S.A.C.	06/11/2023	16:15:55	20605127267	06/11/2023	16:16:40	Enviado	Valido

### **III. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS**

Por consiguiente, el comité de selección procede a verificar la presentación de los documentos para la admisión de las ofertas (detallados en el Numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Especifica de las Bases Integradas), según lo señalado en el literal a) del Artículo 52 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, obteniéndose los siguientes resultados:

#### **- DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA:**

DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA	CORVAL PHARMACEUTICAL SAC	ASG FARMA SAC
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Si Adjunta	Si Adjunta





**“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”  
“AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO”**

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.	<b>Si Adjunta</b>	<b>Si Adjunta</b>
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	<b>Si Adjunta</b>	<b>Si Adjunta</b>
d) Declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	<b>Si Adjunta</b>	<b>Si Adjunta</b>
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)	<b>No corresponde</b>	<b>No corresponde</b>

**- REQUISITOS DE HABILITACIÓN:**

En tanto, los miembros del Comité en cumplimiento al Artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, proceden en dar a conocer los resultados de la evaluación de los requisitos de habilitación, los que previamente fueron materia de evaluación por parte del presidente titular y primer miembro titular de este colegiado tomando en cuenta que al haber sido designados por el área usuaria poseen el “conocimiento técnico” del objeto de la presente contratación, la misma que se encuentra plasmada en el acta de “evaluación de los requisitos de habilitación” de fecha 13 de noviembre de 2023 adjunto al presente, el cual determina el siguiente resultado:

1. Es indispensable requerir al postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** realice la SUBSANACIÓN de la presentación de los siguientes documentos:
  - DOCUMENTO de la ANM (DIGEMID) que contenga el Listado de Laboratorios fabricante extranjeros pendientes de certificación en BPM.
  - DOCUMENTO que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM.
  - SOLICITUD de pre calificación para la certificación de BPM.
2. Es indispensable requerir al postor **ASG FARMA SAC** realice la SUBSANACIÓN de la presentación de los siguientes documentos:
  - DOCUMENTO de la ANM (DIGEMID) que contenga el Listado de Laboratorios fabricante extranjeros pendientes de certificación en BPM.
  - DOCUMENTO que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM.
  - SOLICITUD de pre calificación para la certificación de BPM.
  - CERTIFICADO de BPA del postor ASG FARMA SAC.

Por lo tanto, el Comité de Selección, en cumplimiento del artículo 60° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por D.S. N° 344-2018-EF y modificatorias, acuerda requerir a los postores **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** y **ASG FARMA SAC** la subsanación de su oferta, en el plazo máximo de tres (3) días hábiles que serán contabilizados a partir del día siguiente de suscrita la presente acta.



PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades  
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO"

El Comité de Selección, durante este mismo día de sesión y según los alcances previamente indicados, procederá a notificar (de manera electrónica a través del SEACE y al correo electrónico consignado por el postor en el ANEXO N° 1 de su oferta) las solicitudes de subsanación de las ofertas.

#### IV. POSTERGACIÓN:

El Comité de Selección, en amparo de la normativa de contrataciones citada precedentemente y considerando que se les está otorgando a los postores el plazo de tres (3) días hábiles para subsanar, **se acuerda postergar la presente etapa del procedimiento hasta el día viernes 17.11.2023.**

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 17:30 horas del mismo día.

QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ  
PRESIDENTE TITULAR

Q.F. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY  
PRIMER MIEMBRO TITULAR

LIC. ADM. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO  
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



PERÚ

Ministerio de  
Salud

Instituto Nacional de  
Enfermedades Neoplásicas



“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”  
“AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO”

**ACTA DE EVALUACION DE REQUISITOS DE HABILITACIÓN**

**SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 007-2023-INEN-3**

**“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY”**

En la ciudad de Lima, siendo las 15:00 horas del día 13 de noviembre de 2023, se reunieron en las instalaciones de la Biblioteca del INEN, los miembros pertenecientes al área usuaria (Departamento de Farmacia propuestos mediante Memorando N° 03812-2023-DF-DISAD/INEN) y designados mediante Resolución Administrativa N° 105-2023-OGA/INEN, como parte del comité de selección del procedimiento de selección Subasta Inversa Electrónica N° 007-2023-INEN para la “ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY”, con la finalidad de que en su condición de miembros con “conocimiento técnico” realicen la evaluación de los requisitos de habilitación, en concordancia con los Artículos 44 y 112° del Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificado mediante Decreto Supremo N° 377-2019-EF, el mismo que se desarrolló conforme el siguiente correlato:

**Asistieron:**

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY, Primer Miembro Titular

Por otro lado, correspondiendo efectuar la **admisión de las ofertas** de los postores **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC y ASG FARMA SAC**, y tomando en cuenta nuestro “conocimiento técnico del objeto de la presente contratación”, se realiza la evaluación de los requisitos de calificación de las ofertas, obteniéndose primigeniamente los siguientes resultados:

1. Es indispensable requerir al postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** realice la SUBSANACIÓN de la presentación de los siguientes documentos:
  - DOCUMENTO de la ANM (DIGEMID) que contenga el Listado de Laboratorios fabricante extranjeros pendientes de certificación en BPM.
  - DOCUMENTO que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM.
  - SOLICITUD de pre calificación para la certificación de BPM.
2. Es indispensable requerir al postor **ASG FARMA SAC** realice la SUBSANACIÓN de la presentación de los siguientes documentos:
  - DOCUMENTO de la ANM (DIGEMID) que contenga el Listado de Laboratorios fabricante extranjeros pendientes de certificación en BPM.
  - DOCUMENTO que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM.
  - SOLICITUD de pre calificación para la certificación de BPM.
  - CERTIFICADO de BPA del postor ASG FARMA SAC.

Seguidamente se procedió a dar lectura de la presente Acta y no habiendo observación alguna, los presentes procedieron a suscribirla en señal de conformidad; y no teniendo más que tratar, se dio por finalizada la sesión, siendo las 16:30 horas.

QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ  
PRESIDENTE TITULAR  
Con conocimiento técnico

QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY  
MIEMBRO TITULAR  
Con conocimiento técnico