

**ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: BIENES (ACTO PRIVADO)**

**SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 012 - 2023/IAFAS-EP 1RA "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", CORRESPONDIENTE AL AF-2023.**

**1. NÚMERO DE ACTA** 36-2023/CS/IAFAS-EP

**2. SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL**

En, Lima a los Veinte (20) días del mes de Junio del año 2023, en la Sección de Procesos y Adquisiciones del Departamento de Abastecimiento de la IAFAS del Ejército del Perú (FOSPEME), a las 13:15 horas, se reunieron los miembros del Comité de selección designados con Resolución Directoral N° 245- 2023/DE/IAFAS-EP del 22 de Junio del 2023, encargado de conducir y desarrollar el procedimiento de selección de SIE N° 012-2023/IAFAS-EP (FOSPEME) - 1ra Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es para la **ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP, CORRESPONDIENTE AL AF-2023**, por un valor referencial de **UN MILLÓN CUATROCIENTOS DIECIOCHO MIL NOVECIENTOS SESENTA Y CINCO CON 00/100 SOLES (S/ 1,418,965.00)**, a fin de formalizar su instalación.

**3. SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESION (DE CORRESPONDER)**

El quorum necesario que exige la normativa de contratación pública se logró con la presencia de los siguientes miembros:

Presidente:	MY EP MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE	Titular	x	Dependencia:	Departamento de Abastecimiento
		Suplente			
Primer Miembro:	MY EP PINEDA LLERENA KARLA	Titular	x	Dependencia:	Almacén Central
		Suplente			
Segundo Miembro:	EC EP MARIA PRUDENCIO MORALES	Titular	x	Dependencia:	Farmacia de Emergencia
		Suplente			

**4. DETALLE DE LOS POSTORES QUE PASARON A LA ETAPA DE CALIFICACIÓN:**


De acuerdo con la evaluación realizada el día Veinte (20) de JUNIO del 2023, los siguiente postores pasaron a la etapa de calificación.

ITEM	Nombre o razón social del postor	ORDEN DE PRELACIÓN	ESTADO
1	LABORATORIO AC FARMA S.A	1	ADMITIDA
	CORPORACION BIOTEC S.A.C.	2	ADMITIDA
	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	3	ADMITIDA
2	DESIERTO		
3	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	1	ADMITIDA
	DISTRIBUIDORA DROGUERIA SAGITARIO	2	ADMITIDA
	PROVERSAL	3	ADMITIDA
4	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	1	ADMITIDA
5	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	1	ADMITIDA
6	DESIERTO		
7	DS PHARMA PERU PERU S.A.C.	1	ADMITIDA
	BIOCURE	2	NO ADMITIDA

**5 ACUERDO ADOPTADO**

El comité de selección, da por aprobados los resultados de la calificación económica otorgando la buena pro al postor de acuerdo al Artículo 62.2 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

ITEM	Nombre o razón social del postor	OBS
1	LABORATORIO AC FARMA S.A	BUENA PRO
2	DESIERTO	
3	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	BUENA PRO
4	DESIERTO	
5	DESIERTO	
6	DESIERTO	
7	DESIERTO	

**6 FIRMA DEL COMITE DE SELECCIÓN**

MY EP MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE

NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN



MY EP PINEDA LLERENA KARLA

NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO



EC EP MARIA PRUDENCIO MORALES

NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO

# CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 012 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA

"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", CORRESPONDIENTE AL AF-2023.

ITEM N°1 AMISULPRIDA 200 mg TAB

Lunes 19 de Junio de 2023.

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS		
		LABORATORIO AC FARMA S.A.	CORPORACION BIOTEC S.A.C.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
	<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>			
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	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	CUMPLE
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
5	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)	N.A	N.A	N.A
	<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)</b>			
6	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico 15:15 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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
7	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 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDIT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
9	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

10	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
11	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA

ROJAS TENOCHE MONICA  
MY EP

Presidente Titular del Comité  
de selección

PINEDA LLERENA KARLA  
MY EP

Miembro Titular del Comité  
de selección

PRUDENCIO MORALES MARIA  
EC ER

Miembro Titular del Comité  
de selección

# CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 012 – 2023, IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA


"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", CORRESPONDIENTE AL AF-2023.

ITEM N° 003 LEVOMEPROMAZINA 100 mg TAB

Lunes 19 de Junio de 2023.

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS		
		MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	DISTRIBUIDORA DROGUERIA SAGITARIO S.R.L	PROVERSAL SRL
	<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>			
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	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	CUMPLE
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
5	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)	N.A.	N.A.	N.A.
	<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)</b>			
6	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico 15:15 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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
7	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 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDPT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

9	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
10	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
11	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA

  
 ROJAS TEMOCHE MONICA  
 MY EP  
 Presidente Titular del Comité  
 de selección

  
 PINEDA LLORENA KARLA  
 MY EP  
 Miembro Titular del Comité  
 de selección

  
 PRUDENCIO MORALES MARIA  
 ED EP  
 Miembro Titular del Comité  
 de selección

**CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA**

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 012 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA

"ADQUISICION DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA GRUPO VARIOS PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP",  
CORRESPONDIENTE AL AF-2023.

ITEM N° 007 CEFTRIAXONA 1 g INY

Lunes 19 de Junio de 2023.

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS	
		DS PHARMA PERU S.A.C.	BIOCURE S.A.C.
	<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA</b>		
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE
2	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
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
4	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
5	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)	N.A.	N.A.
	<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)</b>		
6	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico 15.15 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	CUMPLE	CUMPLE
7	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 1.4.	CUMPLE	CUMPLE
8	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE

9	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</p> <p>b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.</p>	CUMPLE	NO CUMPLE (*)
10	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.	CUMPLE	CUMPLE
11	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.	CUMPLE	NO CUMPLE (*)
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDA	NO ADMITIDA

\* La oferta del postor BIOCURE S.A.C., se evidencio que el BPM y el Protocolo de Analisis no estaba traducido al idioma español, se solicito con Oficio 153 la Subsanacion de la Oferta y no cumplio con el plazo establecido.

ROJAS TEMOCHE MONICA  
MY EP  
Presidente Titular del Comité  
de selección

PINEDA LERENA KARLA  
MY EP  
Miembro Titular del Comité  
de selección

PRUDENCIO MORALES MARIA  
EC EP  
Miembro Titular del Comité  
de selección