



ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°011-2024-INEN

"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - 3 ÍTEMS"

En la ciudad de Lima, el día 31 de octubre de 2024, se reunieron en la Biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **Resolución Administrativa N° 00259-2024-OGA/INEN**, para organizar, conducir y ejecutar el procedimiento de selección de la Subasta Inversa Electrónica N° 011-2024-INEN - "Adquisición de Productos Farmacéuticos - 3 ítems", en concordancia con los Artículos 43°, 44°, 45° y 46° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO, Presidente Titular
- ELIDA YASKARA HUAYANCA HUANCHUARE, Miembro Titular
- CARMEN ELIZABETH CHAVEZ SOLIS, Miembro Titular

Una vez reunidos los miembros del comité de selección, se da inicio a la presente sesión, a fin de determinar el resultado del procedimiento de selección de la selección Subasta Inversa Electrónica N° 011-2024-INEN-1 destinada a la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - 3 ÍTEMS".

Ahora bien, de conformidad con lo señalado en el Acta de verificación y habilitación de Ofertas de fecha 29 de octubre de 2024, se señaló lo siguiente:

1. De la Verificación de las Ofertas para el ITEM N° 2 - LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10g.

Visto que para el presente ítem no se cuenta con dos ofertas validas; y de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones, en el Artículo 65. Declaración de Desierto el cual señala lo siguiente:

*65.1. El procedimiento queda desierto cuando (...) salvo en el caso de la subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto **cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas.***

En ese sentido, de acuerdo a lo mencionado en los párrafos precedentes y según la normativa vigente, este colegiado declara **DESIERTO** el ITEM N° 2 - LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10g, toda vez que no se cuenta con dos (2) ofertas válidas.

2. Para el ITEM N° 1 - FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL, donde por orden de prelación N° 2, la oferta del postor CL PHARMA E.I.R.L., el monto de su oferta económica superó el valor estimado, este colegiado solicito la reducción de su oferta económica.
3. Para el ITEM N° 3 - SODIO FOSFATO DIBASICO + SODIO FOSFATO MONOBASICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL, donde por orden de prelación N° 1, la oferta del postor GRUPO DISDROA S.A.C., y orden de prelación N° 2 la oferta del postor CL PHARMA E.I.R.L., el monto de su oferta económica superó el valor estimado, este colegiado solicito la reducción de su oferta económica.

**SOLICITUD DE REDUCCIÓN DE OFERTA ECONÓMICA DEL POSTOR QUE SUPERA EL VALOR ESTIMADO.**

Al respecto, es importante indicar que la oferta presentada supera el valor estimado para el presente procedimiento de selección, de conformidad con el numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones indica lo siguiente: "En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud" (...).

En ese sentido, mediante correo electrónico de fecha 29 de octubre de 2024, este colegiado remitió la Carta N° 004-2024-CS/SIE, N° 005-2024-CS-INEN y N° 006-2024-CS/INEN, solicitando a los postores GRUPO DISDROA S.A.C., y CL PHARMA E.I.R.L., la reducción de su oferta económica, otorgándoles un plazo máximo de un (1) día hábil, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud.

Razón a ello, mediante correo electrónico de fecha 30 de octubre de 2024, el postor CL PHARMA E.I.R.L., remitió ANEXO N° 7 (PRECIO DE OFERTA), con la reducción de su oferta económica para los ítems N° 1 y N° 3, de acuerdo al siguiente detalle:

ÍTEM N°	DESCRIPCIÓN	POSTOR	VALOR ESTIMADO	VALOR OFERTADO	VALOR REDUCIDO
1	FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL	CL PHARMA E.I.R.L	S/ 54,000.00	S/ 120,000.00	S/ 49,986.00
3	SODIO FOSFATO DIBASICO + SODIO FOSFATO MONOBASICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL	CL PHARMA E.I.R.L	S/ 108,000.00	S/ 312,000.00	S/ 179,412.00

Asimismo, mediante correo electrónico de fecha 29 de octubre de 2024, el postor GRUPO DISDROA S.A.C., remitió ANEXO N° 7 (PRECIO DE OFERTA), con la reducción de su oferta económica para el ítem N° 3 SODIO FOSFATO DIBASICO + SODIO FOSFATO MONOBASICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL, de acuerdo al siguiente detalle:

ÍTEM N°	DESCRIPCIÓN	POSTOR	VALOR ESTIMADO	VALOR OFERTADO	VALOR REDUCIDO
3	SODIO FOSFATO DIBASICO + SODIO FOSFATO MONOBASICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL	GRUPO DISDROA S.A.C	S/ 108,000.00	S/ 138,800.00	S/ 136,800.00

DE ACUERDO AL ORDEN DE PRELACIÓN Y A LAS OFERTAS ADMITIDAS:

Para el ÍTEM N° 1 - FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL.

ÍTEM N°	DESCRIPCIÓN	POSTOR	VALOR ESTIMADO	VALOR OFERTADO	VALOR REDUCIDO	ORDEN PRELACION
1	FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L	S/ 54,000.00	S/ 49,140.00	-	1
		CL PHARMA E.I.R.L		S/ 120,000.00	S/ 49,986.00	2



En ese sentido se otorga la buena pro a DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.

Para el ITEM N° 2 - LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10g.

Visto que para el presente ítem no se cuenta con dos ofertas válidas; y de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones en el Artículo 65. Se declara **DESIERTO**, toda vez que no se cuenta con dos (2) ofertas válidas.

Para el ITEM N° 3 - SODIO FOSFATO DIBASICO + SODIO FOSFATO MONOBASICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL.

ÍTEM N°	DESCRIPCIÓN	POSTOR	VALOR ESTIMADO	VALOR OFERTADO	VALOR REDUCIDO	ORDEN PRELACION
3	SODIO FOSFATO DIBASICO + SODIO FOSFATO MONOBASICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL	GRUPO DISDROA S.A.C	S/ 108,000.00	S/ 138,000.00	S/ 136,800.00	1
		CL PHARMA E.I.R.L		S/ 312,000.00	S/ 179,412.00	2

Cabe precisar, que el Numeral 68.4 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones indica lo siguiente: "En caso el postor no reduzca su oferta económica o **la oferta económica reducida supere el valor estimado** o valor referencial, para que el órgano a cargo del procedimiento de selección considere válida la oferta económica, solicita la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad; ambas condiciones son cumplidas como **máximo a los cinco (5) días hábiles, contados desde el día siguiente de la fecha prevista en el calendario para el otorgamiento de la buena pro, bajo responsabilidad**".

Del mismo modo, que de conformidad con el Numeral 28.1 de Artículo 28° del TUO de la Ley de Contrataciones que señala: "Para la contratación de bienes y servicios (...) la Entidad puede rechazar toda oferta que supera la disponibilidad presupuestal del procedimiento de selección, siempre que haya realizado las gestiones para el incremento de la disponibilidad presupuestal y este no se haya podido obtener".

En tal sentido, en cumplimiento de lo establecido en el Numeral 68.4 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones, este colegiado acordó solicitar el incremento de la disponibilidad presupuestal, para luego pedir la aceptación del titular de la entidad de considerar válida la oferta del postor GRUPO DISDROA S.A.C., para el presente ítem, teniendo en cuenta que con fecha 31 de octubre se tenía programado el otorgamiento de la buena pro, postergando la presente etapa hasta el día 08 de noviembre de 2024, a fin de efectuar todas las acciones respectivas en cumplimiento a la normativa.

I. **DESIERTO:** ITEM N° 2 - LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10g.

II. **OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:** ITEM N° 1 - FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL

En razón a lo mencionado en los párrafos precedentes el Comité de Selección acuerda otorgar por unanimidad la Buena Pro al postor:

Ganador

: DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L



PERÚ

**Sector
Salud**

**Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas**



DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

R.U.C. Nº : 20610661816
Monto Adjudicado : S/ 49,140.00 (Cuarenta y nueve mil ciento cuarenta con 00/100)

No habiendo asuntos adicionales que tratar, el Comité de Selección dio por concluida la sesión, procediéndose a la redacción de la presente acta que suscriben los miembros del Comité en señal de conformidad, la misma que será publicada en el SEACE.

GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO
PRESIDENTE TITULAR

ELIDA YASKARA HUAYANCA HUANCAHUARE
MIEMBRO TITULAR

CARMEN ELIZABETH CHAVEZ SOLIS
MIEMBRO TITULAR

**PERÚ****Sector Salud****Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas**

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

ACTA DE VERIFICACIÓN Y HABILITACIÓN

SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 011-2024-INEN

"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - 3 ÍTEMS"

En la ciudad de Lima, el día 29 de octubre de 2024, se reunieron en la Biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **Resolución Administrativa N° 00259-2024-OGA/INEN**, para organizar, conducir y ejecutar el procedimiento de selección de la Subasta Inversa Electrónica N° 011-2024-INEN - "Adquisición de Productos Farmacéuticos - 3 ítems", en concordancia con los Artículos 43°, 44°, 45° y 46° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO, Presidente Titular
- ELIDA YASKARA HUAYANCA HUANCHUARE, Miembro Titular
- CARMEN ELIZABETH CHAVEZ SOLIS, Miembro Titular

I. REGISTRO DE PARTICIPANTE

Acto seguido el presidente del Comité de Selección, luego de verificar el quórum respectivo, dio inicio a la sesión informando a los miembros del comité que se han registrado 09 participantes dentro del plazo establecido a través del SEACE:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	20123751664	PROVERSAL SRL	16/10/2024	Válido
2	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SAC	14/10/2024	Válido
3	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	14/10/2024	Válido
4	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	14/10/2024	Válido
5	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	10/10/2024	Válido
6	20605689001	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	16/10/2024	Válido
7	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	11/10/2024	Válido
8	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	15/10/2024	Válido
9	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	16/10/2024	Válido

II. PRESENTACIÓN DE OFERTAS

De los cuales los siguientes participantes presentaron su oferta de manera electrónica a través del SEACE, el día 16 de octubre de 2024, de acuerdo al reporte de presentación de ofertas del SEACE:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo/Acciones
1	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	16/10/2024	19:02:40	20604767513	16/10/2024	19:03:37	Enviado	Valido	
2	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	16/10/2024	19:14:45	20448605893	16/10/2024	19:15:44	Enviado	Valido	
3	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	16/10/2024	12:26:04	20602532837	16/10/2024	12:27:57	Enviado	Valido	
4	20605689001	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	16/10/2024	15:08:47	20605689001	16/10/2024	15:09:00	Enviado	Valido	
5	20123751664	PROVERSAL SRL	16/10/2024	19:04:47	20123751664	16/10/2024	19:10:38	Enviado	Valido	
6	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	16/10/2024	19:44:37	20610661816	16/10/2024	19:45:13	Enviado	Valido	

6 registros encontrados, mostrando 6 registro(s), de 1 a 6. Página 1 / 1.



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Que, de acuerdo al cronograma en la plataforma del SEACE, el 17 de agosto de 2024 se dio inicio a la apertura de ofertas y al periodo de lances que permite a los postores mejorar los montos de sus ofertas a través de lances sucesivos en línea. La mejora de precio de la oferta quedó en el siguiente orden de prelación obtenido de acuerdo al reporte de resultados en la página del SEACE:

ITEM N° 1 - FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL - Valor Estimado: S/ 54,000.00 Soles



Entidad convocante	INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS		
No Item	1		
Descripción del Item	FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL		
Moneda	Soles		
Orden de Praelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	48000
2	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	49140
3	20123751664	PROVERSAL SRL	52500
4	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	120000
5	20605689001	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	120000

1 registros encontrados, mostrando 1 registro(s), de 1 a 1. Página 1 / 1.

HECHOS QUE REQUIEREN SUBSANACIÓN

Para el postor CL PHARMA E.I.R.L, se tiene la siguiente observación:

1. Los documentos que conforman la oferta no se encuentra el Anexo N° 1 debidamente firmado por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin, lo que contraviene con lo dispuesto en el Numeral 1.4 del Capítulo I de la Sección General de las Bases.¹

Para el postor CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C., se tiene la siguiente observación:

1. Los documentos que conforman la oferta no se encuentran debidamente visados por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin, lo que contraviene con lo dispuesto en el Numeral 1.4 del Capítulo I de la Sección General de las Bases.

Bajo lo expuesto este colegiado de acuerdo a acta de Subsanación de fecha 24 de octubre de 2024, ha decidido otorgarle un plazo máximo de un (01) día hábil, a efectos de hacer efectiva la subsanación, es decir hasta el día 25 de octubre de 2024, debiendo registrarla vía electrónica a través del SEACE.

ITEM N° 2 - LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 mL - Valor Estimado: S/ 71,500.00 Soles

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES
Subasta Inversa Electronica No - SIE-SIE-11-2024-INEN-1



Entidad convocante	INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS		
No Item	2		
Descripción del Item	LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 mL		
Moneda	Soles		
Orden de Praelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	67600
2	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	105000
3	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	325000

1 registros encontrados, mostrando 1 registro(s), de 1 a 1. Página 1 / 1.

¹ 1.6.- Forma de presentación de ofertas

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



**"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"**

Para el postor CL PHARMA E.I.R.L., se tiene la siguiente observación:

1. Los documentos que conforman la oferta no se encuentra el Anexo N° 1 debidamente firmado por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin, lo que contraviene con lo dispuesto en el Numeral 1.4 del Capítulo I de la Sección General de las Bases.²

Bajo lo expuesto este colegiado de acuerdo a acta de Subsanción de fecha 24 de octubre de 2024, ha decidido otorgarle un plazo máximo de un (01) día hábil, a efectos de hacer efectiva la subsanción, es decir hasta el día 25 de octubre de 2024, debiendo registrarla vía electrónica a través del SEACE.

ITEM N° 3 - SODIO FOSFATO DIBASICO + SODIO FOSFATO MONOBASICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL - Valor Estimado: S/ 108,000.00 Soles

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES
Subasta Inversa Electronica No - SIE-SIE-11-2024-INEN-1

Entidad convocante			
INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS			
No Item			
3			
Descripción del Item			
SODIO FOSFATO DIBASICO + SODIO FOSFATO MONOBASICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL			
Moneda			
Soles			
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	138000
2	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	312000

1 registros encontrados, mostrando 1 registro(s), de 1 a 1. Página 1 / 1.

Para el postor CL PHARMA E.I.R.L., se tiene la siguiente observación:

1. Los documentos que conforman la oferta no se encuentra el Anexo N° 1 debidamente firmado por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin, lo que contraviene con lo dispuesto en el Numeral 1.4 del Capítulo I de la Sección General de las Bases.³

Bajo lo expuesto este colegiado de acuerdo a acta de Subsanción de fecha 24 de octubre de 2024, ha decidido otorgarle un plazo máximo de un (01) día hábil, a efectos de hacer efectiva la subsanción, es decir hasta el día 25 de octubre de 2024, debiendo registrarla vía electrónica a través del SEACE.

En ese sentido el postor **CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.**, NO cumplió con subsanar lo solicitado

Proveedor con RUC
20605689001
No
tal
CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.

Registrar Regresar

Fecha de Notificación	Días para subsanar	Estado Solicitudes	Acta de Observación	Subsanado
24/10/2024	1	Publicado	(322637 KB)	No

1 registros encontrados, mostrando 1 registro(s), de 1 a 1. Página 1 / 1.

2 1.6.- Forma de presentación de ofertas

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

3 1.6.- Forma de presentación de ofertas

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.

INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS

Av. Angamos Este 2520, Lima - 34

Telf.: 201-6500

Fax: 620-4991

Web: www.inen.sld.pe

e-mail: postmaster@inen.sld.pe

**PERÚ****Sector Salud****Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas**

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

En ese sentido el postor **CL PHARMA E.I.R.L.**, cumplió con subsanar lo solicitado.

Proveedor con RUC
20604767513
No
ocial CL PHARMA E.I.R.L.

[Registrar](#) [Regresar](#)

Fecha de Notificación	Días para Subsanar	Estado Solicitud	Acta de Observación	Subsanado	Acciones
24/10/2024	1	Publicado	(301630 KB)	SI	

1 registros encontrados, mostrando 1 registro(s), de 1 a 1 Página 1 / 1.

III. VERIFICACION DE LAS OFERTAS

Por consiguiente, el comité de selección procede a verificar la presentación de los documentos para la admisión de la oferta (detallados en el Numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases), según lo señalado en el literal a) del Artículo 52 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y lo señalado en la Directiva N° 006-2019-OSCE/CD, en su Numeral 7.5 *"Una vez generado el reporte señalado (...), el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar que los postores que han obtenido el primer y el segundo lugar hayan presentado la documentación requerida en las Bases"*, obteniéndose el siguiente resultado:

ITEM N° 1 - FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN		ITEM N 1 FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL							
LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ORDEN DE PRELACIÓN N° 1		ORDEN DE PRELACIÓN N° 2		ORDEN DE PRELACIÓN N° 3		ORDEN DE PRELACIÓN N° 4	
		GRUPO DISDROA S.A.C.		DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.		PROVERSAL SRL		CL PHARMA E.I.R.L	
		CUMPLE		CUMPLE		CUMPLE		CUMPLE	
		SI	NO	SI	NO	SI	NO	SI	NO
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	SI		SI		SI		SI	
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.	SI		SI		SI		SI	
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	SI		SI		SI		SI	
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI		SI		SI		SI	
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 CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
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.	SI		SI		SI		SI	



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



**“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”
“AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO”**

2.2.2.	Documentos para acreditar los requisitos de 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.	SI		SI		SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARS, 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 el servicio de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA, emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos, para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada uno de las empresas que brindan el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID. 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	SI		SI		SI	SI
	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 Prácticas de Manufactura (BPM) según lo señalado en el numeral 4.8.4.	SI		SI		SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del Certificado 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). b) Para los productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID (ANM) del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como 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). c) 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 emitidos por la Autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. d) 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 emitidos por la Autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. f) Para productos naturales: Copia simple del Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		SI		Presenta en el folio N° 20 de su oferta, el BPM con fecha válida hasta el 17 del noviembre del 2023, para la fecha de presentación de ofertas se encuentra vencido, asimismo, no presenta copia de solicitud de recertificación del extranjero, solicitada dentro del plazo de vigencia del BPM.	SI

**PERÚ****Sector Salud****Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas**

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud - MINSA, según legislación y normatividad vigente. En caso dicho registro sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.		SI		SI		SI
Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.	SI	SI		SI		SI
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta 200mg/100mL (FOLIO 61)	SI		SI		SI
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta 200mg/100mL	SI		SI		SI
	NO CUMPLE	CUMPLE		NO CUMPLE		CUMPLE

De la revisión a los documentos de presentación obligatoria y requisitos de habilitación, se evidencia que las ofertas de los postores DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L. y CL PHARMA E.I.R.L., **CUMPLEN** con presentar todos los documentos obligatorios solicitados en el numeral 2.2.1 de las Bases y con los documentos solicitados en los requisitos de habilitación señalados en el capítulo IV de las Bases, por lo que este colegiado ha decidido **ADMITIR** las ofertas de los postores detallados.

El postor GRUPO DISDROA S.A.C., esta no admitido por: No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta en el rotulado e inserto de 200mg/100mL.

ITEM N° 2 - LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 mL

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN	ITEM N 2 LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 MI							
	ORDEN DE PRELACIÓN N° 1	ORDEN DE PRELACIÓN N° 2	ORDEN DE PRELACIÓN N° 3					
LITERAL	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	CL PHARMA E.I.R.L.					
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE					
	SI	NO	SI	NO	SI	NO		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	SI		SI		SI			
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.	SI		SI		SI			
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.	SI		SI		SI			
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	SI		SI		SI			
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI		SI		SI			
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 CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE			
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.	SI		SI		SI			
2.2.2. Documentos para acreditar los requisitos de habilitación	CUMPLE		CUMPLE		ADMITIDO			

INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS

Av. Angamos Este 2520, Lima - 34

Telf.: 201-6500

Fax: 620-4991

Web: www.inen.sld.pe

e-mail: postmaster@inen.sld.pe

**PERÚ****Sector Salud****Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas**

**“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”
“AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO”**

2.2.2.	Documentos para acreditar los requisitos de 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.	SI		SI		SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARS, 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 el servicio de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA, emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos, para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada uno de las empresas que brindan el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID. 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	SI		SI		SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDOT) 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 BPDOT 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 4.8.4.	SI		SI		SI	SI
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del Certificado 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). b) Para los productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID (ANM) del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como 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). c) 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 emitidos por la Autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. d) 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 emitidos por la Autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. f) Para productos naturales: Copia simple del Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		SI		Presenta en el folio N° 20 de su oferta, el BPM con fecha válida hasta el 17 del noviembre del 2023, para la fecha de presentación de ofertas se encuentra vencido, asimismo, no presenta copia de solicitud de recertificación del extranjero, solicitada dentro del plazo de vigencia del BPM.	SI

**PERÚ****Sector Salud****Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas**

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud - MINSA, según legislación y normatividad vigente. En caso dicho registro sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.	SI		SI		SI		SI	
Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.	SI		SI		SI		SI	
Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta 200mg/100mL (FOLIO 61)		SI		SI		SI	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta 200mg/100mL		SI		SI		SI	
	NO CUMPLE		CUMPLE		NO CUMPLE		CUMPLE	

De la revisión a los documentos de presentación obligatoria y requisitos de habilitación, se evidencia que las ofertas de los postores DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L. y CL PHARMA E.I.R.L., **CUMPLEN** con presentar todos los documentos obligatorios solicitados en el numeral 2.2.1 de las Bases y con los documentos solicitados en los requisitos de habilitación señalados en el capítulo IV de las Bases, por lo que este colegiado ha decidido **ADMITIR** las ofertas de los postores detallados.

El postor GRUPO DISDROA S.A.C., esta no admitido por: No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta en el rotulado e inserto de 200mg/100mL.

ITEM N° 2 - LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 mL

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN		ITEM N 2 LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 MI					
		ORDEN DE PRELACIÓN N° 1		ORDEN DE PRELACIÓN N° 2		ORDEN DE PRELACIÓN N° 3	
LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA		DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.		CL PHARMA E.I.R.L	
2.2.1.	Documentación de presentación obligatoria	CUMPLE		CUMPLE		CUMPLE	
		SI	NO	SI	NO	SI	NO
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	SI		SI		SI	
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.	SI		SI		SI	
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	SI		SI		SI	
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI		SI		SI	
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 CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
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.	SI		SI		SI	
2.2.2.	Documentos para acreditar los requisitos de habilitación	CUMPLE		CUMPLE		ADMITIDO	

**PERÚ****Sector Salud****Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas**

**"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"**

<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARS, 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 el servicio de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA, emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada uno de las empresas que brindan el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por</p>	SI		SI	
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD)T 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 Prácticas de Manufactura (BPM).</p>	SI		SI	
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del Certificado 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). b) Para los productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID (ANM) del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como 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). c) 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 emitidos por la Autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. d) 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 emitidos por la Autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. f) Para productos naturales: Copia simple del Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	SI		SI	
<p>Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la Inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud - MINSA, según legislación y normatividad vigente. En caso dicho registro sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p>	SI		SI	
<p>Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.</p>	SI		SI	
<p>Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	SI		SI	
<p>Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	SI		SI	
	CUMPLE		CUMPLE	

De la revisión a los documentos de presentación obligatoria y requisitos de habilitación, se evidencia que las ofertas de los postores



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



**"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"**

GRUPO DISDROA S.A.C y CL PHARMA E.I.R.L., **CUMPLEN** con presentar todos los documentos obligatorios solicitados en el numeral 2.2.1 de las Bases y con los documentos solicitados en los requisitos de habilitación señalados en el capítulo IV de las Bases, por lo que este colegiado ha decidido **ADMITIR** la oferta del postor detallado.

IV. SOLICITUD DE REDUCCIÓN DE OFERTA ECONÓMICA DEL POSTOR QUE SUPERA EL VALOR ESTIMADO

Que, de conformidad con el Numeral 28.1 del Artículo 28° del TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, lo cual señala que: "Para la contratación de bienes y servicios (...) la Entidad puede rechazar toda oferta que supera la disponibilidad presupuestal del procedimiento de selección, siempre que haya realizado las gestiones para el incremento de la disponibilidad presupuestal y este no se haya podido obtener".

Del mismo modo, en el Numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, indica lo siguiente: "En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud" (...).

Asimismo, en el Numeral 68.4 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, indica lo siguiente: "En caso el postor no reduzca su oferta económica o la oferta económica reducida supere el valor estimado o valor referencial, para que el órgano a cargo del procedimiento de selección considere válida la oferta económica, solicita la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad; ambas condiciones son cumplidas como máximo a los cinco (5) días hábiles, contados desde el día siguiente de la fecha prevista en el calendario para el otorgamiento de la buena pro, bajo responsabilidad".

En atención a lo expuesto, de conformidad con lo señalado en el Numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, este colegiado acordó para el ítem N° 3 SODIO FOSFATO DIBÁSICO + SODIO FOSFATO MONOBÁSICO (6 g +16 g)/100 mL SOL RECTAL 133 mL, solicitar al postor GRUPO DISDROA S.A.C., y CL PHARMA E.I.R.L., la reducción de su oferta económica, y para el ítem N° 1 - FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL., solicitar al postor CL PHARMA E.I.R.L., la reducción de su oferta económica otorgándoles un plazo máximo de un (1) día hábil, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud. En caso no reduzcan su oferta económica o la oferta económica reducida supere el valor estimado, se solicitará la ampliación de la certificación de crédito presupuestario a efectos de considerar válida la oferta del postor GRUPO DISDROA S.A.C., de acuerdo al orden de prelación, toda vez que supera el valor estimado de la contratación.

V. POSTERGACIÓN:

El Comité de Selección, en cumplimiento del numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones y considerando que se le ha otorgado al postor el plazo de un (1) día hábil contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud, acuerda postergar los actos hasta el día jueves 31 de octubre de 2024.

Finalmente, no habiendo observación alguna, los presentes procedieron a suscribirla en señal de conformidad; y no teniendo más que tratar, se dio por finalizada la sesión.

GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO
PRESIDENTE TITULAR

ELIDA YASKARA HUAYANCA HUANCHAUARE
MIEMBRO TITULAR

CARMEN ELIZABETH CHAVEZ SOLIS
MIEMBRO TITULAR

DOCUMENTOS PRESENTADOS

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN

ÍTEM N 1 FLUCONAZOL 2 mg/mL INV 50 mL

LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ORDEN DE PRELACIÓN Nº 1		ORDEN DE PRELACIÓN Nº 2		ORDEN DE PRELACIÓN Nº 3		ORDEN DE PRELACIÓN Nº 4		ORDEN DE PRELACIÓN Nº 5	
		GRUPO DISROA S.A.C.		DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.		PROVERSA SRL		CL PHARMA E.I.R.L		CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	
		CUMPLE	NO	CUMPLE	NO	CUMPLE	NO	CUMPLE	NO	CUMPLE	NO
2.2.1.	Documentación de presentación obligatoria										
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1).	SI		SI		SI		SI		SI	
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.	SI		SI		SI		SI		SI	
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2).	SI		SI		SI		SI		SI	
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	SI		SI		SI		SI		SI	
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 CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
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.	SI		SI		SI		SI		SI	
2.2.2.	Documentos para acreditar los requisitos de habilitación										
	Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento, a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor (drogueria o laboratorio), y de la Resolución de autorización de 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.	SI		SI		SI		SI		SI	
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARS, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (drogueria o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde el servicio de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA, emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se haga cargo del almacenamiento con los productos, para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada uno de las empresas que brindan el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID. 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	SI		SI		SI		SI		SI	

DOCUMENTOS PRESENTADOS

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN

ITEM N 1 FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL

LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ORDEN DE PRELACIÓN N° 1				ORDEN DE PRELACIÓN N° 2				ORDEN DE PRELACIÓN N° 3				ORDEN DE PRELACIÓN N° 4			
		GRUPO DISDROA S.A.C.		DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.		PROVERSA SRL		CL PHARMA E.I.R.L.		CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.							
	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 (drogueria 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) según lo señalado en el numeral 4.8.4.	SI		SI		SI		SI		SI				SI			
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del Certificado 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). b) Para los productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID (ANM) del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como 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). c) 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 emitidos por la Autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. d) 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 emitidos por la Autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. e) Para medicamentos herbales: De acuerdo con el marco normativo vigente. f) Para productos naturales: Copia simple del Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		SI		SI		SI		Presenta en el folio N° 20 de su oferta, el BPM con fecha válida hasta el 17 del noviembre del 2023, para la fecha de presentación de ofertas se encuentra vencido, asimismo, no presenta copia de solicitud de recertificación del extranjero, solicitada dentro del plazo de vigencia del BPM.			Presenta en el folio N° 58 de su oferta, el BPM con fecha válida hasta el 17 del noviembre del 2023, para la fecha de presentación de ofertas se encuentra vencido, asimismo, no presenta copia de solicitud de recertificación del extranjero, solicitada dentro del plazo de vigencia del BPM.				
	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud - MINSA, según legislación y normatividad vigente. En caso dicho registro sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.	SI		SI				SI						SI			
	Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.	SI		SI				SI						SI			
	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, medial del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta 200mg/100mL (FOLIO 61)		SI				SI						SI			
	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta 200mg/100mL		SI				SI						SI			
	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	No cumple con la presentación del bien, se solicita 100mg/50ml y presenta 200mg/100mL		SI				SI						SI			
		NO CUMPLE		CUMPLE		NO CUMPLE		CUMPLE		NO CUMPLE		CUMPLE		NO CUMPLE		CUMPLE	

Adquisición de Productos Farmacéuticos - 3 Items

DOCUMENTOS PRESENTADOS

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN


ITEM N 1 FLUCONAZOL 2 mg/mL INY 50 mL

LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ORDEN DE PRELACIÓN N° 1	ORDEN DE PRELACIÓN N° 2	ORDEN DE PRELACIÓN N° 3	ORDEN DE PRELACIÓN N° 4	ORDEN DE PRELACIÓN N° 5
		GRUPO DISDROA S.A.C.	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	PROVERSAL SRL	CL PHARMA E.I.R.L	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.



GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO
Presidente Titular


CARMEN ELIZABETH CHAVEZ SOTIS
Miembro Titular


ELIDA YASKARA HUAYANCA HUANCAHUARE
Miembro Titular

Adquisición de Productos Farmacéuticos - 3 ítems
DOCUMENTOS PRESENTADOS

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN

ITEM N 2 LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 MI

LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ORDEN DE PRELACIÓN N° 1	ORDEN DE PRELACIÓN N° 2	ORDEN DE PRELACIÓN N° 3	
		ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	CL PHARMA E.I.R.L.	
		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
2.2.1.	Documentación de presentación obligatoria	SI	NO	SI	NO
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	SI		SI	
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.	SI		SI	
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	SI		SI	
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI		SI	
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 CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
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.	SI		SI	
2.2.2.	Documentos para acreditar los requisitos de habilitación	CUMPLE	CUMPLE	ADMITIDO	
	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.	SI		SI	
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARS, 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 el servicio de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA, emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos, para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada uno de las empresas que brindan el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID. 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 4.3.4.	SI		SI	
	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 Prácticas de Manufactura (BPM).	SI		SI	
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del Certificado 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). b) Para los productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID (ANM) del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como 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). c) 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 emitidos por la Autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. d) 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 emitidos por la Autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. f) Para productos naturales: Copia simple del Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		SI	

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 011-2024-INEN

Adquisición de Productos Farmacéuticos - 3 ítems
DOCUMENTOS PRESENTADOS

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN

ITEM N 2 LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 MI

		ORDEN DE PRELACIÓN N° 1		ORDEN DE PRELACIÓN N° 2		ORDEN DE PRELACIÓN N°3
LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA		DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.		CL PHARMA E.I.R.L
	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud – MINSA, según legislación y normatividad vigente. En caso dicho registro sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.	SI		SI		Los documentos no corresponde al producto solicitado, señalando concentración de 5%, solicitando en la ficha técnica la concentración de 2%.
	Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.	SI		SI		
	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		En el rotulado oferta presentación de 30g, no cumpliendo con lo solicitado en la ficha técnica, toda vez que se requiere presentación de 10g.		
	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		En el inserto oferta presentación de 30g, no cumpliendo con lo solicitado en la ficha técnica, toda vez que se requiere presentación de 10g.		
		CUMPLE		NO CUMPLE		NO CUMPLE

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 011-2024-INEN

Adquisición de Productos Farmacéuticos - 3 ítems
DOCUMENTOS PRESENTADOS

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN

ITEM N 2 LIDOCAINA CLORHIDRATO 2 g/100 mL GEL 10 MI

LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ORDEN DE PRELACIÓN N° 1	ORDEN DE PRELACIÓN N° 2	ORDEN DE PRELACIÓN N° 3
		ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	CL PHARMA E.I.R.L.


GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO
Presidente Titular


ELIDA YASKARA HUAYANCA HUANCHAHUARE
Miembro Titular


CARMEN ELIZABETH CHAVEZ SOLIS
Miembro Titular

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 011-2024-INEN

Adquisición de Productos Farmacéuticos - 3 Items
DOCUMENTOS PRESENTADOS

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN


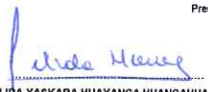

ITEM N 3 SODIO FOSFATO DIBÁSICO + SODIO FOSFATO MONOBÁSICO
6 g + 16 g/100 mL ENEMA 133 mL, 260 mg TAB

LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ORDEN DE PRELACIÓN N° 1		ORDEN DE PRELACIÓN N° 2	
		GRUPO DIBDROA S.A.C.		CL PHARMA B.I.R.L.	
		CUMPLE		CUMPLE	
2.2.1.	Documentación de presentación obligatoria	SI	NO	SI	NO
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	SI		SI	
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.	SI		SI	
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	SI		SI	
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	SI		SI	
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 CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
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.	SI		SI	
2.2.2.	Documentos para acreditar los requisitos de 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.	SI		SI	
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARS, 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 el servicio de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA, emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se haga cargo del almacenamiento de los productos, para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada uno de las empresas que brindan el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo.	SI		SI	
	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 Prácticas de Manufactura (BPM).	SI		SI	
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del Certificado 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). b) Para los productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID (ANM) del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como 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). c) 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 emitidos por la Autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. d) 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 emitidos por la Autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. f) Para productos naturales: Copia simple del Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		SI	
	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud - MINSA, según legislación y normatividad vigente. En caso dicho registro sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.	SI		SI	
	Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.	SI		SI	
	Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		SI	
	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	SI		SI	
		CUMPLE		CUMPLE	

Evaluador: COMITÉ DE SELECCIÓN

ITEM N 3 SODIO FOSFATO DIBÁSICO + SODIO FOSFATO MONOBÁSICO
6 g + 18 g/100 mL ENEMA 133 mL, 260 mg TAB

LITERAL	RELACION DE DOCUMENTOS SOLICITADOS	ORDEN DE PRELACIÓN N° 1	ORDEN DE PRELACIÓN N° 2
		GRUPO DIBDROA S.A.C.	CL PHARMA E.I.R.L.


GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO
Presidente Titular
ELIDA YASKARA HUAYANGA HUANCABUARE
Miembro Titular
CARMEN ELIZABETH CHAVEZ SOLIS
Miembro Titular