



GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC  
Dirección de Salud Apurímac II - Andahuaylas



Año del Bicentenario, de la Consolidación de Nuestra Independencia,  
y de la Conmemoración de las Heroicas Batallas de Junín y Ayacucho

**ACTA DE ADMISION, EVALUACION DE OFERTAS Y OTORGAMIENTO DE  
LA BUENA PRO**

**SUBASTA INVERSA N° 08-2024-DISA-A-II  
(TERCERA CONVOCATORIA)**

Antes de dar inicio con el acto administrativo de la evaluación de las ofertas, Se hace mención que conforme a la Resolución Administrativa N° 004-2024-DEA APURIMAC II de fecha 29 de abril del 2024, dentro de los miembros titulares quien conforma como **segundo miembro titular es el Lic. Wilson Fernandez Berrocal**, A ello se manifiesta que el servidor ya no labora en la Entidad, por consiguiente, se procede aplicar conforme al numeral 44.7 del art. 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, por tanto, para el presente acto quien asumirá como presidente suplente para el quorum completo será:

**Segundo miembro suplente: Lic. Adm. Johel E. Medina Arce**

Mencionado lo anterior se prosigue mencionando que en la ciudad de Andahuaylas siendo las 15:10 pm de fecha 18 de octubre del 2024, se instalan en la Oficina de logística de la Dirección de Salud de Andahuaylas el comité de selección, designado mediante Resolución Administrativa N° 004-2024-DEA APURIMAC II de fecha 29 de abril del 2024, siendo como **presidente titular es la Q.F. Liliam Del Rosario Zarate Izquierdo**, como **1mer Miembro titular; el Q.F. Dante Enciso Buleje** y como **Segundo miembro suplente: Lic. Adm. Johel E. Medina Arce**, todo con la finalidad de la conducción del proceso de selección en la Admisión de ofertas, evaluación y de corresponder el otorgamiento de la buena pro del procedimiento de selección **SUBASTA INVERSA N° 08-2024-DISA-A-II (TERCERA CONVOCATORIA)**, con objeto de convocatoria **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRECCION DE SALUD APURIMAC II (ITEM PAQUETE)**.

**PRIMERO.**

Mencionado ello, como primera acción el comité de selección realiza la verificación de los participantes que se registraron y presentaron sus ofertas a través del SEACE, siendo el resultado siguiente;

**PARTICIPANTES:**

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	Proveedor con RUC	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	03/10/2024	Válido
2	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	02/10/2024	Válido
3	Proveedor con RUC	20565534875	WILPHARMA S.A.C.	30/09/2024	Válido
4	Proveedor con RUC	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	04/10/2024	Válido
5	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	30/09/2024	Válido
6	Proveedor con RUC	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	30/09/2024	Válido
7	Proveedor con RUC	20607876658	CORPORACION JESNE S.A.C.	30/09/2024	Válido
8	Proveedor con RUC	20610589333	BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.	30/09/2024	Válido

8 registros encontrados, mostrando 8 registro(s), de 1 a 8. Página 1/1.





GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC  
Dirección de Salud Apurímac II - Andahuaylas



Año del Bicentenario, de la Consolidación de Nuestra Independencia,  
y de la Conmemoración de las Heroicas Batallas de Junín y Ayacucho

POSTORES:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro
1	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	04/10/2024	17:09:01	20509882101
2	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	04/10/2024	19:22:32	20604767513

2 registros encontrados, mostrando 2 registro(s), de

SEGUNDO

ETAPA DE APERTURA DE OFERTAS Y PERÍODO DE LANCES

REPORTE EVENTOS DEL PROCEDIMIENTO

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-8-2024-DISA-A-II-3

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE APURIMAC-SALUD CHANKA	
No ítem	1	
Descripción del ítem	ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRECCION DE SALUD APURIMAC II (ITEM PAQUETE)	
Moneda	Soles	
N°	Evento	Observación
1	Apertura de Propuestas económicas del ítem	Ítem Abierto, se inició la Apertura de Propuestas y Periodo de Lances en Línea, en la fecha y hora 09/10/2024 10:00:00
2	Lances de Postores en Línea	Se inició la mejora de precios en la fecha y hora: 09/10/2024 10:00:00. Participaron en la mejora de precios 2 Postores. Se obtuvo como mejor precio: 51048.5 Soles
3	Aviso de Cierre del ítem	El Aviso de cierre del ítem se dio en la fecha y hora: 09/10/2024 11:25:00.
4	Cierre Real del ítem	El ítem se cerró en la fecha y hora: 09/10/2024 11:30:00.
5	Orden de Prelación del ítem	El orden de prelación de los ítems se realizó en la fecha y hora: 09/10/2024 11:30:10. En dicho evento no se produjo ningún empate

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-8-2024-DISA-A-II-3

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE APURIMAC-SALUD CHANKA		
No ítem	1		
Descripción del ítem	ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRECCION DE SALUD APURIMAC II (ITEM PAQUETE)		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	51048.5
2	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	139000





GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC  
Dirección de Salud Apurímac II - Andahuaylas



*Año del Bicentenario, de la Consolidación de Nuestra Independencia,  
y de la Conmemoración de las Heroicas Batallas de Junín y Ayacucho*

TERCERA

Una vez obtenida el orden de prelación, el comité de selección en cumplimiento al numeral 7.5 de la DIRECTIVA N° 006-2019-OSCE/CD, proceden con la verificación de las ofertas según orden de prelación, siendo el resultado siguiente;

N°	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	POSTOR	
		CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	CL PHARMA E.I.R.L.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA	PRESENTA
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.	PRESENTA	PRESENTA
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	PRESENTA	PRESENTA
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	PRESENTA	PRESENTA
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.	PRESENTA	PRESENTA
REQUISITOS DE HABILITACIÓN			
1.1. Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos			







GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC  
Dirección de Salud Apurímac II - Andahuaylas



*Año del Bicentenario, de la Consolidación de Nuestra Independencia,  
y de la Conmemoración de las Heroicas Batallas de Junín y Ayacucho*

Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.

1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.

1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.

1.4. Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).

b) Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).

c) Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la

NO CUMPLE

NO CUMPLE





**GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC**  
**Dirección de Salud Apurímac II - Andahuaylas**



*Año del Bicentenario, de la Consolidación de Nuestra Independencia,  
y de la Conmemoración de las Heroicas Batallas de Junín y Ayacucho*

Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.

d) Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.

e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.

f) Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.

1.5. 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.

1.6. 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.

1.7. Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.

1.8. Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.

**RESULTADO DE LA VERIFICACION**

**DESCALIFICA**

**DESCALIFICA**

**NOTA:**

El comité de selección hace mención que la empresa **CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.**, referente al **REQUISITO DE HABILITACION** - 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.

Del producto **LIDOCAINA CLORHIDRATO SIN PRESERVANTES 2 g/100 ml (2%) INY 20 ml**, no cuenta con el documento **Vigente**, si bien adjunta dicho documento se evidencia que el vencimiento del producto es menor a 18 meses, y al ser un proceso en paquete este no estaría cumpliendo con las EETT, por tanto, se **descalifica su oferta**.

Con respecto al postor **CL PHARMA E.I.R.L.** presenta en su oferta el **REQUISITO DE HABILITACION** - 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. Del producto **OMEPRAZOL 20 mg CAP LM**,





**GOBIERNO REGIONAL DE APURÍMAC**  
**Dirección de Salud Apurímac II - Andahuaylas**



*Año del Bicentenario, de la Consolidación de Nuestra Independencia,  
y de la Conmemoración de las Heroicas Batallas de Junín y Ayacucho*

si bien lo adjunta el mencionado documento se puede evidenciar que el documento **No es Vigente**, y al ser un proceso en paquete este no estaría cumpliendo con las EETT, por tanto, se **descalifica su oferta**.

Por tanto, el comité de selección hace mención que no se cuenta con ofertas válidas y al no estar cumpliendo con las condiciones de una Subasta Inversa electrónica para otorgar la buena pro y en cumplimiento al numeral 65.1. del art, 65° del RGLCE, dice; **El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas.**

El comité de selección **DECLARA DESIERTO** el procedimiento **SUBASTA INVERSA N° 08-2024-DISA-A-II (TERCERA CONVOCATORIA)**, con objeto de convocatoria **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRECCION DE SALUD APURIMAC II (ITEM PAQUETE)**.

Concluida los actos y al no existir ninguna observación se da por cerrada la presente acta, para el efecto en acto de fe y en señal de absoluta y plena conformidad, se firma el presente documento, siendo las 16:00 del día 18 de octubre del 2024.

  <b>Q.F. Liliam Del Rosario Zarate Izquierdo</b>	
  <b>Q.F. Dante Enciso Buleje</b>	  <b>Lic. Adm. Johel E. Medina Arce</b>

