

**ACTA DE ADMISIÓN N°272-2024-CS DE OFERTAS DEL PROCEDIMIENTO  
DE SELECCIÓN ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°025-2024/IAFAS EP -  
3RA CONVOCATORIA**

**"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA  
BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA  
N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA "**

En la ciudad de Lima, siendo el día 16 de octubre del 2024, el Comité de Selección, ha procedido a llevar a cabo la Admisión de las ofertas del procedimiento de selección: ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°025-2024/IAFAS EP - 3RA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA", conforme a los siguientes fundamentos:

**1. ANTECEDENTES:**

Con fecha, 16 de octubre de 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 el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (referido a los Documentos de presentación Obligatoria y los términos de referencia 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:

**2. DE LOS PARTICIPANTES REGISTRADOS:**

Este comité de selección procedió a la revisión de los participantes registrados a través de la plataforma SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	02/10/2024	Válido
2	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	02/10/2024	Válido
3	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	03/10/2024	Válido
4	20519242665	SAFETY-CAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA SAFETY-CAR SAC	07/10/2024	Válido
5	20100127670	PFIZER S A	09/10/2024	Válido
6	20300795821	PERULAB SA	09/10/2024	Válido
7	20503178380	DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	09/10/2024	Válido
8	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	09/10/2024	Válido
9	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	10/10/2024	Válido

Al respecto se encuentra que se registraron nueve participantes.

### 3. DE LAS OFERTAS:

Este comité de selección procedió a la revisión de las ofertas registradas a través de la plataforma SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

Nº	Proveedor con RUC	RUC	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación	Estado	
1	Proveedor con RUC	20100127670	PFIZER S.A	09/10/2024	Válida	09/10/2024	20100127670	000
2	Proveedor con RUC	20300795821	PERULAB SA	09/10/2024	Válida	09/10/2024	20300795821	000
3	Proveedor con RUC	20347255683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	10/10/2024	Válida	10/10/2024	20347255683	000
4	Proveedor con RUC	20583178389	DROGUERIA IMPORTADORA ANSEL SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	09/10/2024	Válida	09/10/2024	20583178389	000
5	Proveedor con RUC	20513258481	J & R PERUVIAN S.A.C.	09/10/2024	Válida	09/10/2024	20513258481	000
6	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	09/10/2024	Válida	09/10/2024	20517656055	000
7	Proveedor con RUC	20519241655	SAFETY-CAR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA SAFETY-CAR SAC	09/10/2024	Válida	09/10/2024	20519241655	000
8	Proveedor con RUC	20597197555	YAREHA DROGUERIAS S.A.C.	09/10/2024	Válida	09/10/2024	20597197555	000
9	Proveedor con RUC	20507919331	CAHED PERU S.A.C.	09/10/2024	Válida	09/10/2024	20507919331	000

### 4. PRESENTACIÓN DE OFERTAS:

#### Presentación de ofertas/expressión de interés

Entidad convocante : IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)  
Nomenclatura : AS-SM-25-2024-IAFAS-EP-3  
Nro. de convocatoria : 3  
Objeto de contratación : Bien  
Descripción del objeto : ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO B PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP

RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	CAFEINA + ERGOTAMINA TARTRATO+ PARACETAMOL 100 mg + 1 mg + 300 mg TAB			
	No se presentaron propuesta al ítem			
RUC / Código	2	ETANERCEPT 50 mg/ml INY		
20100127670	PFIZER S.A.	11/10/2024	08:37:04	Electronico
RUC / Código	3	FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO		
20300795821	PERULAB SA	11/10/2024	18:55:16	Electronico
RUC / Código	4	LEVOSIMENDAN 2.5 mg/ mL INY		
	No se presentaron propuesta al ítem			
RUC / Código	5	RIFAMICINA 1 % SOL FCO		
20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	11/10/2024	21:45:12	Electronico

Entidad convocante : IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)  
Nomenclatura : AS-SM-25-2024-IAFAS-EP-3  
Nro. de convocatoria : 3  
Objeto de contratación : Bien  
Descripción del objeto : ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO B PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP  
Número de Contratación : FOSPEME-2024-778

Búsqueda de propuestas

Estado de registro : [Selección] Postor : RUC/Código : [Selección]  
Estado de la propuesta : [Selección]

1	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	11/10/2024	21:44:39	20517656055	11/10/2024	21:45:12	Enviado	Válida	0.2
2	20100127670	PFIZER S.A.	11/10/2024	08:36:13	20100127670	11/10/2024	08:37:04	Enviado	Válida	0.2
3	20300795821	PERULAB SA	11/10/2024	18:53:01	20300795821	11/10/2024	18:55:16	Enviado	Válida	0.2

Este comité de selección procedió a la revisión de la documentación obtenida en la oferta presentada a través del SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

**RELACIONADO AL ÍTEM N° 1 CAFEINA + ERGOTAMINA TARTRATO+ PARACETAMOL 100 mg + 1 mg + 300 mg TAB**

No se presentaron propuestas al ítem

**RELACIONADO AL ÍTEM N° 2 ETANERCEPT 50 mg/ml INY:**

**5. ADMISIÓN:**

5.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria, en la adquisición de bienes solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, el resultado de ello se expone en el siguiente detalle:

3.1.1. Respecto a la oferta presentada por el proveedor PFIZER S.A., señala que:

3.1.1.1. Al respecto mediante revisión documentaria en la oferta del Postor PFIZER S.A., el postor *cumple* con la presentación de documentos y especificaciones técnicas en su oferta, de acuerdo a los diversos requerimientos estipulados en las Bases Integradas, razón por la cual para que sea declarada como **ADMITIDO** y pasa a etapa de calificación.

3.1.3. Ítem N° 02 ETANERCEPT 50 mg/ml INY

ANEXO N° 001 AL ACTA N° 272-2024/CS/IAFAS-EP				
CUADRO DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS				
AS N° 025-2024/IAFAS-EP - 3RA CONVOCATORIA				
" ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA "				
ITEM N°2 ETANERCEPT 50 mg/ml INY				
N°	POSTOR	OFERTA		
			PFIZER S.A.	
a)	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).		CUMPLE	
b)	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 de certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de contratos, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de contrato, según corresponda.		CUMPLE	
c)	c) Declaración jurada de acuerdo con el ítem b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)		CUMPLE	
d)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones técnicas contenidas en el Capítulo II de la presente sección. (Anexo N° 3)		CUMPLE	
e)	e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)		CUMPLE	
f)	f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consignen 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	
g)	g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente a Anexo N° 6.			
h)	h) El precio total de la oferta y los subtotales que la componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.		CUMPLE	
ESTADO			ADMITIDO	

## 6. EVALUACIÓN DE OFERTA:

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

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 272-2024/CS/IAFAS-EP									
AS N° 025-2024/IAFAS-EP - 3RA CONVOCATORIA									
" ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA "									
ITEM N°2 ETANERCEPT 50 mg/ml INY									
CUADRO DE EVALUACIÓN ITEM N°2 ETANERCEPT 50 mg/ml INY									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	PFIZER S.A.	44,113.00	100	44,113.20	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

## 7. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de la oferta 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:

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)			
1	Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento o 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 (ANUP) 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	
2	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANUP 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	
3	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDYT) vigente, emitida por la ANUP 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 BPDYT 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	
4	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: *Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANUP), 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 ANUP", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANUP). *Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANUP), 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 ANUP", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANUP). *Para productos químicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANUP), 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. *Para productos de fitofármacos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANUP), 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. *Para medicamentos herbales: De acuerdo con el marco normativo vigente. *Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
5	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANUP), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
6	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
7	Copia simple de los rotulados de los envases inmediata y mediana del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
8	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
RESULTADO		CALIFICADO	

**RELACIONADO AL ITEM N° 3 FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO**

**1. ADMISIÓN:**

1.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria, en la adquisición de bienes solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, el resultado de ello se expone en el siguiente detalle:

3.1.2. Respecto a la oferta presentada por el proveedor **PERULAB S.A.**, señala que:

3.1.2.1. Al respecto mediante revisión documentaria en la oferta del Postor **PERULAB S.A.**, el postor *cumple* con la presentación de documentos y especificaciones técnicas en su oferta, de acuerdo a los diversos requerimientos estipulados en las Bases Integradas, razón por la cual para que sea declarada como **ADMITIDO** y pasa a etapa de calificación.

3.1.2.2. ITEM N° 3 FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO

ANEXO N° 001 AL ACTA N° 152-2024/CS/IAFAS-EP				
CUADRO DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS				
AS N° 025-2024/IAFAS-EP - 3RA CONVOCATORIA				
" ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA "				
ITEM N°3 FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO				
N°	POSTOR	OFERTA		
			PERULAB S.A.	
a)	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).		CUMPLE	
b)	b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.		CUMPLE	
c)	c) Declaración jurada de acuerdo con el ítem b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).		CUMPLE	
d)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)		CUMPLE	
e)	e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)		CUMPLE	
f)	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	
g)	g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.		CUMPLE	
9)	9) 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	
	ESTADO		ADMITIDO	

## 2. EVALUACIÓN DE OFERTA:

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

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 272-2024/CS/IAFAS-EP									
AS N° 025-2024/IAFAS-EP - 3RA CONVOCATORIA									
"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA"									
ITEM N°3 FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO									
CUADRO DE EVALUACIÓN ITEM N°3 FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	PERULAB S.A.	35.875,00	100	35.875,00	100,00	100,00	NO APLICA	100,00	1

## 3. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de la oferta 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:

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)			
1	Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANUP) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de la Regional (ARU), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
2	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANUP o ARU, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.	CUMPLE	
3	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANUP o ARU, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.	CUMPLE	
4	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: "Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANUP), 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 ANUP", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANUP). "Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANUP), 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 ANUP", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANUP). "Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANUP), 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. "Para productos deéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANUP), 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. "Para medicamentos herbales: De acuerdo con el marco normativo vigente. "Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
5	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANUP), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
6	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
7	Copia simple de los rótulos 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	
8	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
RESULTADO		CALIFICADO	

## RELACIONADO AL ITEM N° 4 LEVOSIMENDAN 2.5 mg/ mL INY

No se presentaron propuestas al ítem

## RELACIONADO AL ITEM N° 5 RIFAMICINA 1 % SOL FCO

### 1. ADMISIÓN:

1.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria, en la adquisición de bienes solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, el resultado de ello se expone en el siguiente detalle:

3.1.3. Respecto a la oferta presentada por el proveedor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**, señala que:

3.1.3.1. Al respecto mediante revisión documentaria en la oferta del Postor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**, el postor cumple con la presentación de documentos y especificaciones técnicas en su oferta, de acuerdo a los diversos requerimientos estipulados en las Bases Integradas, razón por la cual para que sea declarada como **ADMITIDO** y pasa a etapa de calificación.

3.1.3.2. ITEM N° 5 RIFAMICINA 1 % SOL FCO

ANEXO N° 001 AL ACTA N° 272-2024/CS/IAFAS-EP				
CUADRO DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS				
AS N° 025-2024/IAFAS-EP - 3RA CONVOCATORIA				
"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA"				
ITEM N°5 RIFAMICINA 1% SOL FCO				
N°	POSTOR	OFERTA		
			DROGUERIA BIOMEDIC S.A.	
a)	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).		CUMPLE	
b)	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 de 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 suscribe la promesa de consorcio, según corresponda.		CUMPLE	
c)	c) Declaración jurada de acuerdo con el ítem b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).		CUMPLE	
d)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)		CUMPLE	
e)	e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)		CUMPLE	
f)	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	
g)	g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar conjuntamente el Anexo N° 6.		CUMPLE	
	h) El precio total de la oferta y los subítemos que la componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.		CUMPLE	
	ESTADO		ADMITIDO	

## 2. EVALUACIÓN DE OFERTA:

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

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 272-2024/CS/IAFAS-EP									
AS N° 025-2024/IAFAS-EP - 3RA CONVOCATORIA									
"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA"									
ITEM N°5 RIFAMICINA 1% SOL FCO									
CUADRO DE EVALUACIÓN ITEM N°5 RIFAMICINA 1% SOL FCO									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI			PUNTAJE				
1	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.	70.875.00	100	70.875.00	100.00	100.00	APLICA	105.00	1

## 3. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de la oferta 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:

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)			
1	Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANPM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARUM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
2	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARUM, 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	
3	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPOT) vigente, emitida por la ANM o ARUM, 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 BPOT 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	
4	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM vigente, según lo detallado a continuación: "Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado Único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). "Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado Único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). "Para productos genéticos: 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. "Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM), para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. "Para medicamentos hercarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. "Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
5	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
6	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
7	Copia simple de los rotulados de las envases inmediato y medato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
8	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	
RESULTADO		CALIFICADO	



#### 4. CONCLUSIÓN:

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, conforme al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, se procede a otorgar la buena pro al postor de la manera siguiente:

4.1 Por tanto, este comité de selección, de la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas a través del SEACE del postor, determina el estado de oferta del participante, de acuerdo al siguiente detalle:

ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACIÓN PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA			
N° ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ITEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
01	ITEM N° 01 CAFEINA + ERGOTAMINA TARTRATO+ PARACETAMOL 100 mg + 1 mg + 300 mg TAB	DESIERTO (NO SE PRESENTARON PROPUESTAS AL ITEM)	
02	ITEM N° 02 ETANERCEPT 50 mg/ml INY	PFIZER S.A.	ADJUDICADO
03	ITEM N° 03 FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO	PERU LAB S.A.	ADJUDICADO
04	ITEM N° 04 LEVOSIMENDAN 2.5 mg/ mL INY	DESIERTO (NO SE PRESENTARON PROPUESTAS AL ITEM)	
05	ITEM N° 05 RIFAMICINA 1 % SOL FCO	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	ADJUDICADO

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 "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA "; según:

RELACIONADO AL ITEM N° 2 ETANERCEPT 50 mg/ml INY al postor:

- ✓ PFIZER S.A. con RUC N°20100127670, con domicilio legal en CALLE LAS ORQUIDEAS N°585 INT. 701 – SAN ISIDRO, debidamente representado por la Sra. Caty Parra Pichihua.

RELACIONADO AL ITEM N° 3 FOSFATO MONOSODICO +FOSFATO DISODICO 24.4 g + 10.8 g/45ml SOL ORAL FCO al postor:

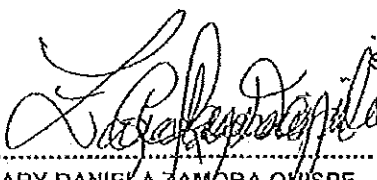
- ✓ PERULAB S.A. con RUC N°20300795821, con domicilio legal en AV. SANTA ROSA 350 – SANTA ANITA, debidamente representado por el Sr. Alberto Noe Gerolamo Domingo Pierano Castillo.

RELACIONADO AL ITEM N° 5 RIFAMICINA 1 % SOL FCO al postor:

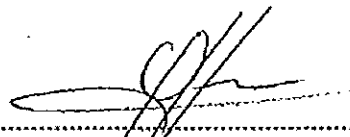
- ✓ DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C. con RUC N°20517656055, con domicilio legal en AV. REPUBLICA DE PANAMA N°3418 DPTO. 30 INT.5 URB. LIMATAMBO – SAN ISIDRO, debidamente representado por la Sra. Madeleine Esmeralda Ramírez Payano.

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 ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°025-2024/IAFAS EP- 3RA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP - DERIVADA DE LA LICITACION PUBLICA N°004-2024/IAFAS EP - 1RA CONVOCATORIA"


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