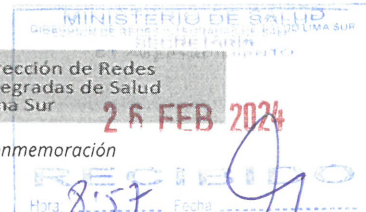




PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en SaludDirección de Redes
Integradas de Salud
Lima Sur

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración
de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

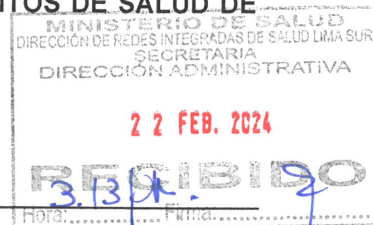
**INFORME N° 001-2024- CS-SIE-006-2023-DIRIS LS/MINSA**

A : **CPC. CARLOS FERNANDO CHAVARRÍA MENDOZA**
Director Ejecutivo de la Dirección Administrativa

ASUNTO : Informe de Desierto de la SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 006-2023-DIRIS LS-2 **"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRIS LIMA SUR - 06 ITEMS"**

REFERENCIA : Acta N° 001-2024-SIE N° 006-2023-DIRIS LS-2

FECHA : Lima, 26 de enero de 2023



Me dirijo a usted saludándola muy cordialmente y a su vez informar con relación al asunto, para hacer llegar el documento mediante el cual el Comité de Selección realiza una evaluación de las posibles causas que ocasionaron se declare desierto el procedimiento de selección de la Subasta Inversa Electrónica N° 006-2023-DIRIS LS-2 para la **ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRIS LIMA SUR - 06 ITEMS**, de conformidad con lo establecido en el numeral 65.2 del artículo 65 del Reglamento de la Ley de contrataciones del Estado¹.

1. ANTECEDENTES

- 1.1. La presente contratación se encuentra regulada por lo dispuesto en la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225 modificada con los Decretos Legislativos N° 1341 y 1444, y su Reglamento, aprobado con Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias.
- 1.2. Con Formato 02 N° 146-2023-DA-DRIS-LS/MINSA de fecha 24 de noviembre de 2023, la Oficina de Administración de la DIRIS LS, aprobó el Expediente de Contratación de procedimiento de selección de la Subasta Inversa Electrónica N° 006-2023-DIRIS LS-2 para la **ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRIS LIMA SUR - 06 ITEMS**,

N°	DESCRIPCION	CANTIDAD	VALOR ESTIMADO
1	ERITROMICINA 60 ML 250MG/5ML SUSPENSION	11,900	49,980.00
2	LIDOCAINA CLORHIDRATO+EPINEFRINA 1.8ML 20 MG-12.5MG/ML INYECTABLE	63,000	104,454.00

- 1.3. Mediante Formato 07 N° 143-2023-DA-DIRIS-LS., de fecha 30 de noviembre de 2023, se aprobó las bases de la convocatoria del procedimiento de selección de la Subasta Inversa Electrónica N° 006-2023-DIRIS LS-2 para la **ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRIS LIMA SUR - 06 ITEMS**", publicándose la convocatoria en el portal del SEACE en el día.
- 1.4. Que, para efectos de su publicación, se suscitaron inconvenientes en la plataforma del SEACE, arrojando el mensaje "el presupuesto requerido no coincide con presupuesto total", lo que impedía su registro y publicación de la convocatoria, reportando este hecho al área correspondiente a través del ticket de atención N° TKNVX0017744, Por lo que dado que nos encontrábamos próximos al cierre del presupuesto se tomo la decisión

¹ 65.2 Cuando un procedimiento de selección es declarado desierto total o parcialmente, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, emite un informe al Titular de la Entidad o al funcionario a quien haya delegado la facultad de aprobación del expediente de contratación en el que justifique y evalúe las causas que no permitieron la conclusión del procedimiento, debiéndose adoptar las medidas correctivas antes de convocar nuevamente. Dicho informe es registrado en el SEACE.



PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en Salud

Dirección de Redes
Integradas de Salud
Lima Sur

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración
de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

de solicitar la Prevision Presupuestal y continuar con la segunda convocatoria
(Acta N°003-2023-CAS-SIE-006-2023-DIRIS-LS).

- 1.5. El Comité de Selección hace mención que al procedimiento de selección se registraron los siguientes participantes;

Nº	Tipo proveedor	RUC/Código	Razón o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Adscripción	Fecha de registro	Último de registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	28100287791	INSTITUTO QUIOTERAPICO S.A.	28/12/2023	Válido		28/12/2023	28100287791	
2	Proveedor con RUC	20123751664	ROVERSAL SRL	03/01/2024	Válido		03/01/2024	20123751664	
3	Proveedor con RUC	20302764373	ROGUERIA CADILLO S.A.C.	03/01/2024	Válido		03/01/2024	20302764373	
4	Proveedor con RUC	2030011382	CORPORACION HASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	03/01/2024	Válido		03/01/2024	2030011382	
5	Proveedor con RUC	20533300201	JOBAL PHARMA E.I.R.L.	09/01/2024	Válido		09/01/2024	20533300201	
6	Proveedor con RUC	2053334873	WILPHARMA S.A.C.	29/12/2023	Válido		29/12/2023	2053334873	
7	Proveedor con RUC	20601366123	ROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	10/01/2024	Válido		10/01/2024	20601366123	
8	Proveedor con RUC	20601357893	GRUPO DISORDIN S.A.C.	28/12/2023	Válido		28/12/2023	20601357893	
9	Proveedor con RUC	20601379753	YAJUMA DROGUERIAS S.A.C.	28/12/2023	Válido		28/12/2023	20601379753	
10	Proveedor con RUC	20608101081	ASHER PHARMA S.A.C.	09/01/2024	Válido		09/01/2024	20608101081	

Nº	Tipo proveedor	RUC/Código	Razón o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Adscripción	Fecha de registro	Último de registro	Acciones
11	Proveedor con RUC	20609052172	HC FARMACEUTICA S.A.C.	10/01/2024	Válido		10/01/2024	20609052172	
12	Proveedor con RUC	20610661816	ROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	09/01/2024	Válido		09/01/2024	20610661816	

- 1.6. Con fecha 24 de enero de 2024, con Acta N° 001-2024-CS-SIE 006-2023-DIRIS-LS, , Comité de Selección declaró DESIERTO el ítem 01 del procedimiento de selección al no haber ofertas validas, por lo que en virtud al numeral 65.1 del artículo 65° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el procedimiento queda DESIERTO cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida.

CONSIGNAR: 65.1. El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas.

2. ANALISIS.

- 2.1. El presente procedimiento fue convocado bajo el ámbito de la Ley N° 30225 – Ley de Contrataciones del Estado, modificada mediante Decreto Legislativo N° 1341, en adelante la Ley y su Reglamento aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias, en adelante el Reglamento.

- 2.2. Conforme a lo señalado en el numeral 65.1 del Artículo 65° del Reglamento "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, (...); señalando además en su numeral 65.2 que: "Cuando un procedimiento de selección es declarado desierto total o parcialmente, el órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección, según corresponda, emite un informe al Titular de la Entidad o al funcionario a quien haya delegado la facultad de aprobación del expediente de contratación en el que justifique y evalúe las causas que no permitieron la conclusión del procedimiento, debiéndose adoptar las medidas correctivas antes de convocar nuevamente. (...)"

- 2.3. A fin de poder determinar los motivos o posibles causas de la declaratoria de desierto del ítem 01 del procedimiento de selección, el Comité de Selección ha considerado los siguientes resultados obtenidos por el ítem 01:

ITEM 01

ERITROMICINA 60 mL 250 mg/5 mL SUSPENSION

El postor **HC FARMACEUTICA S.A.C.**, NO CUMPLIO con presentar copia de Certificado de Registro Sanitario vigente del producto, sin embargo; de encontrarse vencido, de acuerdo a las bases debió presentar la Declaración Jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o el Titular del Certificado del Registro Sanitario que indique que el producto farmacéutico ofertado se encuentra en proceso de reinscripción.

El postor de la droguería **IMPOFAR S.A.C.**, NO CUMPLIO con presentar copia de Certificado de Registro Sanitario vigente del producto, sin embargo; de encontrarse vencido, de acuerdo a las bases debió presentar la Declaración Jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o el Titular del Certificado del Registro Sanitario que indique que el producto farmacéutico ofertado se encuentra en proceso de reinscripción.



PERÚ

Ministerio
de Salud

Ministerio de
Salud y
Bienestar Social

Dirección de Redes
Integradas de Salud
Lima Sur

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración
de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

El postor **JOBAL PHARMA EIRL**, cumple con la documentación y reúne las condiciones requeridas en el Capítulo III de las bases administrativas del procedimiento de selección.

El postor; **WILPHARMA SAC**, NO CUMPLE con la presentación del certificado de buenas practica de Manufactura (BPM) del laboratorio fabricante del producto ofertado. Al respecto, las bases establecen que el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. Asimismo; no cumple con presentar el Registro sanitario vigente del producto, como tampoco el certificado de protocolo de análisis.

El postor; **INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.**, NO CUMPLE con presentar copia simple del Certificado de buenas prácticas de distribución y transporte (BPDT), siendo documentación de presentación obligatoria.

El postor: **DROGUERIA CADILLO SAC**, NO CUMPLE con presentar copia de Certificado de Registro Sanitario vigente del producto, sin embargo; de encontrarse vencido, de acuerdo a las bases debió presentar la Declaración Jurada emitida por el Titular del Registro Sanitario o el Titular del Certificado del Registro Sanitario que indique que el producto farmacéutico ofertado se encuentra en proceso de reinscripción.

Sobre la base del resultado de la evaluación, es importante informar que si bien existen postores, solo un postor cumple con los requisitos exigidos, mientras que los otros no cumplieron con la presentación de la Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM, cuanto este se encuentra vencido y estar comprendido en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación en BPM, o en su defecto de tratarse de Registro Sanitario vencido, en tal sentido consideramos que esta exigencia en los requisitos de habilitación debe ser evaluada, por los siguientes motivos:

- a. El Proceso Pendiente de certificación de las BPM, por parte de la ANM, son procedimientos administrativos y que tiene carácter público, lo cual puede ser verificado en las plataformas, pues, los postores no presentan la Declaración Jurada, adjuntando para sus efectos el reporte que es público, en cualquiera de los casos señalados, genera su descalificación, ante la omisión de este documento (DDJJ).

<https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/publicaciones/...link> donde se puede verificar el listado de laboratorios pendientes de certificación y /o Registro Sanitario según sea el caso.

25 PENDIENTES DE CERTIFICACIÓN POR PARTE DE LA ANM AL

Jan 31/12/2023

Establecimientos: Laboratorios pendientes de certificación

LISTADO DE LABORATORIOS FABRICANTES EXTRANJEROS DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS QUE SE ENCUENTRAN PENDIENTES DE CERTIFICACIÓN EN BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA POR PARTE DE LA ANM AL 31/12/2023

1

[s://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/registro sanitario..link](https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/registro sanitario..link)

Consulta de Registro Sanitario de Productos Farmacéuticos

■ Búsqueda por Datos del Producto

■ Búsqueda por Composición

N° Registro
Sanitario

Condición de
Venta

Rubro

Todos



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Prestaciones y
Aseguramiento en SaludDirección de Redes
Integradas de Salud
Lima Sur

"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración
de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

- b. El requisito de habilitación, requiere la presentación de la **copia vigente de la Certificación de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDyT)**, vigente, emitida por la ANM o ARM, en cumplimiento a lo dispuesto en el DS 001-2016-S.A., y la RM N°833-2015/MINSA y RM N°1000-2016-SA. la cual si bien en el caso de las droguerías y almacenes especializados es de cumplimiento obligatorio, no se hace referencia alguna norma que establezca que los postores como los LABORATORIOS quienes también participan en los procedimientos de selección, cumplan con tal requisito.

Sin embargo de acuerdo al DS DS 016—2019-SA, artículo 91°, establece "**Las Buenas Prácticas a cumplir con los laboratorios farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios**"

(...) Para el caso de estos establecimientos el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura incluye el cumplimiento de Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte y Buenas Prácticas de laboratorio.

Por tal motivo, es importante que en las especificaciones técnicas incluya esta normativa, a fin de permitir al Comité poder realizar la evaluación en concordancia con la normativa vigente, evitando descalificarlos por una omisión en la presentación de una DJ.

Del análisis realizado se puede colegir que en concordancia con el artículo 42.4 del artículo 42 del Reglamento, y del análisis de las causas de la declaratoria de desierto podría concluir que resulta necesario un ajuste a las especificaciones técnicas, respecto a los requisitos de habilitación, lo que, a su vez, podría significar la exclusión de la presentación de Declaración Jurada de la información que es pública y puede ser corroborada e, incluir la normativa relacionada a establecer la exigencia a los laboratorios el cumplimiento de la Buenas prácticas de Distribución y Transporte.

3. CONCLUSIONES Y RECOMENDACIONES:

- 3.1. Al no haberse presentado ofertas válidas, de acuerdo a lo señalado en el artículo 65° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, se procedió a declarar **DESIERTO** el ítem 01 del presente procedimiento de selección: **SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2023-DIRIS LS-2**.
- 3.2. La declaratoria de desierto tuvo como origen a causas imputables a los postores, al no cumplir con lo solicitado en los requisitos de habilitación tal como se evidencia en los párrafos precedentes.
- 3.3. Determine el área usuaria, si persiste la necesidad de continuar con la contratación de la **ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE LA DIRIS LIMA SUR - 06 ÍTEM**
- 3.4. Se evalúe la pertinencia de ajustar las Especificaciones Técnicas en lo que corresponda.

Atentamente,

David CcopaCardenas
Presidente del Comité de Selección (s)
SIE N°006-2023-DIRIS LS-2