

**ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS N°0220
DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 040 - 2024/IAFAS - EP
1ra Convocatoria**

**ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I
PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP**

En la ciudad de Lima, siendo el día 16 de septiembre del 2024, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas en la: ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 040 - 2024/IAFAS - EP - 1ra Convocatoria Derivada de la Subasta Inversa Electrónica N°001-2024-IAFAS-EP 2da Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP**, conforme a los siguientes fundamentos:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 16 de septiembre del 2024, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar la admisión de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 de las bases integradas (referido a los documentos de presentación obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas, según corresponda, encontrando lo siguiente:

2. DE LOS PARTICIPANTES REGISTRADOS:

Este comité de selección procedió a la revisión de los participantes registrados a través de la plataforma SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

N°	Participante con RUC	RUC	Participante	Fecha de Registro	Estado	Valido
1	Proveedor con RUC	20109187791	INSTITUTO QUIMOTERAPICO S.A.	03/09/2024	Valido	
2	Proveedor con RUC	20107181813	LABORATORIOS AC PACHA S.A.	03/09/2024	Valido	
3	Proveedor con RUC	20104852161	CORPORACIÓN ALESSANDRA S.A.C.	03/09/2024	Valido	
4	Proveedor con RUC	20107177959	YARENA RODRIGUEZ S.A.C.	03/09/2024	Valido	
5	Proveedor con RUC	20104035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	03/09/2024	Valido	

Al respecto se encuentra que se registraron cinco participantes.

3. DE LAS OFERTAS:

Este comité de selección procedió a la revisión de las ofertas registradas a través de la plataforma SEACE del postor de acuerdo al siguiente detalle:

1	20109187791	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	11/09/2024	21:53:12	20109187791	11/09/2024	21:53:12	Enviado	Valido	0.2
---	-------------	----------------------------	------------	----------	-------------	------------	----------	---------	--------	-----

Al respecto se encuentra que se registró una oferta.

4. ADMISIÓN:

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria y los bienes solicitados en las bases integradas), del procedimiento de selección a fin de declarar la admisión de las ofertas según corresponda, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 001 AL ACTA N° 220-2024/CS/IAFAS-EP		
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS		
AS N° 040-2024/IAFAS-EP - 1RA CONVOCATORIA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP		
N°	POSTOR	OFERTAS
		METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA
		PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	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
f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases. En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas al objeto de la convocatoria debe acreditar estos requisitos.	NO CORRESPONDE
ESTADO		ADMITIDO

4.1. Respecto a la oferta presentada por el proveedor PAX IMPORTACIONES E.I.R.L., para el ITEM N° 01 que corresponde al medicamento METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA, se menciona y determina que:

De la evaluación de la oferta que presenta la empresa PAX IMPORTACIONES E.I.R.L., se menciona que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como ADMITIDA.

4.1.1. El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de las ofertas concluyen el siguiente detalle:

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP			
N°	DESCRIPCIÓN DEL ITEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
01	METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	ADMITIDO

5. EVALUACIÓN:

ANEXO N° 002 AL ACTA N° 220-2024/CS/IAFAS-EP		
AS N° 040-2024/IAFAS-EP - 1RA CONVOCATORIA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP		
N°	DOCUMENTOS	POSTORES
		METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA
A	CAPACIDAD LEGAL	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.
B	HABILITACIÓN (Requisitos de habilitación según los documentos de información complementaria)	
	4.1. Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	4.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el	CUMPLE

	laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.	
	4.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.	CUMPLE
	<p>4.4. 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: 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). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, 	CUMPLE

solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
4.5. Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
4.6. Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
4.7. Copia simple del Rotulado 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
4.8. Copia simple del Inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
RESULTADO	CALIFICADO

5.1. Respecto a la oferta presentada por el proveedor PAX IMPORTACIONES E.I.R.L., se determina que:

De la evaluación de la oferta que presenta la empresa **PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.**, se menciona que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como **CALIFICADA**.

6. CALIFICACIÓN:

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 220-2024/CS/IAFAS-EP										
AS N° 040-2024/IAFAS-EP - 1ERA CONVOCATORIA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP										
CUADRO DE EVALUACIÓN- ÍTEM N°1										
			A. PRECIO							
N/O	DESCRIPCIÓN DE MEDICAMENTO	POSTOR	PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI			PUNTAJE	PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
1	METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	105,000.00	100	105,000.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

- 6.1. Respecto a la oferta ADMITIDA para el ITEM N° 01 que corresponde al medicamento METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA, se menciona que:

Vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes, estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, otorga la BUENA PRO del procedimiento de selección para la adquisición del medicamento METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA al postor PAX IMPORTACIONES E.I.R.L. con RUC 20610035541 con Domicilio Legal CALLE IGNACIO MERINO NRO. 580 DPTO. 202 URB. SANTA CRUZ - MIRAFLORES, debidamente representado por el Doña Amalia Emily Solorzano Urquiza.


- 6.2. Respecto a las ofertas presentadas para el ITEM N° 02 que corresponde al medicamento CIPROFIBRATO 100 MG TABLETA, se menciona que:

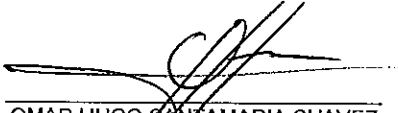
No se presentaron ofertas para el mencionado medicamento, por tanto, conforme lo establecido en el artículo 65 de la Declaración de desierto, del numeral 65.1. El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, (...). De manera que, al no contar con ofertas válidas, este comité de selección declaró el medicamento, DESIERTO.

7. CONCLUSIÓN:

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP			
N°	DESCRIPCIÓN DEL ITEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
01	METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	ADJUDICADO
02	CIPROFIBRATO 100 MG TABLETA	DESIERTO	

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

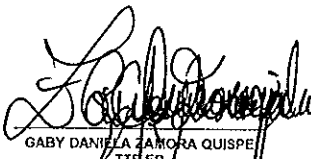

GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
TTE EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de
la AS N° 040-2024/IAFAS EP 1ra Convocatoria

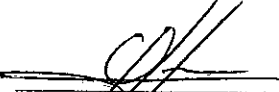

OMAR HUGO SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de
la AS N° 040-2024/IAFAS EP 1ra Convocatoria

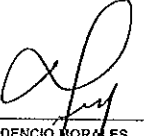

MARIA PRUDENCIO MORALES
EC EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
de la AS N° 040-2024/IAFAS EP 1ra
Convocatoria

ANEXO N° 001 AL ACTA N° 220-2024/CS/IAFAS-EP		
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS		
AS N° 040-2024/IAFAS-EP - 1RA CONVOCATORIA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP		
N°	POSTOR	OFERTAS
		METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA
		PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	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
f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases. En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas al objeto de la convocatoria debe acreditar estos requisitos.	NO CORRESPONDE
ESTADO		ADMITIDO

Lima, 16 de Septiembre del 2024


GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
TTE EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

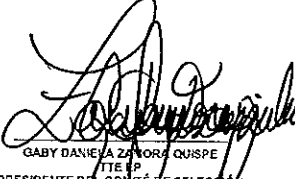

OMAR HUGO SANTAMARIA CHAVEZ
INT EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN



MARIA PRUDENCIO MORALES
EC EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN


ANEXO N° 002 AL ACTA N° 220-2024/CS/IAFAS-EP
AS N° 040-2024/IAFAS-EP - 1RA CONVOCATORIA
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP

N°	DOCUMENTOS	POSTORES
		METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA
A	CAPACIDAD LEGAL	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.
B	HABILITACIÓN (Requisitos de habilitación según los documentos de información complementaria)	
	4.1. Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	4.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.	CUMPLE
	4.3. 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), según lo señalado en el numeral 4.4.	CUMPLE
	4.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo señalado 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). • Para productos genéricos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	4.5. Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	4.6. Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	4.7. Copia simple del Rotulado 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
	4.8. Copia simple del Inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
RESULTADO		CALIFICADO

Lima, 16 de Septiembre del 2024



GABY DANIEA ZAMORA QUISPE
 PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN


OMAR HUGO SANTAMARIA CHAVEZ
 MI EP
 MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN



MARIA PRUDENCIO MORALES
 MI EP
 MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 220-2024/CS/IAFAS-EP	
AS N° 040-2024/IAFAS-EP - 1ERA CONVOCATORIA	
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP	
CUADRO DE EVALUACIÓN- ITEM N°1	


N/O	DESCRIPCIÓN DE MEDICAMENTO	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
			PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi						
1	METILPREDNISOLONA 0,1% X 20 GR EMULSIÓN TÓPICA	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	105,000.00	100	105,000.00	100.00	NO APLICA	100.00	1



GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
1ra EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de la AS N° 040-2024/IAFAS EP 1ra Convocatoria



OMAR HUGO SANTAMARIA CHAVEZ
1ra EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de la AS N° 040-2024/IAFAS EP 1ra Convocatoria



MARIA PRUDENCIO MORALES
1ra EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de la AS N° 040-2024/IAFAS EP 1ra Convocatoria