

**ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS DEL PROCEDIMIENTO DE
SELECCIÓN SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°002-2024-IAFAS EP-2DA CONV
"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO II PARA
BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP "**

En la ciudad de Lima, siendo el día 25 de julio de 2024, el Comité de Selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°002-2024-IAFAS EP-2DA CONV., cuyo objeto de convocatoria es la "adquisición de medicamentos con ficha técnica aprobada grupo II para beneficiarios de la IAFAS EP" nombrado con Resolución Directoral N°083-2024 /DE/IAFAS EP del 27 de marzo de 2024 comunica lo siguiente:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 26 de junio de 2024, en cumplimiento al cronograma del procedimiento de selección, se realizó la etapa de presentación de ofertas y periodo de lances hasta el 05 de julio de 2024, registrando a los siguientes participantes:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	20100123682	GLAXOSMITHKLINE PERU S.A.	28/06/2024	Válido
2	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	28/06/2024	Válido
3	20123751664	PROVERSAL SRL	05/07/2024	Válido
4	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	05/07/2024	Válido
5	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	27/06/2024	Válido
6	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	05/07/2024	Válido
7	20503178380	DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	03/07/2024	Válido
8	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	02/07/2024	Válido
9	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	26/06/2024	Válido
10	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	04/07/2024	Válido
11	20603867018	F & S PHARMA S.A.C	27/06/2024	Válido
12	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	26/06/2024	Válido
13	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	26/06/2024	Válido
14	20607323713	SANDAVA PHARMA E.I.R.L	26/06/2024	Válido
15	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	26/06/2024	Válido
16	20608903888	PROVEEDORES, REPRESENTACIONES MEDICAS & SERVICIOS GENERALES S.A.C. - PROVERMED S.A.C.	26/06/2024	Válido
17	20608924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.	01/07/2024	Válido
18	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	05/07/2024	Válido

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-2-2024-IAFAS-EP-2

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	1		
Descripción del Item	DOBESILATO DE CALCIO 500 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20123751884	PROVERSAL SRL	49728
2	20523872801	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	53280
3	20347288883	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	87000
4	20810881818	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	94128

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	2		
Descripción del Item	DULOXETINA 30 mg TAB LIB RET		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20523872801	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	29700
2	20459821852	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	220000

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	3		
Descripción del Item	DULOXETINA 60 mg TAB LIB RET		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20523872801	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	30720
2	20459821852	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	192000

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	4		
Descripción del Item	FLUTICASONA + SALMETEROL 500 mcg + 50 mcg/dosis AER INH		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20100123882	GLAXOSMITHKLINE PERU S.A.	31418

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	5		
Descripción del Item	GABAPENTINA 600 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	150000

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	6		
Descripción del Item	HIDROCORTISONA 250 mg INY		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	80000

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	7		
Descripción del Item	OLANZAPINA 10 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20609924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.	77777777 777777

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	8		
Descripción del Item	OXCARBAZEPINA 300 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	705000

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
Nomenclatura	SIE-SIE-2-2024-IAFAS-EP-2
Nro. de convocatoria	2
Objeto de contratación	Bien
Descripción del objeto	ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP
Número de Contratación	FOSPEME-2024-760

Búsqueda de ítem (s)

* Tipo de reporte: Postoras según orden de prelación

* Ítem (s): 9

Escriba el número del ítem e intervalos separados por comas. Por ejemplo, si requiere ítems que no son secuenciales escriba 1, 10, 20, 30, 40, 50, por otro lado si requiere ítems secuenciales escriba 1-50, finalmente si requiere ítems secuenciales y no secuencias escriba 1-20,30,40,50

[Volver](#) [Limpiar](#)

[Registrar](#)

Subasta Inversa Electronica No - SIE-SIE-2-2024-IAFAS-EP-2

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES **Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-2-2024-IAFAS-EP-2**

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	10		
Descripción del Item	SALBUTAMOL 100 mcg/dosis AER PARA INHALACION 200 Dosis		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	20200
2	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	21700.2
3	20123751664	PROVERSAL SRL	23753.4
4	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	29500

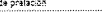
Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	11		
Descripción del Item	TERBINAFINA 250 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	12000
2	20123751664	PROVERSAL SRL	14400
3	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	20200
4	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	32000


Búsqueda de ítem (s)

* Tipo de reporte Resortes según orden de colocación

* ítem (s) 12

Escriba el número del ítem e intervalos separados por comas. Por ejemplo, si requiere ítems que no son secuenciales escriba 1, 10, 20, 30, 40, 50, por otro lado si requiere ítems secuenciales escriba 1-50, finalmente si requiere ítems secuenciales y no secuencias escriba 1-20,30,40,50






2. ADMISIÓN:

2.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas conforme la Directiva N°006-2019-OSCE/CD en el numeral 7.6 *"Para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia, como mínimo, de dos (2) ofertas válidas, de lo contrario declara desierto el procedimiento de selección"*, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM Nº1 DOBESILATO DE CALCIO 500 mg TAB




DOCUMENTOS	OFERTAS		
	PROVERSAL S.R.L.	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 Nº 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)			
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDIT) 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 BPDIT 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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE
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	NO CUMPLE	CUMPLE
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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO

- a. Respecto al postor DROGUERIA LIPARMA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el certificado de análisis de la empresa extranjera SAGA LIFESCENCE LIMITED, en IDIOMA ORIGINAL dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, obrando solo en la oferta la traducción simple del certificado de análisis de acuerdo al siguiente detalle:

	SAGA LIFESCENCE LIMITED
	SURVEY NO 198/2 & 198/3, CHACHRAWADI, OFF SARKHEJ BAVLA ROAD, AHMEDABAD-382210
	Teléfono: 8347011121 C.I.No: U24239GJ2019PLC109035
	Correo electrónico: info@sagalabs.com Página web: www.sagalifesciences.com

DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD		pag. 1 de 2
CERTIFICADO DE ANALISIS (FASE FINAL)		
Nombre del producto: DOBELIP-500 CAPSULA		
Nombre Genérico: DOBESILATO DE CALCIO 500 MG CAPSULAS		
Código del producto: DAIOO1 Lote N° DAIOO12301	Tamaño de lote: 510000.00 CAP	
Declarado: Cada cápsula contiene: Dobesilato de calcio monohidrato BP: 500 mg Excipientes : C.S Colores aprobados utilizados en cubiertas de cápsulas vacías	Realizado: SAGA (BLOCK1)	
	Ubicación: SAGA	
	Lic. Manufactura: G/25/1877	
	Especificación N°: RS-DAIOO1-01	
	STP N°: RS-DAIOO1-01	
	Ensayado según: Propia	
	Tamaño de empaque: 6X10 CAP	
	Tamaño de muestra: 170.000 CAP	
	Fecha manuf.: JUNIO 2023 fecha Exp. MAYO 2026	
	T.R. slip n°: SCTRS23747	
T.R. Slip fecha: 05-08-2023		
Fecha de análisis: 09-08-2023		
A.R. N°: FP/23/0318		
A.R. Fecha: 17-08-2023		
Cantidad liberada: 510000.000 CAP		

Nº	Prueba	Resultado	Especificación
1.	Descripción	Cápsula tamaño "0" de color verde/amarillo conteniendo polvo de color blanco a blanquecino.	Cápsula tamaño "0" de color verde/amarillo conteniendo polvo de color blanco a blanquecino.
2.	Peso de 20 cápsulas llenas	13.04970 g	13.300 g \pm 5 %
3.	Peso promedio de una cápsula llena	0.6525 g	0.6650 g \pm 5 %
4.	Peso promedio de la cápsula vacía	0.0978 g	0.0950 g \pm 5 %
5.	Peso promedio de contenido neto	0.5547 g	0.5700 g \pm 5 %
6.	Uniformidad de peso	Min: -1.34% Max: +2.46%	\pm 7.5 %
7.	Identificación	cumple	Se produce inmediatamente un precipitado de color azul.
8.	Uniformidad de unidades de dosificación	2.4	Valor aceptado L1 no más de 15
9.	Agua	5.56%	No más de 10.0%
10.	Disolución	Min: 86.30% Max: 90.47%	No menos de 70.0% en 60 minutos
11.	Sustancias relacionadas		
	Impurezas A:	0.591%	No más de 3.0%
	Alguna impureza individual	0.264%	No más de 3.0%
	Impurezas totales	1.035%	No más de 5.0%

Analizado por	Revisado por	Aprobado por
 MISHBA MALEK Químico control de calidad-Microbiólogo	 ZALAK KAKADIYA Ejecutivo QC	 DROGUERIA LIPARMA S.A.C. Juan Carlos Sotomayor GERENTE COMERCIAL

ITEM N°2 DULOXETINA 30 mg TAB LIB RET

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
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
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)		
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) 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 BPDТ 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)	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
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.	NO CUMPLE	NO CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
ESTADO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a. Respecto al postor DROGUERIA LIPARMA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el certificado de análisis de la empresa extranjera TITAN LABORATORIES PVT. LTD., en IDIOMA ORIGINAL dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, obrando solo en la oferta la traducción simple del certificado de análisis de acuerdo al siguiente detalle:



Titan Laboratories Pvt. Ltd.

Manufacturers of Sustained & Modified Release Formula

H.O.: Spectrum Building, Ground Floor, M.P. Vaidya Marg, Opp. Jailaxmi Bhavan,

Ghatkopar (east), Mumbai-4007 077, INDIA

Tel: 0091-22-67857000 Fax: 0091-22-67857070

E-mail: titanpharmaindia@hotmail.com website: www.titan-lab.com

CERTIFICADO DE ANALISIS			
Nombre del producto: DULOBAL-30			
Cantidad declarada: Cada capsula de gelatina dura contiene: Doloxetina HCL USP.....30 mg.			
No. Lote	TL2471C23001	A.R. No.	TL/FP/230271
Fecha Manufactura	Octubre-2023	Ref. de especificación	QCD/SPE/TL241C/01 Rev. No: 00
Fecha Expiración	Setiembre-2026	Tamaño del lote	235000 capsulas
EOPA/DOPA No.	NF/0591/2324	Fecha de Análisis	06/01/2024

Sr. No.	Prueba	Resultados	Especificación
1.0	Descripción	Cápsula de gelatina dura tamaño 2 de tapa color azul/cuerpo de color blanco que contiene gránulos esféricos blanco a blanquecinos.	Cápsula de gelatina dura tamaño 2 de tapa color azul/cuerpo de color blanco que contiene gránulos esféricos blanco a blanquecinos.
2.0	Prueba de identificación		
	B. Por HPLC	Cumple	El tiempo de retención del pico principal de la solución de muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtiene en la valoración.
	A. Por IR	Cumple	El espectro obtenido de la muestra debe concordar con el espectro de referencia del estándar de trabajo
3.0	Perdida por secado	2.90%	No más de 5.0%

Observación: El producto es conforme a las especificaciones anteriores				
	Preparado por (QC)	Revisado por (QC)	Verificado por (QA)	Aprobado por (QA)
Firma				
Fecha	06/01/2024	06/01/2024	06/01/2024	06/01/2024
Nombre	Rogendra Salgar	Suril Rangade	Jeevan Deshmukh	Bhushan Meshiam
Cargo	Asistente de Gerencia	DY Gerente	DY Gerente	Gerente

Ref. Formate No.: QCD-081/F05:00

Factory: Plot No E27/2, MIDC Mahad, Village Jite, Dist. Raigad

DROGUERIA LIPARMA S.A.C.

Juan Carlos Sotomayor Arias
GERENTE COMERCIAL

- b. Respecto al postor SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presentó un Certificado de Análisis con una vigencia de 13 meses, de acuerdo al siguiente detalle:

Manufacturing Site: Sun Pharmaceutical Industries Limited, Village Gangunala, Paonta Sahib-173025, District Sirmour Himachal Pradesh, India		SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. PAONTA SAHIB CERTIFICATE OF ANALYSIS	
NAME OF PRODUCT	DUZELA LR 30mg CAPSULES (DILOXETINE DELAYED-RELEASE CAPSULES)	BATCH NO.	FTC4303D
MFG. EXPIRY	09/2023 08/2025	BATCH SIZE	10000 S/C
PRODUCT CODE	ES016606-11.0	A.R. No.	PA DEC 25 (252)
		DATE OF SAMPLING	09/12/2023
TEST	OBSERVATION	SPECIFICATION	
DESCRIPTION	Off white color pellets filled in size 12 hard gelatin capsule having Brown colored cap and white colored body.	White to off white color pellets filled in size 12 hard gelatin capsule having Brown colored cap and white colored body.	
IDENTIFICATION			
1. By IR	The infrared absorption spectrum of the residue is concordant with the reference spectrum of diltiazem hydrochloride B.S.	The infrared absorption spectrum of the residue is concordant with the reference spectrum of diltiazem hydrochloride B.S.	
2. By HPLC	The retention time of the Diltiazem peak in the chromatogram of the assay preparation corresponds to that of the standard preparation as obtained in the assay.	The retention time of the Diltiazem peak in the chromatogram of the assay preparation corresponds to that of the standard preparation as obtained in the assay.	
ANTHRAZYLINE WEIGHT	1%	Standard weight: 176.6 mg ± 10%	
UNIFORMITY OF WEIGHT: Capsules	± 2% (10%)	Standard weight: 176.6 mg ± 10%	
		Average weight: 100%	
		Not more than 2 units of the individual weights deviate from the average weight by more than ± 1.5% and none deviates by more than ± 2.0%.	
DISSOLUTION: By HPLC			
- Acid resistance stage			
The labeled amount of Diltiazem dissolved in 120 min	Nil - 1% Avg. 1%	NMT 10%	
- Buffer stage			
The labeled amount of Diltiazem dissolved in 30 min	83% - 100% Avg. 90%	NMT 75% (Q)	
UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS (By content uniformity) By HPLC	Nmt - 90.9%, Max = 104.3%, Min = 102.0% Acceptance value (0.05 - 10)	Meets USP requirements	
QUALITY CONTROL TESTS (By HPLC)			
- Diltiazem related compound B	Not Detected	NMT 0.2	
- 1-Naphthol	Not Detected	NMT 0.2	
- Any individual unspecified degradation product	Not Detected	NMT 0.2	
- Total Impurities	Not Detected	NMT 0.4	
ASSAY (By HPLC)			
Each capsule contains:			
Diltiazem hydrochloride equivalent to Diltiazem	30.65 mg (102.3%)	27.00 - 33.00 mg (90.0 - 110.0%)	
MICROBIAL LIMIT TEST			
- Total Aerobic Microbial count (TAMC) (per g)	20	NMT 1000	
- Total combined yeast/mould count (TYMC) (per g)	20	NMT 100	
- E. coli (per 10 g)	Absent	Must be absent	
- Beta tolerant gram negative Bacteria (per g)	10	NMT 100	
- Staphylococcus Aureus (per g)	Absent	Must be absent	
- Salmonella (per 10 g)	Absent	Must be absent	
RESIDUAL SOLVENTS (ppm) (By GC)			
- Isopropyl alcohol	784	NMT 5000	
Note:	STP No. FTDS/06 - 10.0		
REMARKS: THE SAMPLE CONFORMS/DOES NOT CONFORM TO ABOVE SPECIFICATION.			
APPROVED/REJECTED			
ANALYST: <i>Seema Devi</i>	REVIEWED BY: <i>Suman Lal</i>	QUALITY ASSURANCE: <i>20 Dec 2023</i>	
DATE: <i>29 Dec 2023</i>	DATE: <i>29 Dec 2023</i>	DATE: <i>29 Dec 2023</i>	

OSCAR ENRIQUE MEDINA ZUTA
APODERADO
SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta validad, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con **dos (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta valida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°3 DULOXETINA 60 mg TAB LIB RET

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
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
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) 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 BPDТ 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)	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
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.	NO CUMPLE	NO CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
ESTADO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a. Respecto al postor DROGUERIA LIPARMA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el certificado de análisis de la empresa extranjera TITAN LABORATORIES PVT. LTD., en IDIOMA ORIGINAL dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, obrando solo en la oferta la traducción simple del certificado de análisis de acuerdo al siguiente detalle:



Titan Laboratories Pvt. Ltd.

Manufacturers of Sustained & Modified Release Formula

H.O.: Spectrum Building, Ground Floor, M.P. Vaidya Marg, Opp. Jailaxmi Bhavan,

Ghatkopar (east), Mumbai-4007 077, INDIA

Tel: 0091-22-67857000 Fax: 0091-22-67857070

E-mail: titanpharmaindia@hotmail.com website: www.titan-lab.com

CERTIFICADO DE ANALISIS			
Nombre del producto: DULOBAL-60			
Cantidad declarada: Cada capsula de gelatina dura contiene: Doloxetina HCL USP.....60 mg.			
No. Lote	TL247LC23001	A.R. No.	TL/FP/230265
Fecha Manufactura	Octubre-2023	Ref. de especificación	QCD/SPE/TL247LC/01 Rev. No: 00
Fecha Expiración	Setiembre-2026	Tamaño del lote	160,000 capsulas
EOPA/DOPA No.	NF/0598/2324	Fecha de Análisis	06/01/2024

Sr. No.	Prueba	Resultados	Especificación
1.0	Descripción	Cápsula de gelatina dura tamaño "0" de tapa color turquesa/cuerpo de color blanco que contiene gránulos esféricos de color blanco a blanquecino.	Cápsula de gelatina dura tamaño 0 de tapa color turquesa/cuerpo de color blanco que contiene gránulos esféricos de color blanco a blanquecino.
2.0	Prueba de identificación		
	B. Por HPLC	cumple	El tiempo de retención del pico principal de la solución de muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtiene en la valoración.
	A. Por IR	cumple	El espectro obtenido de la muestra debe ser concordante con el espectro de referencia del estándar de trabajo.
3.0	Contenido neto Promedio	400.40 mg	396.56 mg \pm 7.5%

Observación: El producto es conforme a las especificaciones anteriores				
	Preparado por (QC)	Revisado por (QC)	Verificado por (QA)	Aprobado por (QA)
Firma				
Fecha	06/01/2024	06/01/2024	06/01/2024	06/01/2024
Nombre	Rogendra Salgar	Suril Rangade	Jeevan Deshmukh	Bhushan Meshiam
Cargo	Asistente de Gerencia	DY Gerente	DY Gerente	Gerente

Ref. Formate No.: QCD-081/F05:00

Factory: Plot No E27/2, MIDC Mahad, Village Jite, Dist. Raigad

DROGUERIA LIPARMA S.A.C.

Juan Carlos Schomlayor Arias
GERENTE COMERCIAL

- b. Respecto al postor SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 13 meses, de acuerdo al siguiente detalle:

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.		PAONTA SAHIB	
CERTIFICATE OF ANALYSIS			
Manufacturing Site: Sun Pharmaceutical Industries Limited, Village Gangwala, Paonta Sahib-173025, District Simla Himachal Pradesh, India			
NAME OF PRODUCT	DUZELAR 60 mg CAPSULES (BILONGITIME DELAYED-RELEASE CAPSULES)	BATCH NO	PTE4385D
MFG. EXPIRY	09/2023 09/2024	BATCH SIZE	8000.010
SPECIFICATION NO.	LS016605-12.0	A.R. No.	PA.DIC.22.12595
		DATE OF SAMPLING	12/12/2023
TEST	OBSERVATION	SPECIFICATION	
DESCRIPTION	Off white color pellets filled in size "0" hard gelatin capsule having Brown colored cap and Dark yellow colored body.	White to off white color pellets filled in size "0" hard gelatin capsule having Brown colored cap and Dark yellow colored body.	
IDENTIFICATION			
1. By IR	The infrared absorption spectrum of the residue is concordant with the reference spectrum of duloxetine hydrochloride WS.	The infrared absorption spectrum of the residue is concordant with the reference spectrum of duloxetine hydrochloride WS.	
3. By HPLC	The retention time of the Duloxetine peak in the chromatogram of the assay preparation corresponds to that of the standard preparation as obtained in the assay.	The retention time of the Duloxetine peak in the chromatogram of the assay preparation corresponds to that of the standard preparation as obtained in the assay.	
AVERAGE FILL WEIGHT	Net =	Standard weight = 54.0 mg ± 7.5 % Minimum weight = 50.0 mg ± 7.5 % Average weight ± 10 % (Not more than 2 units of the individual weights deviate from the average weight by more than ± 10 % and none deviates by more than ± 20 %)	
UNIFORMITY OF WEIGHT (in capsules)	± 1.7 % ± 1.7 %		
DISSOLUTION (By HPLC)			
- Acid resistance stage	The labeled amount of Duloxetine dissolved in 120 min.	NMT 10 %	
- Buffer stage	The labeled amount of Duloxetine dissolved in 90 min.	NMT 10 %	
UNIFORMITY OF DOSE (By content uniformity) (By HPLC)	Min = 100.5 %, Max = 104.5 %, Mean = 102.1 %, AV = 3 (avg = 10)	Meets USP requirements	
ORGANIC IMPURITIES (%) (By HPLC)			
- Duloxetine related compound II	Not Detected	NMT 0.2	
- 1-Naphthol	Not Detected	NMT 0.1	
- Any individual unspecified degradation product	Not Detected	NMT 0.2	
- Total Impurities	Not Detected	NMT 0.4	
ASSAY (By HPLC)			
Each capsule contains	Duloxetine hydrochloride equivalent to Duloxetine 60.00 mg (100 %)	54.00 - 60.00 mg (90.0 - 100.0 %)	
MICROBIAL LIMIT TEST			
- Total Aerobic Microbial count (TYMC) (100 g)	<20	NMT 1000	
- Total combined yeast/mould count (TYMC) (100 g)	<20	NMT 100	
- E. Coli (per 10 g)	Absent	Must be absent	
- Bile intolerant gram negative Bacteria (per g)	<10	NMT 100	
- Staphylococcus Aureus (per g)	Absent	Must be absent	
- Salmonella (per 10 g)	Absent	Must be absent	
RESIDUAL SOLVENTS (ppm) (By GC)			
- Isopropyl alcohol	846	NMT 5000	
None	Not detected		
Reason for variance: / Unit variance as per regulatory specification.			
REMARKS: THE SAMPLE CONFORMS/DOES NOT CONFORM TO ABOVE SPECIFICATION.			
APPROVED/REJECTED			
ANALYST: Nitish	REVIEWED BY: Koushi, Koushi	QUALITY ASSURANCE: 27/12/2023	
DATE: 12/12/2023	DATE: 23/12/2023	DATE: 27/12/2023	
<p>For the Director General of Health Services OSCAR ENRIQUE MEDINA ZUTA APODERADO SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S</p> <p>G.F. Roxana Yáñez Quiroga Briones Asistente de Dirección Técnica C.Q.F.P. N° 25749 SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C</p>			

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas válidas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta válida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°4 FLUTICASONA + SALMETEROL 500 mcg + 50 mcg/dosis AER INH

DOCUMENTOS	OFERTAS
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	GLAXOSMITHKLINE PERU S.A
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)	
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
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)	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDPT) 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 BPDPT 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)	
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	
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.	
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 en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
ESTADO	

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta válida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°5 GABAPENTINA 600 mg TAB

DOCUMENTOS	OFERTAS
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)	
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
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)	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) 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 BPDТ 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)	
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	
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.	
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 en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
ESTADO	

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta válida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°6 HIDROCORTISONA (COMO SUCCINATO SODICO) 250 mg INY

DOCUMENTOS	OFERTAS
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)	
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
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)	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY) 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 BPDY 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)	
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	
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.	
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 en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
ESTADO	

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas válidas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta válida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°7 OLANZAPINA 10 mg TAB

DOCUMENTOS	OFERTAS
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)	
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
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)	
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)	
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	
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.	
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 en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
ESTADO	

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta válida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°8 OXCARBAZEPINA 300 mg TAB

DOCUMENTOS	OFERTAS
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)	
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
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)	
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)	
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	
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.	
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 en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
ESTADO	

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta válida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°9 PROPOFOL 1 X 20 mL JGA PRE

DOCUMENTOS	OFERTAS
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)	
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
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)	
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)	
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	
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.	
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 en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
ESTADO	

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta valida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°10 SALBUTAMOL 100 mcg/DOSIS INH

DOCUMENTOS	OFERTAS			
	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	CL PHARMA E.I.R.L.	PROVERSAL S.R.L.	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA				
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
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	CUMPLE	CUMPLE	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
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	NO APLICA	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)				
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD) 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 BPD 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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
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).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
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	CUMPLE	CUMPLE	
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.	NO CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE	
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
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	CUMPLE	CUMPLE	
ESTADO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	

- a. Respecto al postor DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el certificado de análisis de la empresa extranjera JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO., LTD. LTD., en IDIOMA ORIGINAL dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, obrando solo en la oferta la traducción simple del certificado de análisis de acuerdo al siguiente detalle:

JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO., LTD.

LABORATORIOS AMERICANOS S.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

QF NORA I. CÁCERES SAAVEDRA
DIRECTOR TÉCNICO
CQFP 1135R

Producto: Salbutamol 100mcg/dosis Suspensión para Inhalación en Envase a Presión
Lote N°: 2322181
Fecha de Fabricación: 07/2023
Fecha de Análisis: 10/2023
Presentación: Caja con 01 Envase Aerosol por 200 dosis

Cantidad: 119650 Envases Aerosoles
Fecha de Expira: 07/2026
Método de Referencia: Farmacopea Británica 2022

ENSAYO	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Es una suspensión blanca de Salbutamol Sulfato en un líquido adecuado en un envase presurizado adaptado con una válvula dosificadora.	Es una suspensión blanca de Salbutamol Sulfato en un líquido adecuado en un envase presurizado adaptado con una válvula dosificadora.
Identificación (Espectrofotometría infrarroja)	El espectro de absorción infrarroja, en el rango 1650 a 400cm ⁻¹ es concordante con el espectro de referencia de salbutamol sulfato (RS 315).	Cumple
Sustancias relacionadas	En el cromatograma obtenido con la solución (1): - El área de cualquier pico secundario no es mayor que 0.5 veces el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%). - La suma de las áreas de todos los picos secundarios no es mayor que 1.5 veces el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2) (1.5%). - Ignorar cualquier pico con un área menor que el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (4) (0.1%).	Impureza máx.: 0.10% Impureza total: 0.10% Cumple
Uniformidad de dosis liberada	- La preparación cumple con el ensayo si 9 de 10 resultados están entre 75% y 125% del valor medio y todos se encuentran entre 65% y 135%. Si 2 o 3 valores están fuera de los límites de 75% a 125%, repetir el ensayo con 2 inhaladores más. No más de 3 de los 30 valores están fuera de los límites de 75% a 125% y ningún valor está fuera de los límites de 65% a 135%. - El valor medio debe estar entre 85% y 115% de la dosis liberada.	99%, 99%, 102%, 100%, 99%, 102%, 103%, 100%, 99%, 99% 101%
Número de liberaciones por envase - 200 dosis	No menos de 200 dosis.	222 dosis
Dosis de partículas finas (Aparato D)	No menos de 25.0mcg/dosis.	37.7mcg/dosis
Índice de fuga	La pérdida total de masa durante toda la vida útil no es superior al 10% (m/m) de la masa nominal de llenado del envase.	2.0%
Valoración (Contenido de salbutamol, C ₁₃ H ₂₁ NO ₃)	85.0% a 115.0% de la dosis liberada.	101.0%
LÍMITE MICROBIOLÓGICO:		
Recuento total de microorganismos aerobios	≤ 10 ² UFC/mL	< 1 UFC/mL
Recuento total combinado de hongos filamentosos y levaduras	≤ 10 ¹ UFC/mL	< 10 UFC/mL
Escherichia coli	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
Staphylococcus aureus	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
Pseudomonas aeruginosa	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
Bacterias gram-negativas tolerantes a la bilis	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL

(*) Metodología interna.

Nota: Cada accionamiento del producto libera 100mcg de salbutamol desde la válvula dosificadora y 90mcg de salbutamol desde el adaptador.

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Analizado por:
Zhi Xin
Analista

Evaluado por:
Zhao Qian
Supervisor de Control de Calidad

Biomedic
Modificado por:
García González
Garante de Control de Calidad

Q.F. EVELYN D. ALVAREZ RIVERA
DIRECTOR TÉCNICO
CQFP 1135R

COA-JEW-04-12

- b. Respecto al postor CL PHARMA E.I.R.L., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el certificado de análisis de la empresa extranjera JEWIN PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO., LTD. LTD., en IDIOMA ORIGINAL dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, obrando solo en la oferta la traducción simple del certificado de análisis de acuerdo al siguiente detalle:



Página 30 de 46

PROTOCOLO DE ANALISIS

JEWIN PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO., LTD.

LABORATORIOS AMERICANOS S.A.

CERTIFICADO DE ANALISIS

OF. NORA L. CÁCERES SAavedra
DIRECTOR TÉCNICO
COPP 1133A

Producto: Salbutamol 100mcg/dosis Suspensión para Inhalación en Envase a Presión

Lote N°: 2322181

Fecha de Fabricación: 07/2023

Fecha de Análisis: 10/2023

Presentación: Caja con 01 Envase Aerosol por 200 dosis

Cantidad: 119650 Envases Aerosoles

Fecha de Expira: 07/2028

Método de Referencia: Farmacopea Británica 2022

ENSAYO	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Es una suspensión blanca de Salbutamol Sulfato en un líquido adecuado en un envase presurizado adaptado con una válvula dosificadora.	Es una suspensión blanca de Salbutamol Sulfato en un líquido adecuado en un envase presurizado adaptado con una válvula dosificadora.
Identificación (Espectrofotometría infrarroja)	El espectro de absorción infrarroja, en el rango 1650 a 400cm ⁻¹ es concordante con el espectro de referencia de salbutamol sulfato (RS 315).	Cumple
Substancias relacionadas	En el cromatograma obtenido con la solución (1): - El área de cualquier pico secundario no es mayor que 0.5 veces el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%). - La suma de las áreas de todos los picos secundarios no es mayor que 1.5 veces el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2) (1.5%). - Ignorar cualquier pico con un área menor que el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (4) (0.1%).	Impureza máx.: 0.10% Impureza total: 0.10% Cumple
Uniformidad de dosis liberada	- La preparación cumple con el ensayo si 9 de 10 resultados están entre 75% y 125% del valor medio y todos se encuentran entre 65% y 135%. Si 2 o 3 valores están fuera de los límites de 75% a 125%, repetir el ensayo con 2 inhaladores más. No más de 3 de los 30 valores están fuera de los límites de 75% a 125% y ningún valor está fuera de los límites de 65% a 135%. - El valor medio debe estar entre 85% y 115% de la dosis liberada.	99%, 99%, 102%, 100%, 99%, 102%, 103%, 100%, 99%, 99% 101%
Número de liberaciones por envase - 200 dosis	No menos de 200 dosis.	222 dosis
Dosis de partículas finas (Aparato D)	No menos de 25.0mcg/dosis.	37.7mcg/dosis
Índice de fuga	La pérdida total de masa durante toda la vida útil no es superior al 10% (m/m) de la masa nominal del llenado del envase.	2.0%
Valoración (Contenido de salbutamol, C ₁₆ H ₂₁ NO ₃)	95.0% a 115.0% de la dosis liberada.	101.0%
LÍMITE MICROBIOLÓGICO:		
Recuento total de microorganismos aerobios	≤ 10 ⁴ UFC/mL	< 1 UFC/mL
Recuento total combinado de hongos filamentosos y levaduras	≤ 10 ⁴ UFC/mL	< 10 UFC/mL
Escherichia coli	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
Staphylococcus aureus	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
Pseudomonas aeruginosa	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
Bacterias gram-negativas tolerantes a la bifa	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL

(*) Metodología interna.

Nota: Cada accionamiento del producto libera 100mcg de salbutamol por dosis a través de la válvula dosificadora y 60mcg de salbutamol dentro al adaptador.

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones microbiológicas.

Análisis por:
Zhi Xin
Analista

Evaluado por:
Zhao Chen
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por:
Zhang Hong
Gerente de Control de Calidad

COA-JEW-04-12

CL PHARMA E.I.R.L.
RUC: 20140767613

CHONG CHEN, ZHANG HONG
VIGILAR GERENTE

- c. Respecto al postor PROVERSAL S.R.L., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el certificado de análisis de la empresa extranjera JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, obrando solo en la oferta la traducción simple del certificado de análisis de acuerdo al siguiente detalle:

JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO., LTD.

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Producto: Salbutamol 100mcg/dosis Suspension para Inhalacion en Envase a Presión Cantidad: 30780 Envases Aerosoles
 Lote N°: 2322145 Fecha de Expiración: 07/2026
 Fecha de Fabricación: 07/2023 Método de Referencia: Farmacopea Británica 2022
 Fecha de Análisis: 10/2023
 Presentación: Caja con 01 Envase Aerosol por 200 dosis

ENSAYO	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Es una suspensión blanca de Salbutamol Sulfato en un líquido adecuado en un envase presurizado adaptado con una válvula dosificadora.	Es una suspensión blanca de Salbutamol Sulfato en un líquido adecuado en un envase presurizado adaptado con una válvula dosificadora.
Identificación (Espectrofotometría infrarroja)	El espectro de absorción infrarroja, en el rango 1650 a 400cm ⁻¹ es concordante con el espectro de referencia de salbutamol sulfato (RS 315)	Cumple
Substancias relacionadas	En el cromatograma obtenido con la solución (1) - El área de cualquier pico secundario no es mayor que 0.5 veces el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%); - La suma de las áreas de todos los picos secundarios no es mayor que 1.5 veces el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2) (1.5%); - Ignorar cualquier pico con un área menor que el área del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (4) (0.1%).	Impureza máx. No detectado Impureza total: No detectado Cumple
Uniformidad de dosis liberada	- La preparación cumple con el ensayo si 9 de 10 resultados están entre 75% y 125% del valor medio y todos se encuentran entre 65% y 135%. Si 2 o 3 valores están fuera de los límites de 75% a 125%, repetir el ensayo con 2 inhaladores más. No más de 3 de los 30 valores están fuera de los límites de 75% a 125% y ningún valor está fuera de los límites de 65% a 135%. El valor medio debe estar entre 85% y 115% de la dosis liberada.	99%, 101%, 103%, 98%, 100%, 98%, 102%, 98%, 99%, 101% 100%
Número de liberaciones por envase - 200 dosis	No menos de 200 dosis.	221 dosis
Dosis de partículas finas (Aparato D)	No menos de 25.0mcg/dosis	37.6mcg/dosis
Índice de fuga	La pérdida total de masa durante toda la vida útil no es superior al 10% (m/m) de la masa nominal de llenado del envase.	1.6%
Valoración (Contenido de salbutamol C ₁₂ H ₁₉ NO ₃)	85.0% a 115.0% de la dosis liberada.	99.9%
LÍMITE MICROBIOLÓGICO:		
Recuento total de microorganismos aerobios	≤ 10 ² UFC/mL	< 1 UFC/mL
Recuento total combinado de hongos filamentosos y levaduras	≤ 10 ¹ UFC/mL	< 10 UFC/mL
<i>Escherichia coli</i>	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
<i>Staphylococcus aureus</i>	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL
Bacterias gram-negativas tolerantes a la bilis	Ausencia/1mL	Ausencia/1mL

(*) Metodología interna

Nota: Cada accionamiento del producto libera 100mcg de salbutamol desde la válvula dosificadora y 90mcg de salbutamol desde el adaptador

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Analizado por:
Zhi Xin
Analista

Evaluated por:
Zhao Qian
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por:
Zhang Hong
Gerente de Control de Calidad

Carlos Salazar Bulivar
GERENTE GENERAL
PROVERSAL S.R.L.

K. LUZ ALEGRA VALER
C.O.F. 00016
DIRECTOR TÉCNICO
PROVERSAL S.R.L.

COA-JEW-04-12

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas válidas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta válida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

ITEM N°11 TERBINAFINA 250 mg TAB

DOCUMENTOS	OFERTAS			
	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	PROVERSAL S.R.L.	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA				
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	NO APLICA	NO APLICA
C				
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) 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 BPDТ 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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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.	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

- a. Respecto al postor DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 10 meses, de acuerdo al siguiente detalle:

CONTROL DE CALIDAD
PROTOCOLO ANALITICO N° 22285-VP



PRODUCTO : TERBINAFINA 250 mg Tableta
PRESENTACION : Caja de cartón x 100 tabletas en blister de Aluminio-PVC/PVDC
ámbar
LOTE : 2062852
CANTIDAD : 1 000 000 Tabletetas
FECHA DE FABRICACION : 2022-06
FECHA DE ANALISIS : 2022-07
FECHA DE EXPIRACION : 2025-06
REFERENCIA : USP 2021
LINEA : VITA PHARMA S.A.C.

ENSAYOS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
1.- DESCRIPCIÓN	Tabletas circulares de color blanco	Conforme
2.- PESO PROMEDIO/Tableta	381,9 mg - 422,1 mg	399,9 mg
3.- IDENTIFICACIÓN Terbinafina Clorhidrato	A. El tiempo de retención del pico principal de la Solución muestra corresponde al de la Solución estándar, según se obtienen en la valoración B. El espectro UV del pico principal de la Solución muestra corresponde al de la Solución estándar, según se obtienen en la valoración	Conforme Conforme
4.- VALORACIÓN Terbinafina/Tableta	225,00 mg - 275,00 mg (90,0 % - 110,0 %)	252,05 mg (100,8 %)
5.- DISOLUCIÓN Terbinafina	No menos de 80 % (Q) en 30 minutos	99 %
6.- UNIFORMIDAD DE DOSIS Valor de Aceptación (AV)	≤ 15,0 % (L1)	2,3 %
7.- IMPUREZAS ORGÁNICAS - N-Metil-1-(naftalen-1-il) metanamina - Cualquier otra impureza individual - Impurezas totales	No más de 0,2 % No más de 0,2 % No más de 0,7 %	0,0 % 0,0 % 0,0 %
8.- LÍMITE DE DÍMERO DE TERBINAFINA	No más de 0,05 %	0,00 %
9.- EXÁMEN MICROBIOLÓGICO - Recuento Total de Microorganismos Aerobios - Recuento Total Combinado de Hongos Filamentosos y Levaduras - Microorganismos Específicos: <i>Escherichia coli</i>	Máximo 1 000 UFC/g Máximo 100 UFC/g Ausencia/ig	< 10 UFC/g < 10 UFC/g Ausencia/ig

CONCLUSIÓN: APROBADO

VITA PHARMA S.A.C.

Q.F. Luis Vignato Asencio
Jefe de Control de Calidad
C.Q.F.P. 25037

BIOMEDIC

Q.F. Evelyn B. Aguero Ripalán
Gerente General
C.Q.F.P. 25037

VITA PHARMA S.A.C.

Q.F. Antonio Castillo Calle
Director Técnico
C.Q.F.P. 01910

Dirección: Centro Industrial Las Praderas de Lurín - Mz "A" - Lote 21 - Lurín - Lima - Perú / Teléfono: 200 7020

FOR-CDC-028/NOVIEMBRE 2021/VER 05

BIOMEDIC

Madeline Ramirez Payano
Gerente General

o www.vitapharma.com.pe

ITEM N°12 TIBOLONA 2.5 mg TAB

OFERTAS	
DOCUMENTOS	
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)	
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 Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
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)	
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 Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	
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	
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.	
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 en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
ESTADO	

- Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta valida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

3. CONCLUSIÓN

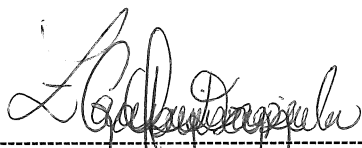
- Este comité de selección de la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas a través del SEACE, determina lo siguiente:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	DOBESILATO DE CALCIO 500 mg TAB	
	PROVERSAL S.R.L.	Buena Pro
2	DULOXETINA 30 mg TAB LIB RET	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto
3	DULOXETINA 60 mg TAB LIB RET	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto
4	FLUTICASONA + SALMETEROL 500 mcg + 50 mcg/dosis AER INH	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto
5	GABAPENTINA 600 mg TAB	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto

6	HIDROCORTISONA (COMO SUCCINATO SODICO) 250 mg INY	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto
7	OLANZAPINA 10 mg TAB	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto
8	OXCARBAZEPINA 300 mg TAB	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto
9	PROPOFOL 1 X 20 mL JGA PRE	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto
10	SALBUTAMOL 100 mcg/DOSIS INH	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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"	Desierto
11	TERBINAFINA 250 mg TAB	
	PROVERSAL S.R.L.	Buena Pro
12	TIBOLONA 2.5 mg TAB	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica.....	Desierto

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 SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 02-2024/IAFAS EP 2DA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP "

Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.



GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
TTE EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE
SELECCIÓN
SIE N°002-2024-IAFAS EP 2DA
CONVOCATORIA



SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO 1 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
SIE N°002-2024-IAFAS EP 2DA
CONVOCATORIA



PRUDENCIO MORALES MARIA
PC EP
MIEMBRO 2 DEL COMITÉ DE
SELECCIÓN
SIE N°002-2024-IAFAS EP 2DA
CONVOCATORIA