




ACTA DE VERIFICACION Y DECLARATORIA DE DESIERTO																																																		
SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 002-2023-GRC-DIRESA-CS (SEGUNDA CONVOCATORIA)																																																		
"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA LOS CENTROS DE SALUD A NIVEL REGIÓN – CALLAO" (3 ITEMS)																																																		
1	NÚMERO DE ACTA	001-2023-CS-SIE-002-2023-GRC-DIRESA																																																
2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL En el Distrito de Bellavista, a los 13 días del mes de julio del año 2023, en la Oficina de Logística de la DIRECCION REGIONAL DE SALUD DEL CALLAO a las 14:30 horas, se reunieron los miembros del comité de seleccion designados mediante Formato N° 04 con numeracion 011-2023-GRC/DIRESA-OEA de fecha 04 de julio de 2023, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 002-2023-GRC-DIRESA-CS (SEGUNDA CONVOCATORIA), cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA LOS CENTROS DE SALUD A NIVEL REGIÓN – CALLAO" (3 ITEMS), a fin de proceder con la evaluación y calificación de ofertas.																																																	
3	SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER) El quorum necesario que exige la normativa de contratación del Estado se logró con la presencia de los siguientes miembros: <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-top: 5px;"> <thead> <tr> <th style="width: 20%;">PRESIDENTE</th> <th style="width: 30%;">ALVARO FRANCO COSTILLA DORADOR</th> <th style="width: 10%;">TITULAR</th> <th style="width: 10%;">X</th> <th style="width: 15%;">DEPENDENCIA:</th> <th style="width: 15%;">UNIDAD DE PROGRAMACION DE LA OFICINA DE LOGISTICA</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td>SUPLENTE</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>PRIMER MIEMBRO</td> <td>CHRISTOPHER WILLIAMS CARDENAS HINOJOSA</td> <td>TITULAR</td> <td>X</td> <td>DEPENDENCIA:</td> <td>DIRECCION DE ACCESO Y USO RACIONAL DE MEDICAMENTOS.</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>SUPLENTE</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>SEGUNDO MIEMBRO</td> <td>BRAD BODYE CALDERON CASAS</td> <td>TITULAR</td> <td>X</td> <td>DEPENDENCIA:</td> <td>UNIDAD DE PROGRAMACION DE LA OFICINA DE LOGISTICA</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td>SUPLENTE</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>					PRESIDENTE	ALVARO FRANCO COSTILLA DORADOR	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	UNIDAD DE PROGRAMACION DE LA OFICINA DE LOGISTICA			SUPLENTE				PRIMER MIEMBRO	CHRISTOPHER WILLIAMS CARDENAS HINOJOSA	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	DIRECCION DE ACCESO Y USO RACIONAL DE MEDICAMENTOS.			SUPLENTE				SEGUNDO MIEMBRO	BRAD BODYE CALDERON CASAS	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	UNIDAD DE PROGRAMACION DE LA OFICINA DE LOGISTICA			SUPLENTE												
PRESIDENTE	ALVARO FRANCO COSTILLA DORADOR	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	UNIDAD DE PROGRAMACION DE LA OFICINA DE LOGISTICA																																													
		SUPLENTE																																																
PRIMER MIEMBRO	CHRISTOPHER WILLIAMS CARDENAS HINOJOSA	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	DIRECCION DE ACCESO Y USO RACIONAL DE MEDICAMENTOS.																																													
		SUPLENTE																																																
SEGUNDO MIEMBRO	BRAD BODYE CALDERON CASAS	TITULAR	X	DEPENDENCIA:	UNIDAD DE PROGRAMACION DE LA OFICINA DE LOGISTICA																																													
		SUPLENTE																																																
4	DETALLE DE LOS PARTICIPANTES QUE SE REGISTRARON EN LA PLATAFORMA DEL SEACE. Según reporte de registro de participantes del SEACE, se registraron los proveedores siguientes: <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-top: 5px;"> <thead> <tr> <th style="width: 5%;">N°</th> <th style="width: 60%;">Nombre o razón social del participante</th> <th style="width: 35%;">RUC</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>LABORATORIOS AC FARMA S.A.</td> <td>20347268683</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.</td> <td>20509882101</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>MASTERPHARMA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA</td> <td>20515230590</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>DROGUERIA G & A S.A.C.</td> <td>20606959541</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.</td> <td>20607197955</td> </tr> </tbody> </table>					N°	Nombre o razón social del participante	RUC	1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	20347268683	2	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	20509882101	3	MASTERPHARMA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20515230590	4	DROGUERIA G & A S.A.C.	20606959541	5	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	20607197955																											
N°	Nombre o razón social del participante	RUC																																																
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	20347268683																																																
2	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	20509882101																																																
3	MASTERPHARMA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20515230590																																																
4	DROGUERIA G & A S.A.C.	20606959541																																																
5	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	20607197955																																																
5	DETALLE DE LOS POSTORES QUE PRESENTARON OFERTAS En el día y horario señalado en la plataforma del SEACE, los siguientes postores presentaron su oferta electronica y se tiene el siguiente reporte de resultados del periodo de lances (Mejora de Precios - electronicos), realizado el 13/07/2023, según el siguiente orden de prelación. <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-top: 5px;"> <thead> <tr> <th style="width: 10%;">ITEM</th> <th style="width: 10%;">1</th> <th style="width: 40%;">ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TABLETA</th> <th style="width: 15%;">VALOR ESTIMADO</th> <th style="width: 25%;">S/ 173,424.00</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>N°</td> <td colspan="2">Nombre o razón social del postor</td> <td>Ultima Oferta</td> <td>Orden de Praelacion</td> </tr> <tr> <td>1</td> <td colspan="2"></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>ITEM</td> <td>2</td> <td>SULPİRIDA 200 MG TABLETA</td> <td>VALOR ESTIMADO</td> <td>S/ 68,124.00</td> </tr> <tr> <td>N°</td> <td colspan="2">Nombre o razón social del postor</td> <td>Ultima Oferta</td> <td>Orden de Praelacion</td> </tr> <tr> <td>1</td> <td colspan="2">LABORATORIOS AC FARMA S.A.</td> <td>S/ 300,000.00</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>ITEM</td> <td>3</td> <td>PERMETRINA 5 % CRM 60 g</td> <td>VALOR ESTIMADO</td> <td>S/ 80,755.00</td> </tr> <tr> <td>N°</td> <td colspan="2">Nombre o razón social del postor</td> <td>Ultima Oferta</td> <td>Orden de Praelacion</td> </tr> <tr> <td>1</td> <td colspan="2">CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.</td> <td>S/ 300,000.00</td> <td>1</td> </tr> </tbody> </table>					ITEM	1	ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 173,424.00	N°	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Praelacion	1					ITEM	2	SULPİRIDA 200 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 68,124.00	N°	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Praelacion	1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.		S/ 300,000.00	1	ITEM	3	PERMETRINA 5 % CRM 60 g	VALOR ESTIMADO	S/ 80,755.00	N°	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Praelacion	1	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.		S/ 300,000.00	1
ITEM	1	ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 173,424.00																																														
N°	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Praelacion																																														
1																																																		
ITEM	2	SULPİRIDA 200 MG TABLETA	VALOR ESTIMADO	S/ 68,124.00																																														
N°	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Praelacion																																														
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.		S/ 300,000.00	1																																														
ITEM	3	PERMETRINA 5 % CRM 60 g	VALOR ESTIMADO	S/ 80,755.00																																														
N°	Nombre o razón social del postor		Ultima Oferta	Orden de Praelacion																																														
1	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.		S/ 300,000.00	1																																														
6	Acto seguido, se procede con la evaluación de las propuestas presentadas de acuerdo al orden de prelación en estricto cumplimiento a lo dispuesto en la Directiva N° 006-2019-osce/cd, indica que como mínimo debe existir dos ofertas, caso contrario el procedimiento de selección se declara desierto.																																																	
7	VERIFICACION DE PROPUESTAS De acuerdo a la revisión efectuada de acuerdo a lo establecido en el numeral 73.1 y del numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225, las ofertas que son admitidas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas. Asimismo, en el numeral 7.5 de la Directiva "Procedimiento de Selección de Subasta Inversa Electronica" una vez generado el reporte señalado en el numeral anterior, el OEC o el Comité de Selección, según corresponda, debe verificar que los postores que han obtenido el primer y segundo lugar hayan presentado la documentación requerida en las Bases. Tal como se detallan en el Anexo N° 01, el mismo que se resume en lo siguiente: <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-top: 5px;"> <thead> <tr> <th style="width: 5%;">ITEM</th> <th style="width: 60%;">Nombre o razón social del participante</th> <th style="width: 35%;">MONTO OFERTADO S/</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>NO SE PRESENTARON OFERTAS</td> <td>-</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>LABORATORIOS AC FARMA S.A.</td> <td>S/. 300,000.00</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.</td> <td>S/. 300,000.00</td> </tr> </tbody> </table>					ITEM	Nombre o razón social del participante	MONTO OFERTADO S/	1	NO SE PRESENTARON OFERTAS	-	2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	S/. 300,000.00	3	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	S/. 300,000.00																																	
ITEM	Nombre o razón social del participante	MONTO OFERTADO S/																																																
1	NO SE PRESENTARON OFERTAS	-																																																
2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	S/. 300,000.00																																																
3	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	S/. 300,000.00																																																



8	BASE LEGAL			
	<p>Artículo 65° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: "65.1. El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta valida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electronica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas validas". "65.5 En caso una Subasta Inversa Electrónica para la contratación de productos farmacéuticos o dispositivos médicos se declare desierta, la siguiente convocatoria se realiza a través de cualquiera de los procedimientos de selección previstos en la Ley y el Reglamento, siempre que se cumplan las condiciones para su aplicación, en cuyo caso las bases recogen las características técnicas ya definidas en la Ficha Técnica del Listado de Bienes y Servicios Comunes."</p>			
9	OBSERVACIONES			
	ITEM N° 1: ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TABLETA, Se declara desierto ya que no se presentaron ofertas.			
	ITEM N° 2-SULPIRIDA 200 MG TABLETA, se declara desierto ya que solo se contó con una sola oferta.			
	ITEM N°3- PERMETRINA 5 % CRM 60 g, se declara desierto ya que solo se contó con una sola oferta.			
10	ACUERDO ADOPTADO			
	<p>1. Los integrantes del Comité de Selección, por UNANIMIDAD, declaran DESIERTO el procedimiento de selección conformado por los ítem N° 1, 2 y 3, debido a que no se cuenta con dos (2) ofertas validas para dichos ítems, en cumplimiento de la base legal indicada en el punto 8 de la presente acta: toman los acuerdos siguiente:</p> <p>ITEM N° 1: ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TABLETA, DESIERTO. ITEM N° 2-SULPIRIDA 200 MG TABLETA, DESIERTO. ITEM N°3- PERMETRINA 5 % CRM 60 g., DESIERTO.</p> <p>2. Publicar las actas y anexos correspondientes a los resultados detallados en el numeral 7 de la presente acta, conforme al cronograma del procedimiento de seleccion a traves del SEACE.</p> <p>3. Para la siguiente convocatoria se tendra en cuenta lo dispuesto por el numeral 65.5 del art. 65° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, establece lo siguiente: " En caso una Subasta Inversa Electrónica para la contratación de productos farmacéuticos o dispositivos médicos se declare desierta, la siguiente convocatoria se realiza a través de cualquiera de los procedimientos de selección previstos en la Ley y el Reglamento, siempre que se cumplan las condiciones para su aplicación, en cuyo caso las bases recogen las características técnicas ya definidas en la Ficha Técnica del Listado de Bienes y Servicios Comunes".</p> <p>4. Se acuerda elaborar el informe de desierto de los tres ítems que quedaron desierto y remitir el informe a la Oficina Ejecutiva de Administracion.</p> <p>Se da por terminado el presente acto y en señal de conformidad, se suscribe la presente acta y sus anexos, siendo las 18:00 horas del mismo día.</p>			
11	<div style="text-align: center;">  <p>ALVARO FRANCO COSTILLA DORADOR Nombre y Firma del Presidente del Comité de Selección</p> </div> <table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%; text-align: center;">  <p>CHRISTOPHER WILLIAMS CARDENAS HINOJOSA Nombre y Firma del Primer Miembro</p> </td> <td style="width: 50%; text-align: center;">  <p>BRAD BODYE CALDERON CASAS Nombre y Firma del Segundo Miembro</p> </td> </tr> </table>		 <p>CHRISTOPHER WILLIAMS CARDENAS HINOJOSA Nombre y Firma del Primer Miembro</p>	 <p>BRAD BODYE CALDERON CASAS Nombre y Firma del Segundo Miembro</p>
 <p>CHRISTOPHER WILLIAMS CARDENAS HINOJOSA Nombre y Firma del Primer Miembro</p>	 <p>BRAD BODYE CALDERON CASAS Nombre y Firma del Segundo Miembro</p>			

ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.			
ITEM Nº 02 -SULPIRIDA 200 MG TABLETA		S/ 68,124.00	
Nº	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION	Postor 01	
		LABORATORIOS AC FARMA SA	
		Presenta	Cumple (SI/NO)
A	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 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 Nº 2)	SI	SI
D	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 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 comprometa cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo Nº 4)	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.		
4.1.1.	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI
4.1.3.	4.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPD vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPD vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial Nº 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI
4.1.4.	4.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitida por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscriben convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: -Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de preliquidación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. -El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprenda el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI
Admisión de oferta		ADMITIDO	
ULTIMO MONTO OFERTADO		S/	300,000.00
ORDEN DE PRELACION		1*	



ANEXO Nº 01- ADMISION DE OFERTAS.			
ITEM Nº 03 - PERMETRINA 5 % CRM 60 g		S/ 80,755.00	
Nº		Postor 01	
DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA / REQUISITOS DE HABILITACION		CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	
		Presenta	Cumple (SI / NO)
A	Deducción jurada de datos del postor. (Anexo Nº 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 suscribe la promesa de consorcio, según corresponda.	SI	SI
C	Deducción jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº 2)	SI	SI
D	Deducción jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	SI	SI
E	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consignen 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	
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.		
4.1.1.	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Producción Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	SI	SI
4.1.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 4.1.4. Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañado para este caso la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que esta haciendo uso de los Almacenes).	SI	SI
4.1.3.	4.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPOT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda. En el caso que el postor encargue (tercerice) el servicio de Distribución y Transporte a un establecimiento farmacéutico, esta última deberá presentar su Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPOT vigente, acompañado de la documentación de documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (contrato de servicio de acuerdo a la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, numeral 6.2.9).	SI	SI
4.1.4.	4.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: Para productos farmacéuticos nacionales: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender las áreas para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado, emitido por ANM. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en el proceso debe presentar la certificación de BPM. Para productos farmacéuticos importados: La certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM. Del mismo modo, se considera válido el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o Documento Equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de las autoridades competentes de otros países con quienes se suscriben convenios de reconocimiento mutuo. En el caso que no apliquen las situaciones mencionadas en el párrafo anterior y el laboratorio se encuentra comprendido en el proceso de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) de acuerdo a lo dispuesto por la ANM, el postor debe presentar: -Un documento que indique que, se encuentra comprendido en el proceso de certificación de BPM, que comprende el área para la fabricación del producto farmacéutico ofertado y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de su solicitud de precalificación para la certificación de BPM; o sustentar que el laboratorio fabricante se encuentra incluido en el Listado de Laboratorios Fabricantes Extranjeros pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM, adjuntando el documento vigente. -El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente o documento equivalente, emitido por la autoridad competente del país de origen, que comprende el área para la fabricación del producto farmacéutico o tipo de producto ofertado. En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participan en la fabricación del producto farmacéutico, deben presentar la certificación de BPM. Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de presentación de su oferta.	SI	SI
4.1.5.	4.1.5. Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.	SI	SI
4.1.6.	4.1.6. Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	SI	SI
4.1.7.	4.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	SI	SI
Admisión de oferta		ADMISION	

ULTIMO MONTO OFERTADO	S/	301,000.00
ORDEN DE PRELACION	1*	



SE@CESistema Electrónico
de Contrataciones
del EstadoOrganismo
Supervisor de las
Contrataciones
del Estado

AÑO DE LA UNIDAD, LA PAZ Y EL DESARROLLO

Jueves, 13 Julio 2023 1:14 PM

Inicio

Bienvenido ALVARO FRANCO COSTILLA DORADOR

Su Sesión esta por expirar aproximadamente en 30 minuto(s) con 0 segundos.

Mi Cuenta

Lances Realizados

Mis Datos

Cambio clave

Cerrar Sesión

Entidad

**GOBIERNO
REGIONAL DEL
CALLAO -
DIRECCION DE
SALUD I CALLAO**

Entidad convocante	GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO - DIRECCION DE SALUD I CALLAO
Nomenclatura	SIE-SIE-2-2023-GRC-DIRESA-CS-2
Nro. de convocatoria	2
Objeto de contratación	Bien
Descripción del objeto	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS CENTROS DE SALUD A NIVEL REGION- CALLAO
Número de Contratación	GR-2023-363

Búsqueda de Ítem (s)

* Tipo de reporte Postores según orden de p ▼

* Ítem (s)

1

Escriba el número del ítem e intervalos separados por comas. Por ejemplo, si requiere ítems que no son secuenciales escriba 1, 10, 20, 30, 40, 50, por otro lado si requiere ítems secuenciales escriba 1-50, finalmente si requiere ítems secuenciales y no secuencias escriba 1-20,30,40,50

Buscar

Limpiar

Regresar

Subasta Inversa Electronica No - SIE-SIE-2-2023-GRC-DIRESA-CS-2

Inicio

Buscar Bases Pre-
Publicadas

Consola de Selección

Consola de Actos
PreparatoriosBandeja de Expresión de
Interés para la
Reconstrucción con
CambiosBandeja Difusión de
Requerimientos - Ley N°
30225Consultar Avisos
Informativos de
ContratacionesBuscar Oficios de
SupervisiónConsultar Notificaciones
de SupervisiónReporte Consultas y
Observaciones

Bandeja Notificaciones

Efectuar Bloqueo o
Desbloqueo de
ProcedimientoReporte Elevación de
Observaciones

Ir a Info Obras



Central de Consultas: 6143636 | Horario de Atención: 08:30 A 17:30

Sede Central: Av. Gregorio Escobedo cdra. 7 s/n Jesús María - Lima 11/Perú.

Requisitos Mínimos: Para visualizar correctamente el portal deberá usar el navegador Google Chrome v92 ó inferior, Firefox, Internet Explorer 8.0 ó

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-2-2023-GRC-DIRESA-CS-2

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO - DIRECCION DE SALUD I CALLAO		
No Item	3		
Descripción del Item	PERMETRINA 5 % CRM 60 g		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	300000

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-2-2023-GRC-DIRESA-CS-2

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DEL CALLAO - DIRECCION DE SALUD I CALLAO		
No Item	2		
Descripción del Item	SULPIRIDA 200 MG TABLETA		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	300000