

ANEXO 1

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N° 4 - RIFAXIMINA 200 mg TAB

N°	POSTOR	POSTOR	
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. 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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO	ADMITIDO
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que la componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	Copia simple de los folios de la envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

MONTE ROJAS TEMBRE
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO TITULAR

JESÚS MARÍA, 26 de junio del 2023

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 002

LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

CUADRO DE EVALUACION

N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x		PUNTAJE		
1	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	80,304.00	100	80,304.00	100.00	1*
2	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	80,304.00	100	80,304.00	100.00	1*

(*) La evaluación de la oferta se realizara de acuerdo al artículo 74, numeral 74.2 literal b) que a la letra dice: "En el supuesto de que dos (2) o más ofertas empaten, la determinación del orden de prelación de las ofertas empatadas se realiza a través de sorteo", sorteo que se realizara en la plataforma del SEACE.

MONICA ROJAS TEMOCHE
MY EP

PRESIDENTE TITULAR

OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP

MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

MIEMBRO TITULAR


ANEXO N° 003

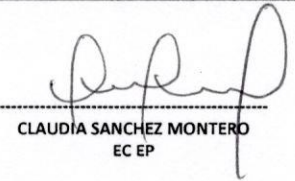
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N° 4 - RIFAXIMINA 200 mg TAB

N°	DOCUMENTOS	POSTORES	
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	1 REPRESENTACIONES DECO S.A.C
A	CAPACIDAD LEGAL		
	<p>ACREDITACION</p> <p>a. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p> <p>b. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.</p> <p>c. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.</p> <p>d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. - Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. - Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados. <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado, certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda. 	HABILITADO	HABILITADO
	RESULTADO	HABILITADO	HABILITADO


 MONICA ROJAS TEMOCHE
 MY EP
 PRESIDENTE TITULAR


 OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
 MY EP
 MIEMBRO TITULAR


 CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
 EC EP

ANEXO 1	
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS	
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"	
ITEM N° 5 - RIVASTIGMINA 18 mg (9.5 mg/24 h) PARCHE	

N°	POSTOR	POSTOR
		CAFERMA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. 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.	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO

MONICA ROSAS TEMOCHE
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

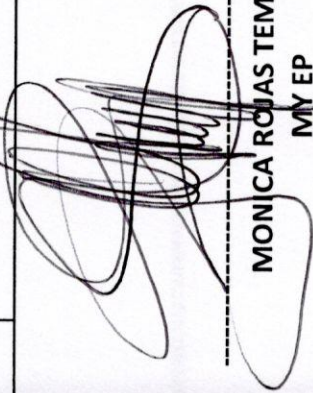
OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO TITULAR

JESÚS MARÍA, 26 de junio del 2023
CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

ANEXO N° 002

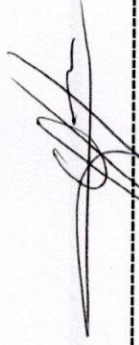
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS
GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"
CUADRO DE EVALUACION

N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi				
1	CAFERMA S.A.C.	85,800.00	100	85,800.00	100.00	1



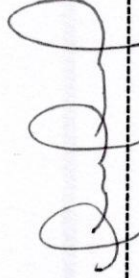
MONICA ROJAS TEMOCHE
MY EP

PRESIDENTE TITULAR



OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP

MIEMBRO TITULAR




CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

ANEXO N° 003

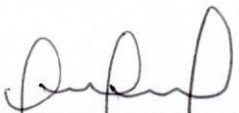
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N° 5 - RIVASTIGMINA 18 mg (9.5 mg/24 h) PARCHE

N°	DOCUMENTOS	POSTORES
		1
		CAFERMA S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	<p>ACREDITACION</p> <p>a. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p> <p>b. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.</p> <p>c. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.</p> <p>d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. - Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. - Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados. <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda. 	HABILITADO
	RESULTADO	HABILITADO


 MONICA ROJAS TEMOCHE
 MY EP
 PRESIDENTE TITULAR


 OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
 MY EP
 MIEMBRO TITULAR


 CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
 EC EP

ANEXO 1
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"
ITEM N° 6 - SUNITINIB 12.5 mg TAB

N°	POSTOR	POSTOR
		PFIZER S A
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto donde figure de manera indubitante las características, límites y extensión de las facultades. 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.	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en \$ÓLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que la componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO
	ESTADO	ADMITIDO

MONICA ROJAS RAMOCHÉ
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

OMAR SANTA MARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO TITULAR

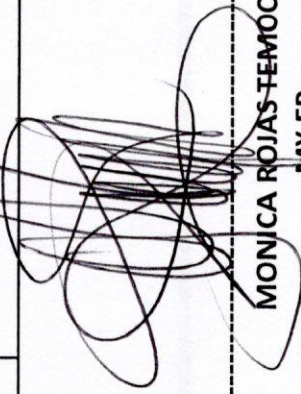
JESÚS MARÍA, 26 de junio del 2023

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

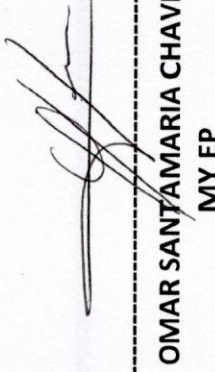
ANEXO N° 002

LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP" CUADRO DE EVALUACION

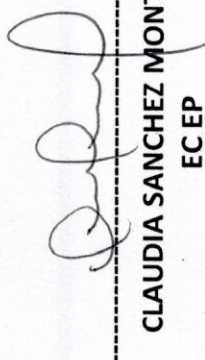
N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi		PUNTAJE		
1	PRIZER S A	180,000.00	100	180,000.00	100.00	1


MONICA ROJAS-TEMOCHÉ
MY EP

PRESIDENTE TITULAR


OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP

MIEMBRO TITULAR


CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

ANEXO N° 003

LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N° 6 - SUNITINIB 12.5 mg TAB

N°	DOCUMENTOS	POSTORES
		1
		PFIZER S A
A	CAPACIDAD LEGAL	
	<p>ACREDITACION</p> <p>a. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p> <p>b. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.</p> <p>c. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.</p> <p>d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>- Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>- Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</p> <p>- Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.</p> <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Practicas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda. 	HABILITADO
RESULTADO		HABILITADO

MONICA ROJAS TEMOCHE
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

ANEXO 1	
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS	
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"	
ITEM N° 7 - TICAGRELOR 90 mg TAB	

N°	POSTOR	POSTOR		
		BIOLOGICS PHARMA S.A.C.	MSN LABS PERU S.A.C.	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - ASTRAZENECA PERU S.A.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto donde figure de manera indubitante las características, límites y extensión de las facultades. 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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO ADMITIDO*	NO ADMITIDO*	NO ADMITIDO*
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA	NO APLICA	ADMITIDO
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		NO ADMITIDO*	NO ADMITIDO*	NO ADMITIDO*

JESÚS MARÍA, 26 de junio del 2023

(*) Conforme lo indicado en las Bases integradas en el capítulo II del procedimiento de selección hace referencia al literal d) del presente anexo en donde hace mención al cumplimiento del capítulo III del requerimiento, en donde la ficha técnica hace mención a la vigencia mínima del medicamento la cual dice "deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en el almacén de la IAFAS EP, (...)". es por ello que las ofertas presentadas por los postores: BIOLOGICS PHARMA S.A.C., MSN LABS PERU S.A.C., CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - ASTRAZENECA PERU S.A.; se evidencia que las ofertas presentadas por la empresas mencionadas NO CUMPLEN con la vigencia mínima requerida por el área usuaria, es por ello que este comité ha decidido no admitir las ofertas.

MÓNICA ROJAS TEMOCHE
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

OMAR SANTAMARÍA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"			
ITEM N° 8 - OLOPATADINA 0,2 PORCIENTO Gts ofts			

N°	POSTOR	POSTOR		
		FARMAVAL PERU S.A	ROSTER SOCIEDAD ANONIMA	J & R PERUVIAN S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. 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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO ADMITIDO*	NO ADMITIDO*	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que la componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		NO ADMITIDO*	NO ADMITIDO*	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 26 de junio del 2023

(*)Conforme lo indicado en las Bases integradas en el capítulo II del procedimiento de selección hace referencia al literal d) del presente anexo en donde hace mención al cumplimiento del capítulo III del requerimiento, en donde la ficha técnica hace mención a la vigencia mínima del medicamento la cual dice "deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la IAFAS EP. [...]". es por ello que de las ofertas presentadas por los postores: FARMAVAL PERU S.A, ROSTER SOCIEDAD ANONIMA; se evidencia que las ofertas presentadas por la empresas mencionadas NO CUMPLEN con la vigencia mínima requerida por el área usuaria, es por ello que este comité ha decidido no admitir las ofertas.

MONTA SANCHEZ MONTEO
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MF EP
MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTEO
EC EP
MIEMBRO TITULAR

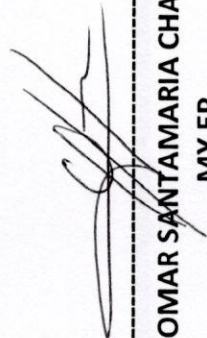
ANEXO N° 002

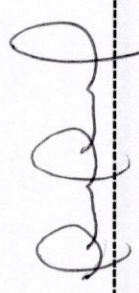
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS
GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

CUADRO DE EVALUACION

N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x		PUNTAJE		
1	J & R PERUVIAN S.A.C.	180,900.00	100	180,900.00	100.00	1


MONICA ROJAS TEMOCHE
MY EP
PRESIDENTE TITULAR


OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO TITULAR



CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
ECEP
MIEMBRO TITULAR

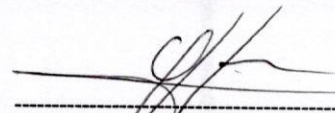
ANEXO N° 003

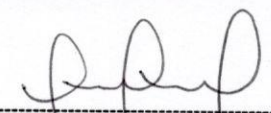
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N° 8 - OLOPATADINA 0,2 PORCIENTO Gts offs

N°	DOCUMENTOS	
		1
		J & R PERUVIAN S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	<p>ACREDITACION</p> <p>a. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p> <p>b. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.</p> <p>c. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.</p> <p>d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. - Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. - Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados. <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda. 	HABILITADO
	RESULTADO	HABILITADO


MONICA ROJAS TEMOCHE
 MY EP
 PRESIDENTE TITULAR


OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
 MY EP
 MIEMBRO TITULAR


CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
 EC EP
 MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS
LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"
ITEM N° 9 - NAFAZOLINA 0,30g Gts ofts

N°	POSTOR	J & R PERUVIAN S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto donde figure de manera indubitante las características, límites y extensión de las facultades. 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.	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	ADMITIDO
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO

MONICA ROJAS TEMOCHE
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO TITULAR

JESÚS MARÍA, 26 de junio del 2023
CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 002

LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS
GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

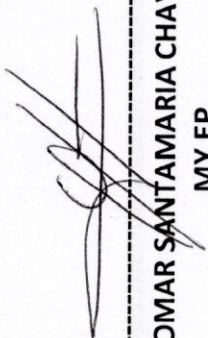
CUADRO DE EVALUACION

N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x		PUNTAJE		
1	J & R PERUVIAN S.A.C.	41,400.00	100	41,400.00	100.00	1



MONICA ROJAS TEMOCHE
MY EP

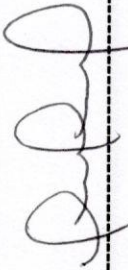
PRESIDENTE TITULAR



OMAR SANTAMARIA CHAVEZ

MY EP

MIEMBRO TITULAR



CLAUDIA SANCHEZ MONTERO

EC EP

MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 003

LP N° 007-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS GRUPO VI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N° 9 - NAFAZOLINA 0,30g Gts offs

N°	DOCUMENTOS	1
		J & R PERUVIAN S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	<p>ACREDITACION</p> <p>a. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p> <p>b. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.</p> <p>c. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.</p> <p>d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>- Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>- Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</p> <p>- Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.</p> <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda. 	HABILITADO
RESULTADO		HABILITADO

MONICA ROJAS TEMOCHE
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

OMAR SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP