

ANEXO N° 01

DOCUMENTOS PARA ADMISIÓN DE LAS OFERTAS

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 2-2023-FAP/SESAN-1 DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 2-2022 FAP/SESAN

"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA PP-0135"

ÍTEM N° 1: CANDESARTAN 16 MG TAB

	POSTOR
	INSITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Documentación de presentación obligatoria	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	NO PRESENTA
"a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)"	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	
"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, (...)"	NO PRESENTA
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	NO PRESENTA
"c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)"	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	
"d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3) Para acreditar el cumplimiento de las características técnicas el postor deberá presentar la siguiente documentación: La documentación de presentación obligatoria (sirven para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas). d.1 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, que corresponda a las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Comprende, Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de Dispositivo Médico: certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. Para el caso de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de su emisión. d.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda y cuando corresponda. Para el caso que el postor contrate el servicio almacenamiento con un tercero, además de presentar el Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar el Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los Almacenes). d.3. Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos - ANM del Ministerio de Salud - MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán bienes cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado. d.4. Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con lo vigente autorizado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Buena Práctica de Distribución y Transporte (BPDyT) se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual. Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente."	NO PRESENTA (VER NOTA N° 1)
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	NO PRESENTA
"e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)"	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	
"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 AMERITA
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	
"g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales."	PRESENTA

De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	
"h) Declaración Jurada, indicando que mediante Carta de Canje y/o Reposición, el postor se compromete a cambiar el producto ante vicios ocultos, defectos de fabricación, o no cuente con la vigencia requerida al internar el producto con una vigencia menor a lo solicitado, aceptándose que el postor se compromete a canjear el producto antes de su vencimiento, por otro que tenga vigencia hasta los dieciocho (18) meses requeridos en el Capítulo III de las Bases (Anexo N° 12).	NO PRESENTA
ESTADO DE LA OFERTA:	NO ADMITIDA

ÍTEM PAQUETE N° 2: MEDICAMENTOS CON FICHA 2

	POSTOR NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.
Documentación de presentación obligatoria	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	PRESENTA
"a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)"	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	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, (...)"	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	PRESENTA
"c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)"	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	PRESENTA
"d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3) Para acreditar el cumplimiento de las características técnicas el postor deberá presentar la siguiente documentación: La documentación de presentación obligatoria (sirven para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas). d.1 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, que corresponda a las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente. Comprende, Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de Dispositivo Médico: certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. Para el caso de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de su emisión. d.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda y cuando corresponda. Para el caso que el postor contrate el servicio almacenamiento con un tercero, además de presentar el Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar el Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los Almacenes). d.3. Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos - ANM del Ministerio de Salud - MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán bienes cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado. d.4. Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con lo vigente autorizado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Buena Práctica de Distribución y Transporte (BPDyT) se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual. Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente."	
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	PRESENTA
"e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)"	10 DIAS CALENDARIO
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas.	NO AMERITA
"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)"	

De acuerdo con lo establecido en las bases integradas. "g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6 . El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales."	PRESENTA (VER NOTA N° 2)
De acuerdo con lo establecido en las bases integradas. "h) Declaración Jurada, indicando que mediante Carta de Canje y/o Reposición, el postor se compromete a cambiar el producto ante vicios ocultos, defectos de fabricación, o no cuente con la vigencia requerida al internar el producto con una vigencia menor a lo solicitado, aceptándose que el postor se compromete a canjear el producto antes de su vencimiento, por otro que tenga vigencia hasta los dieciocho (18) meses requeridos en el Capítulo III de las Bases (Anexo N° 12).	PRESENTA
ESTADO DE LA OFERTA:	ADMITIDA

NOTA N° 1 - INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.

De manera previa, es preciso tener en cuenta que las bases integradas son los documentos del procedimiento de selección cuyo texto incorpora las modificaciones que se haya producido como consecuencia de las consultas, observaciones, la implementación del pronunciamiento emitido por el OSCE, según sea el caso, o cuyo texto coincide con las bases originales en caso de no haberse presentado consultas y/u observaciones, ni se hayan realizado acciones de supervisión.

De esta manera, el Tribunal de Contrataciones del Estado, en reiteradas resoluciones ha precisado que las bases integradas constituyen las reglas definitivas del procedimiento de selección y es en función de ellas que debe efectuarse la evaluación y calificación de las ofertas, quedando tanto las Entidades como los postores, sujetos a sus disposiciones.

En base a lo mencionado en los párrafos precedentes, se procedió a la revisión de la oferta del postor **INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. para el ítem N° 1**, presentada en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado (SEACE), verificando este colegiado que el postor **no presentó su oferta técnica**, por lo tanto, **la empresa INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. para el ítem N° 1 NO CUMPLE** con presentar el total de la documentación obligatoria exigida en las BASES INTEGRADAS, CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN, 2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS, 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria, 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta.

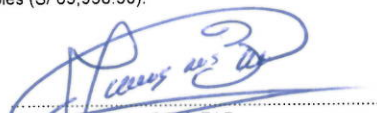
En concordancia con lo anteriormente mencionado, este colegiado verificó que el postor únicamente presentó el Anexo N° 6, Precio de la Oferta, no obstante incumplió con lo indicado en el párrafo precedente, lo cual permite indicar que **el postor NO CUMPLE con lo establecido en el artículo 52. Contenido mínimo de las ofertas**, del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Asimismo, lo antedicho sobre el evidente incumplimiento verificado, traer a colación lo señalado en el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que a la letra indica: **"Para la admisión de las ofertas, el comité de selección verifica la presentación de lo exigido en los literales a), b), c), e) y f) del artículo 52 y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De no cumplir con lo requerido la oferta se considera no admitida."**; en tanto, estando ante lo precedentemente evidenciado ello denota que el postor contraviene a lo dispuesto en el numeral precisado de la normativa mencionada.

Por todo lo expuesto y señalando que de la revisión y análisis de la información presentada en una oferta, alcanza a todos los documentos que la conforman, por el hecho de formar parte de esta, debe ser objeto de revisión integral por parte de este colegiado y que asimismo la evaluación debe darse en virtud a la documentación obrante en la oferta, **no pudiendo considerar hechos o datos no incluidos por el propio postor en su oferta**, por unanimidad, este Comité de Selección ha decidido declarar como **NO ADMITIDA** la oferta del postor.

NOTA N° 2 - NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.

La oferta presentada por el postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C. para el ítem N° 2, mediante el Anexo N° 6 evidencia que el monto de la oferta supera el valor estimado. En ese sentido, considerando lo establecido en el numeral 68.3 del artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado que a la letra precisa: **"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 ningún caso el valor estimado es puesto en conocimiento del postor."**. En ese sentido, este colegiado notificó al presente postor la Carta NC-70-SSCS-N° 001 del 14 de junio del presente año, a fin de solicitarle la reducción de su oferta económica, para lo cual se le otorgó un (01) día hábil como plazo máximo; ante ello la empresa remitió su Carta N° 145-06-2023-INST de fecha 15 de junio del presente año, indicando que acepta la solicitud y reduce el valor de su oferta económica al importe de Sesenta y Cinco Mil Novecientos Cincuenta y Ocho con 50/100 Soles (S/ 65,958.50).


COM. FAP.
HENRY ALONSO MUÑOZ BARRANTES
1ER VOCAL


COR. FAP.
PABLO JAVIER MONCADA AMEGHINO
PRESIDENTE


MAY. FAP.
ALEXIS VARGAS CLEMENTE
2DO VOCAL