

INFORME N° 63-2025-ABASTO/OEC.

A : TTE CRL EP JEFE DEL DPTO. DE ABASTECIMIENTO DE LA IAFAS EP

ASUNTO : "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

FECHA : Jesus Maria, 05 de marzo del 2025

Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto a la Subasta Inversa Electrónica N° 006 – 2025/ IAFAS EP 1ra Convocatoria para la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 25 de febrero del 2025, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, el Comité de Selección luego de declarar como no admitido las ofertas de los postores, procedió a formular el informe de desierto del procedimiento de selección, encontrando lo siguiente:

1.1 Entre el 13 de febrero al 20 de febrero del presente año se registraron las siguientes empresas proveedoras como participantes:

Nro.	RUC	Registro de participantes (Electrónica)
1	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
2	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.
3	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
4	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.
5	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.
6	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.
7	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.
8	20603867018	F & S PHARMA S.A.C
9	20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.
10	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA
11	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.
12	20607928941	AXIERTA S.A.C.
13	20610558284	CORPORACION R3FARMED S.A.C.

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20448605893	
2	Proveedor con RUC	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20513298481	
3	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20517656055	
4	Proveedor con RUC	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GENEFAR S.A.C.	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20536598708	
5	Proveedor con RUC	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20546950396	
6	Proveedor con RUC	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20565831900	
7	Proveedor con RUC	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20603282681	
8	Proveedor con RUC	20603867018	F & S PHARMA S.A.C	15/02/2025	Válido		15/02/2025	20603867018	
9	Proveedor con RUC	20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	20/02/2025	Válido		20/02/2025	20605741640	
10	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20606267241	

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
11	Proveedor con RUC	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20607396516	
12	Proveedor con RUC	20607928941	AXIERTA S.A.C.	20/02/2025	Válido		20/02/2025	20607928941	
13	Proveedor con RUC	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20610558284	

Fuente: Plataforma SEACE

- 1.2 Conforme lo establecido en el cronograma publicado en el SEACE del día 13 de febrero al 20 de febrero del 2024 se procedió a la presentación de ofertas de manera electrónica, dónde se registró una única oferta.

Nro.	RUC	Registro de ofertas (Electrónica)
1	20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C
2	20607928941	AXIERTA S.A.C

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	20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	20/02/2025	19:25:29	20605741640	20/02/2025	19:26:46	Enviado	Valido		
2	20607928941	AXIERTA S.A.C.	20/02/2025	19:34:39	20607928941	20/02/2025	19:35:21	Enviado	Valido		

Fuente: Plataforma SEACE

2. ADMISIÓN:

- 2.1 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 servicios a realizar solicitadas en las bases estándar), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

Ítem N° 01 –

SUB ÍTEM N° 01 BISOPROLOL FUMARATO 5 MG

SUB ÍTEM N° 02 CARVEDILOL 12.5 MG

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		AXIERTA S.A.C	HEALTH GROUP PERÚ S.A.C
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
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:		
f.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	CUMPLE
f.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)	CUMPLE	CUMPLE
f.3)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDТ vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM)	CUMPLE	NO CUMPLE (A)
f.4)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: • Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de		

	<p>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).</p> <ul style="list-style-type: none"> •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, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente 	CUMPLE	CUMPLE
f.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	CUMPLE
f.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	CUMPLE
f.7)	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
f.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	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		ADMITIDO	NO ADMITIDO

a.- Respecto al postor HEALTH GROUP PERÚ S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO IV REQUISITOS DE HABILITACIÓN, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento el documento que acredita el vínculo contractual VENCIDO de ambas partes del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), de acuerdo al siguiente detalle:

Es preciso mencionar que este comité de selección evidenció que, las ofertas presentadas por parte de los postores no cumplían con lo solicitado en las bases del procedimiento de selección y de acuerdo al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado así también en su "Artículo 65 Declaración de Desierto, en el Numeral 65.1, de describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta valida (...)".

Al respecto después de haber analizado la situación del proceso y vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, declara el procedimiento DESIERTO para la contratación del **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

Finalmente se procede a redactar el informe correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del

procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 006-2025/IAFAS EP, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

- 2.2 El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de la oferta concluye el siguiente detalle:

N° ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
01	- BISOPROLOL FUMARATO 5 MG - CARVEDILOL 12.5 MG	DESIERTO

3. CONCLUSIÓN:

- 3.1 Declarar Desierto los Items del procedimiento de selección por Subasta Inversa Electrónica N° 006-2025-IAFAS-EP 1era convocatoria para la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**
- 3.2 Este comité de selección recomienda volver a realizar la convocatoria de dicho procedimiento de selección debido a la necesidad del área usuaria.

Es todo cuanto informo a usted para los fines que estime pertinentes

Atentamente


DIANA G. FUENTES GUEVARA
CAP EP
PRESIDENTE DE COMITÉ