

**INFORME N° 214-2024-ABASTO/OEC.**

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

**ASUNTO :** "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

**FECHA :** Jesus Maria, 30 de julio del 2024



















Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto a la Licitación Pública N° 008 – 2024/ IAFAS EP 1ra Convocatoria para la "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

**1. ANTECEDENTES:**

Con fecha, 18 de julio del 2024, 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 31 de mayo al 01 de julio del presente año se registraron las siguientes empresas proveedoras como participantes:



Nro.	RUC	Registro de participantes (Electrónica)
1	20100018625	MEDIFARMA S A
2	20507062653	LUKOLL S.A.C.
3	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
4	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.
5	20607919331	DREMED PERU S.A.C.
6	20608903888	PROVEEDORES, REPRESENTACIONES MEDICAS & SERVICIOS GENERALES S.A.C. - PROVERMED 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	20499935286	DEUTSCHE PHARMA S.A.C.	03/06/2024	Válido		03/06/2024	20499935286	  
2	Proveedor con RUC	20507062653	LUKOLL S.A.C.	01/07/2024	Válido		01/07/2024	20507062653	  
3	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	13/06/2024	Válido		13/06/2024	20517656055	  
4	Proveedor con RUC	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	01/06/2024	Válido		01/06/2024	20604767513	  
5	Proveedor con RUC	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	01/06/2024	Válido		01/06/2024	20607919331	  
6	Proveedor con RUC	20608903888	PROVEEDORES, REPRESENTACIONES MEDICAS & SERVICIOS GENERALES S.A.C. - PROVERMED S.A.C.	27/06/2024	Válido		27/06/2024	20608903888	  

Fuente: Plataforma SEACE

- 1.2 Conforme lo establecido en el cronograma publicado en el SEACE el día 02 de julio 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	20499935286	DEUTSCHE PHARMA S.A.C.
2	20507062653	LUKOLL 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	20499935286	DEUTSCHE PHARMA S.A.C.	02/07/2024	18:44:18	20499935286	02/07/2024	18:51:11	Enviado	Valido		
2	20507062653	LUKOLL S.A.C.	02/07/2024	20:39:47	20507062653	02/07/2024	20:40:49	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 integradas), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

**RELACIONADO AL ÍTEM N° 1:**

No se presentaron propuestas al ítem.

**RELACIONADO AL ITEM N° 2:**

**1. ADMISION DE OFERTA**

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ANEXO 1		
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS		
Licitación Pública N° 008-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA		
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
ITEM N° 2 - CLOPERASTINA 10 mg/5 mL X 120 ML SUS ORAL		
N°	POSTOR	OFERTA
		LUKOLL S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.  En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.  En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.  En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.  El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO

**2. EVALUACIÓN DE OFERTA:**

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 002 AL ACTA N°058-2024/CS/IAFAS-EP									
Licitación Pública N° 008-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA									
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 2 - CLOPERASTINA 10 mg/5 mL X 120 ML SUS ORAL									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	LUKOLL S.A.C.	248,400.00	100	248,400.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

### 3. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N°344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

N°	DOCUMENTOS	1
		LUKOLL S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>	
	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
	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), según lo señalado en el numeral d.	NO CUMPLE
	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 (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 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 Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE
	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 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 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	CUMPLE
	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
	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
	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
	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
	<b>RESULTADO</b>	<b>DESCALIFICADO</b>

- a. Respecto al postor LUKOLL S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases integradas CAPITULO III REQUERIMIENTO, 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACION, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de calificación al no presentar el documento que acredite el vínculo contractual vigente de ambas partes del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), de acuerdo al siguiente detalle:



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Viceministerio  
de Salud Pública

Dirección General  
de Medicamentos,  
Insumos y Drogas

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"  
"Año de la unidad, la paz y el desarrollo"

Nº 0146 – 2023

## CERTIFICADO

### BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO

El que suscribe, Director Ejecutivo de la Dirección de Inspección y Certificación de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas.

### CERTIFICA:

Que la Droguería LUKOLL S.A.C., con razón social LUKOLL S.A.C., con oficina administrativa ubicada en Av. Alberto del Campo N° 411, Int. P10 - Magdalena del Mar - Lima - PERÚ y almacén ubicado en Av. Industrial Mza. A, Lote 16, Centro Industrial Las Praderas de Lurín - Lurín - Lima

- PERÚ (con prestación de servicio de almacenamiento brindado por la Droguería LABORATORIO HOFARM S.A.C.), cumple con las Buenas Prácticas de Almacenamiento para sus: A) Productos Farmacéuticos: 1. Medicamentos: Especialidades Farmacéuticas, Agentes de Diagnóstico, 2. Recursos Terapéuticos Naturales: Producto Natural de Uso en Salud, Recurso Natural de Uso en Salud, 3. Productos Galénicos, 4. Productos Dietéticos, 5. Productos Edulcorantes, 6. Productos Biológicos, 7. Productos Homeopáticos; B) Dispositivos Médicos: 1. Dispositivos Médicos: Clase I (De Bajo Riesgo Estéril), De Bajo Riesgo No Estéril, Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo), Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 2. Equipos Biomédicos: Clase I (De Bajo Riesgo), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo), Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 3. De Diagnóstico *In vitro* (Reactivo de Diagnóstico); C) Productos Sanitarios: 1. Productos Cosméticos, 2. Productos Absorbentes de Higiene Personal, 3. Productos de Higiene Doméstica, 4. Artículos Sanitarios; almacenados a temperatura controlada y temperatura refrigerada, consignadas en la R.M. N° 132-2016/MINSA, para vender o distribuir en el país y/o para la exportación, tal como consta en el Acta de Inspección para Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros que Almacenan Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios N° 0197-I-2023 de fecha 06 de febrero del 2023.

Se expide el presente Certificado a solicitud del interesado según el Expediente N° 22-137218-1 de fecha 05 de diciembre del 2022.

Este Certificado es válido a partir del 06 de febrero del 2023 hasta el 06 de febrero del 2026.

Lima, 08 de febrero del 2023.



Q.F. JOSÉ CARLOS SARAVIA PAZ SOLDÁN  
Director Ejecutivo  
Dirección de Inspección y Certificación  
DIGEMID

Temperatura Controlada: 15° – 25 °C y Temperatura Refrigerada 2° - 8°C  
JCSP/GLL/MRCT/mrct

www.digemid.minsa.gob.pe

Av. Parque de las Leyendas 240  
San Miguel – Lima, Perú  
T(511) 631-4300



BICENTENARIO  
DEL PERÚ  
2021 - 2024

M. PATRICIA MUÑOZ DEL CORRAL  
GERENTE GENERAL  
D.M.I. 014637  
LUKOLL S.A.C.

**RELACIONADO AL ITEM N° 3:**

**1. ADMISION DE OFERTA**

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ANEXO 1		
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS		
Licitación Pública N° 008-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA		
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
ITEM N° 3 - INDOMETACINA 1 POR CIENTO X 30ML SPRAY		
N°	POSTOR	OFERTA
		DEUTSCHE PHARMA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.  En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.  En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.  En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.  El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO

**2. EVALUACIÓN DE OFERTA:**

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realiza la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 002 AL ACTA N°058-2024/CS/IAFAS-EP									
Licitación Pública N° 008-2024/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA									
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 3 - INDOMETACINA 1 POR CIENTO X 30ML SPRAY									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	DEUTSCHE PHARMA S.A.C.	386,100.00	100	386,100.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

### 3. CALIFICACIÓN DE OFERTAS:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N°344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:



N°	DOCUMENTOS	1
		DEUTSCHE PHARMA S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>	
	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
	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), según lo señalado en el numeral d.	NO CUMPLE
	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 (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 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 Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE
	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 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 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	CUMPLE
	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
	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
	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	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
	<b>RESULTADO</b>	<b>DESCALIFICADO</b>

- a. Respecto al postor DEUTSCHE PHARMA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases integradas CAPITULO III REQUERIMIENTO, 3.2. REQUISITOS DE CALIFICACION, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de calificación al no presentar el documento que acredite el vínculo contractual vigente de ambas partes del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), de acuerdo al siguiente detalle:



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Viceministerio  
de Salud Pública

Dirección General  
de Medicamentos,  
Insumos y Drogas

"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"

Nº 455 - 2024

## CERTIFICADO

### BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO

El que suscribe, Director Ejecutivo de la Dirección de Inspección y Certificación de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas.

### CERTIFICA:

Que la Droguería DEUTSCHE PHARMA S.A.C., con razón social DEUTSCHE PHARMA S.A.C., con Código de Establecimiento Farmacéutico N° 0004445, con oficina administrativa ubicada en Jr. Río de Janeiro N° 339 - Jesús María - Lima - PERÚ, almacén N° 1 ubicado en Jr. Las Ágatas N° 143, Urb. Balconcillo - La Victoria - Lima - PERÚ y almacén N° 2 ubicado en Pasaje Ticino N° 160 - Santa Anita - Lima - PERÚ (con prestación de servicio de almacenamiento brindado por la Droguería SIGNIA SOLUCIONES LOGISTICAS S.A.C.), cumple con las Buenas Prácticas de Almacenamiento para: A) Productos Farmacéuticos: 1. Medicamentos: Especialidades Farmacéuticas, 2. Recursos Terapéuticos Naturales: Producto Natural de Uso en Salud, Recurso Natural de Uso en Salud, 3. Productos Dietéticos, 4. Productos Edulcorantes, 5. Productos Biológicos, 6. Productos Homeopáticos, 7. Medicamentos Herbarios; B) Dispositivos Médicos: 1. Dispositivos Médicos: Clase I (De Bajo Riesgo Estéril, De Bajo Riesgo No Estéril), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo), Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 2. De Diagnóstico *in vitro* (Reactivo de Diagnóstico); C) Productos Sanitarios: 1. Productos Cosméticos, 2. Productos Absorbentes de Higiene Personal, 3. Productos de Higiene Doméstica; almacenados a temperatura controlada, consignadas en la R.M. N° 132-2015/MINSA, para vender o distribuir en el país y/o para la exportación, tal como consta en las Actas de Inspección para Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros que Almacenan Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios N° 629-I-2024 de fecha 25 de abril del 2024 y N° 630-I-2024 de fecha 25 de abril del 2024.

Se expide el presente Certificado a solicitud del interesado según los Expedientes N° 24-017366-1 de fecha 14 de febrero del 2024 y N° 24-031644-1 de fecha 20 de marzo del 2024.

Este Certificado es válido a partir del 25 de abril del 2024 hasta el 25 de abril del 2027.

Lima,

06 MAYO 2024



Q.F. JOSE LUIS BRENIS MENDOZA  
Director Ejecutivo  
Dirección de Inspección y Certificación  
DIGEMID

DEUTSCHE PHARMA S.A.C.

Q.F. INES E. CUEVA SANTIAGO  
DIRECTOR TÉCNICO  
C.O.F.P. 12797

Temperatura Controlada: 15° - 25 °C.  
JLBM/EVRH/FRCA/MMRCT/mrct

Av. Parque de las Leyendas N° 240,  
Urb. Pando - San Miguel, Lima 32 - Perú  
www.digemid.minsa.gob.pe  
Central Telefónica: (511) 631-4300

DEUTSCHE PHARMA S.A.C.  
  
GUSTAVO DE LOS RIOS WOOLLS  
MANDATARIO



BICENTENARIO  
DEL PERÚ  
2021 - 2024



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 MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI 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 LICITACIÓN PÚBLICA N° 008-2024/IAFAS EP, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del **ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI 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 MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
01	CARBONATO DE CALCIO + VITAMINA D3 500 MG SOB	DESIERTO
02	CLOPERASTINA 10MG/5ML X 120 ML SUS ORAL	DESIERTO
03	INDOMETACINA 1 % X 30ML SPRAY	DESIERTO

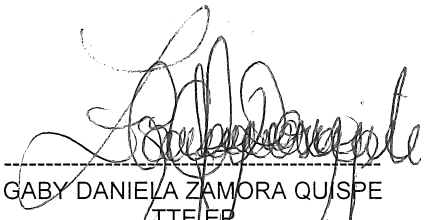
3. CONCLUSIÓN:

3.1 Declarar Desierto los Items 01, 02 y 03 del procedimiento de selección por Licitación Pública N° 008-2024-IAFAS-EP 1era convocatoria para la **ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS GRUPO VI 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



GABY DANIELA ZAMORA QUISPE  
TTE/EP  
PRESIDENTE DE COMITÉ