

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

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 017-2023/IAFAS-EP 1RA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

1	NÚMERO DE ACTA	043-2023/CS/IAFAS-EP				
2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL					
	<p>En, la ciudad de Lima a los doce (12) días del mes de mayo del año 2022, en la Sección de Procesos y Adquisiciones del Departamento de Abastecimiento de la IAFAS del Ejército del Perú, a las 12:00 horas, se reunieron los miembros del Comité de selección designados con Resolución Directoral N° 069- 2022/DE/IAFAS-EP del 19 de abril del 2022, encargado de conducir y desarrollar el procedimiento de selección de SIE N° 001-2022/IAFAS-EP - 1ra Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es para la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHAS TÉCNICAS PARA LA IAFAS - EP 2022 GRUPO PRODUCTOS SANGUÍNEOS, SUCEDANEOS DEL PLASMA Y APARATO CARDIOVASCULAR", por un valor estimado de DOS MILLONES SETECIENTOS DIECISIETE MIL SEISCIENTOS OCHENTA Y CINCO CON 55/100 SOLES (S/. 2,717,685.55); a fin de OTORGAR LA BUENA PRO al presente procedimiento de selección.</p>					
3	SOBRE EL QUORUM Y LOS PARTICIPANTES QUE INSTALAN:					
	El quorum necesario que exige la normativa de contratación pública se logró con la presencia de los siguientes miembros:					
	Presidente:	CAP EP NAPA RUIZ RENZO HERNAN	Titular	X	Dependencia:	Organo Encargado de las Contrataciones
			Suplente			
	Primer Miembro:	MY EP SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO	Titular		Dependencia:	Jeje Farmacia Fuera del Pue
			Suplente	X		
	Segundo Miembro:	PC EP PRUDENCIO MORALES MARIA ROSARIO	Titular	X	Dependencia:	Jefe Farmacia Emergencia
			Suplente			
4	OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO					
	De acuerdo con los resultados de la calificación, el postor ganador de la buena pro es:					
	ITEM	NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR			OBS	
	1	No se cuenta con disponibilidad presupuestal			DESIERTO	
	2	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C			BUENA PRO	
	3	No se presentaron ofertas			DESIERTO	
	4	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.			BUENA PRO	
	5	ZENNIT FARMA S.A.C.			BUENA PRO	
	6	No se presentaron ofertas			DESIERTO	
	7	LABORATORIOS AC FARMA S.A.			BUENA PRO	
	8	No se presentaron ofertas			DESIERTO	
	9	No se presentaron ofertas			DESIERTO	
	10	CAFERMA S.A.C.			BUENA PRO	
	11	No se presentaron ofertas			DESIERTO	
	12	No se presentaron ofertas			DESIERTO	
	13	ROSTER SOCIEDAD ANONIMA			BUENA PRO	
	14	No se cuenta con disponibilidad presupuestal			DESIERTO	
	15	No se presentaron ofertas			DESIERTO	
	16	DISTRIBUIDORA DROGUERIA SAGITARIO S.R.L.			BUENA PRO	
5	BASE LEGAL					
	Artículo 56 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: "Luego de la calificación de las ofertas, el comité de selección debe otorgar la buena pro, mediante su publicación en el SEACE".					
6	ACUERDO ADOPTADO					
	Los integrantes del comité de seleccion , por unanimidad, otorgan la buena pro al postor mencionado en el numeral 4.					
7	FIRMA DEL COMITE DE SELECCIÓN					
	 CAP EP NAPA RUIZ RENZO HERNAN NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN					
	 MY EP SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO		 PC EP PRUDENCIO MORALES MARIA ROSARIO NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO			

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS	
SIE N° 017-2023/IAFAS-EP TERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"	
ITEM N°01 - DOBESILATO 500 mg TAB	

N°	POSTOR	OFERTA	
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los rotuladores de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
	ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023


NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR


SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

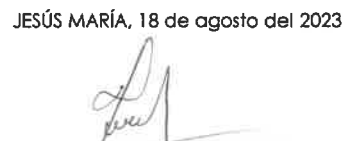
MARIA PRUDENCIO MORALES
PC EP
MIEMBRO TITULAR

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS	
SIE N° 017-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"	
ITEM N°02 - ESOMEPRAZOL 40 mg INY	

N°	POSTOR	OFERTA	
		DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO


NAPA RUIZ RENZO HERNAN
 CAP EP
 PRESIDENTE TITULAR


SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
 MY EP
 MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023

MARIA PRUDENCIO MORALES
 PC EP
 MIEMBRO TITULAR

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

SIE N° 017-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N°04 - LEVETIRACETAM 1 g TAB

N°	POSTOR	OFERTA		
		SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	SEVEN PHARMA SAC
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDt vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los resultados de ensayo inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023

NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

MARIA PRUDENCIO MORALES
PC EP
MIEMBRO TITULAR

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

SIE N° 017-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N°05 - METFORMINA 850 mg TAB

N°	POSTOR	OFERTA		
		ZENNIT FARMA S.A.C.	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	WILPHARMA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023

NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

MARIA PRUDENCIA MORALES
PC EP
MIEMBRO TITULAR

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

SIE N° 017-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N°07 - ACIDO ALENDRONICO 70 mg TAB

N°	POSTOR	OFERTA		
		LABORATORIOS AC FARMA S.A.	WILPHARMA S.A.C.	QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023

NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

MARIA PRUDENCIO MORALES
PC EP
MIEMBRO TITULAR

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

SIE N° 017-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N°10 - FOSFOMICINA 3 g GRANU 3 g

N°	POSTOR	CAFERMA S.A.C.	LUKOLL S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023

NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

MARIA PRUDENCIO MORALES
PC EP
MIEMBRO TITULAR

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

SIE N° 017-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N°13 - NEPAFENACO 0,1 % SUS OFT 5 MI

N°	POSTOR		
		ROSTER SOCIEDAD ANONIMA	MOT S.A.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - B PDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023

NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

MARIA PRUDENCIO MORALES
PC EP
MIEMBRO TITULAR

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

SIE N° 017-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N°14 - TAMSULOSINA 0.4 mg TAB LIB PRO

N°	POSTOR	OFERTA		
		LABORATORIOS AC FARMA S.A.	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023

NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MI EP
MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

MARIA PRUDENCIA MORALES
PC EP
MIEMBRO TITULAR

CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS

SIE N° 017-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

ITEM N°16 - ABIRATERONA 250 mg TAB

N°	POSTOR	SUN PHARMACEUTICA L INDUSTRIES S.A.C.	DISTRIBUIDORA DROGUERIA SAGITARIO S.R.L.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
f)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
g)	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	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
k)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO
l)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 18 de agosto del 2023

NAPA RUIZ RENZO HERNAN
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
MY EP
MIEMBRO TITULAR SUPLENTE

MARIA PRUDENCIO MORALES
PO EP
MIEMBRO TITULAR