

# ACTA DE HABILITACIÓN DEL POSTOR y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

## SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 008-2023-HVLH

### ADQUISICIÓN DE ZOLPIDEM TARTRATO 10 MG – TABLETA

1 NUMERO DE ACTA 03

#### 2 SOBRE LA INFORMACION GENERAL

En, Magdalena del Mar, a los 24 días del mes de octubre del año 2023, en las oficinas del DEPARTAMENTO DE HOSPITALIZACIÓN del Hospital Nacional Víctor Larco Herrera ubicado en la Av. Augusto Pérez Aranibar N° 600 Magdalena del Mar - Lima - Perú, a las 11:00 horas, se reunieron los miembros del comité de selección designados mediante Resolución Administrativa N° 089-2023-OEA-HVLH/MINSA, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la Subasta Inversa Electrónica N°008-2023-HVLH, cuyo objeto de convocatoria es la ADQUISICIÓN DE ZOLPIDEM TARTRATO 10 MG - TABLETA, a fin de efectuar la HABILITACIÓN DE LAS OFERTAS DE LOS POSTORES y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO, según orden de prelación.

#### 3 SOBRE EL QUORUM y LOS PARTICIPANTES

El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado se logró con la presencia de los siguientes miembros:

Presidente	Médico Augusto Felipe Vélez Marcial	Titular	X	Dependencia	DEPARTAMENTO DE HOSPITALIZACIÓN
Primer Miembro	Q. F. Edmunda Medina Córdor	Suplente		Dependencia	DEPARTAMENTO DE FARMACIA
Segundo Miembro	Sr. Carlo Leopoldo Acosta Sandoval	Titular	X	Dependencia	OFICINA DE LOGÍSTICA
		Suplente			

#### 4 DETALLE DE LOS PARTICIPANTES

De acuerdo con el cronograma establecido en las bases, se registraron en el módulo SEACE, los siguientes participantes:

N°	Proveedor con RUC	RUC	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado	Fecha de presentación	Estado	Fecha de presentación	Estado
1	Proveedor con RUC	20100220700	DIHEXA S.A.	20/10/2023	Válido	20/10/2023	20100220700	00	00
2	Proveedor con RUC	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	17/10/2023	Válido	17/10/2023	20100287791	00	00

2 registros encontrados, mostrando 2 registros, de 1 a 2. Página 1 / 1

#### OFERTAS REGISTRADAS EN EL SEACE

N°	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Último de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Fecha	Acciones
1	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	20/10/2023	22:43:27	20100287791	20/10/2023	22:43:42	Enviado	Válido	00	00
2	20100220700	DIHEXA S.A.	20/10/2023	18:53:01	20100220700	20/10/2023	18:54:13	Enviado	Válido	00	00

2 registros encontrados, mostrando 2 registros, de 1 a 2. Página 1 / 1

#### 6 REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES y ORDEN DE PRELACIÓN

VALOR ESTIMADO S/ 147,000.00

Entidad convocante	HOSPITAL NACIONAL VICTOR LARCO HERRERA				
No Item	1				
Descripción del Item	ZOLPIDEM TARTRATO 10 MG TABLETA				
Moneda	Soles				
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor			última Oferta
1	20100220700	DIHEXA S.A.			47000
2	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A			231000




7	<b>DETALLE DE LA EVALUACIÓN CONFORME AL 2.2 DE LAS BASES:</b>		
De la documentación de presentación obligatoria, VER ANEXO N° 1 ADJUNTO			
Literales: a), b), c), d) y e) resulta:			
Nº	Nombre o Razón Social del Participante	RUC	ESTADO DE SU EVALUACIÓN
1	DIMEXA S.A.	20100220700	CONFORME
2	INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A.	20100287791	CONFORME

8	<b>VERIFICACIÓN SEGÚN ORDEN DE PRELACIÓN – VER ANEXO N° 2 ADJUNTO</b>		
9.1	Nombre o Razón Social del Postor N° 1	DIMEXA S.A.	
	<b>REQUISITOS DE HABILITACIÓN</b>	<b>CUMPLE</b>	<b>NO CUMPLE</b>
	Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento a nombre del Establecimiento Farmacéutico proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	X	
	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, éste 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.	X	
	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 presentarla copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo 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 Manufacturas (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.	X	
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufacturas (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) <b>Para medicamentos:</b> Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID (ANM) o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.  Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación de 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 equivalencias reconocidas como tales por la DIGEMID (ANM).	X	
	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.	X	
	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.		
	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado del registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	X	
	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado del registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	X	
	<b>POSTOR DIMEXA S.A. VERIFICADO</b>		
	Nombre o Razón Social del Postor N° 2	INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A.	
	<b>REQUISITOS DE HABILITACIÓN</b>	<b>CUMPLE</b>	<b>NO CUMPLE</b>
	Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento a nombre del Establecimiento Farmacéutico proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	X	
	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	X	





	vigente y en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, éste 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.		
	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 presentarla copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo 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 Manufacturas (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.	X	
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufacturas (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: b) <b>Para medicamentos:</b> Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID (ANM) o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.  Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación de 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 equivalencias reconocidas como tales por la DIGEMID (ANM).	X	
	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.	X	
	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.		
	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado del registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	X	
	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado del registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	X	
	<b>POSTOR: CONSORCIO: INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A.</b> <b>VERIFICADO</b>		

11 <b>ACUERDO ADOPTADO</b>	
<p>Verificado las dos PROPUESTAS:</p> <p>a) DIMEXA S.A. b) INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A.</p> <p>Las que cumplen los REQUISITOS DE ADMISIÓN DE OFERTAS:</p> <p>Otorgar la BUENA PRO, según el orden de prelación a la empresa DIMEXA S.A. con RUC N° 20100220700 por el monto de su propuesta de S/ 47,000.00 (Cuarenta y siete mil con 00/100 Soles).</p>	
<div style="text-align: center;">  <p>PRESIDENTE DE COMITÉ DE SELECCIÓN</p> </div>	
<div style="text-align: center;">  <p>PRIMER MIEMBRO</p> </div>	<div style="text-align: center;">  <p>SEGUNDO MIEMBRO</p> </div>

ANEXO N° 01 - ADMISIÓN DE OFERTAS  
SIE-08-2023-CS-HVLH  
ADQUISICIÓN DE ZOLPIDEM TARTRATO 10 MG - TABLETA  
POSTORES QUE PRESENTARON SU PROPUESTA

DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA - ADMISIBILIDAD			
SI PRESENTA	DIMEXA S.A.	INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A.	
RUC :	20100220700	20100287791	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SÍ PRESENTA	SÍ 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 CERTIFICADO DE VIGENCIA DE CASTILLO ESPINOZA EDGAR ANTONIO CON FECHA 05 DE OCTUBRE DE 2023	PRESENTA CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PUCUTAY LÓPEZ ROCIO MARLENE CON FECHA 09 DE OCTUBRE DE 2023	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3).	SÍ PRESENTA	SÍ 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 SE CONSORCIA	NO SE CONSORCIA	
f) Requisitos de HABILITACIÓN (Detallados en el CAPÍTULO IV de las Bases)	VER ANEXO N° 2	VER ANEXO N° 2	
ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	

MAGDALENA DEL MAR, OCTUBRE DE 2023

MED. AUGUSTO FELIPE VÉLEZ MARCIAL  
PRESIDENTE



MIEMBRO  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
LEOPOLDO ACOSTA SANDOVAL  
2° MIEMBRO



MIEMBRO  
COMITÉ DE SELECCIÓN  
EDMUNDA MEDINA CÓNDR





# ANEXO N° 2 - REQUISITOS DE HABILITACIÓN

## ADQUISICIÓN DE ZOLPIDEM TARTRATO DE 10 MG - TABLETA

REQUISITOS DE HABILITACIÓN	DIMEXA SA	INSTITUTO QUIMIOTERÁPICO S.A.
Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento a nombre del Establecimiento Farmacéutico proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
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, éste 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.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
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 presentarla copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo 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 Manufacturas (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufacturas (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 de 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 equivalencias reconocidas como tales por la DIGEMID	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA

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 (ANIM) de acuerdo con el marco normativo vigente.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
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.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado del registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado del registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA
ESTADO DE LA HABILITACIÓN		ADMITIDA

MAGDALENA DEL MAR, OCTUBRE DE 2023

