

## CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 021 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA DERIVADA de la SIE N°002-2023/IAFAS EP – 2da convocatoria

ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS DIVERSOS GRUPO II CON FICHA TÉCNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023

## ITEM N°1 SODIO CLORURO 1000 ML, 20 ML, 100 ML

Lunes 26 de Junio de 2023

DOCUMENTOS	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	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
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) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
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)	N. A.
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.	CUMPLE
Copia simple del Registro Sanitario o Certificado Sanitario del Registro Sanitario Vigente, otorgado por la ANM. Además, las resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y del producto farmacéutico, dispositivos médicos y/o productos sanitarios ofertado. 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). Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del registro sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	CUMPLE
Copia simple del certificado o protocolo de Análisis o Declaración de conformidad (de corresponder). El certificado de análisis es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud de registro sanitario, según lo señalado en el anexo 01 del glosario de términos y definiciones del D.S N°016-2011-SA y modificaciones. Los certificados de análisis deben consignar la edición de la farmacopea oficial vigente en arreglo de lo dispuesto en el Art. 31 del D.S. N°016-2011-SA, en el caso de certificados de análisis que consignen farmacopeas no vigentes debido a la fecha de fabricación del medicamento, se aceptará la propuesta siempre y cuando dichos certificados contengan las mismas pruebas y/o especificaciones técnicas definidas en la farmacopea vigente.	CUMPLE
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del medicamento ofertado. Para el caso de medicamentos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N°012-2016-SA, Decreto Supremo N°007-2019-SA y sus modificaciones, el postor debe presentar el Certificado de BPM emitido por la autoridad nacional de medicamentos (ANM) o de la autoridad competente del país de origen o equivalentes, siempre y cuando hayan presentado ante la ANM las solicitudes de preliquidación para la certificación de BPM y que el laboratorio a fabricar se encuentre en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación de BPM y estar comprendidos en la lista de laboratorios extranjeros pendientes de certificación por la autoridad competente del país de origen para productos importados.	CUMPLE
c) Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor emitida por la ANM o ARM (este último en caso de la aplicación del Art. 111 del Decreto Supremo N°014-2011/SA, Decreto Supremo N°033-2014/SA y sus modificatorias). Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la certificación de las BPA vigente a nombre del postor participante, deberá presentar la certificación de las BPA vigente de la empresa que presta servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).	CUMPLE
d) Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD) vigente a nombre del postor emitida por la ANM o ARM en cumplimiento a lo dispuesto en Decreto Supremo N°001-2016/SA, Resolución Ministerial N°833-2015/MINSA, Resolución Ministerial N°1000-2016-SA y modificatorias. Para el caso que el postor contrate el servicio de distribución con un tercero, además de presentar la certificación de las BPD vigente a nombre del postor participante, deberá presentar la certificación de las BPD vigente de la empresa que presta servicio de distribución y transporte, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).	CUMPLE
ESTADO	ADMITIDA

ROJAS TEMOCHE MONICA  
M<sup>te</sup> EP  
Presidente Titular del Comité  
de selección

PINEDA LLERENA KARLA  
M<sup>te</sup> EP  
Miembro Titular del Comité  
de selección

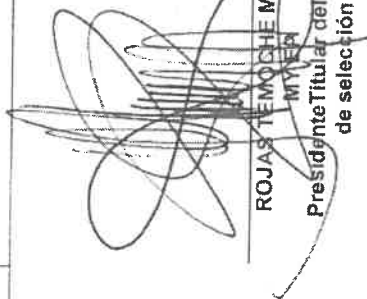
CAMAGHO PALOMINO WILLIAM  
TCO1 EP  
Miembro Titular del Comité  
de selección

CUADRO DE EVALUACIÓN DE LA PROPUESTA TÉCNICA

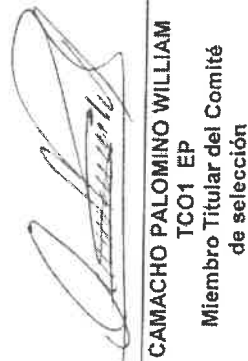
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 021 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA DERIVADA de la SIE N°002-2023/IAFAS EP – 2da convocatoria  
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS DIVERSOS GRUPO II CON FICHA TÉCNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP  
CORRESPONDIENTE AL AF-2023

**ITEM N°1 SODIO CLORURO 1000 ML, 20 ML, 100 ML**

ITEM	N°	EMPRESA	PROPUESTA ECONÓMICA MAS BAJO (OM)	PUNTAJE MÁXIMO DE PROPUESTA ECONÓMICA (PMPE)	PROPUESTA ECONÓMICA( I )	PUNTAJE DE LA OFERTA ECONÓMICA (PI)	BONIFICACION DEL 5%	TOTAL	ORDEN DE PRELACION
<b>1</b>	<b>1</b>	<b>DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.</b>	<b>574,764.00</b>	<b>100.00</b>	<b>574,764.00</b>	<b>100.00</b>	<b>5.00</b>	<b>105.00</b>	<b>1</b>

  
ROJAS TEMOCHE MONICA  
MY EP  
Presidente Titular del Comité  
de selección

  
PINEDA LIVERENA KARLA  
MY EP  
Miembro Titular del Comité  
de selección

  
CAMACHO PALOMINO WILLIAM  
TCO1 EP  
Miembro Titular del Comité  
de selección