

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

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 008 - 2023/IAFAS-EP 1RA ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO I CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP, PARA LA IAFAS-EP, CORRESPONDIENTE AL AF-2023.

1	NÚMERO DE ACTA	016-2023/CS/IAFAS-EP
----------	-----------------------	-----------------------------

2 SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En, Lima a los Tres (03) días del mes de Mayo 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° 148- 2023/DE/IAFAS-EP del 30 de Marzo del 2023, encargado de conducir y desarrollar el procedimiento de selección de **SIE N° 008-2023/IAFAS-EP (FOSPEME) - 1ra Convocatoria**, cuyo objeto de convocatoria es para la **"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO I CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP, PARA LA IAFAS-EP, CORRESPONDIENTE AL AF-2023."**, por un valor referencial de **Dos millones treinta y siete mil novecientos tres con 00/100 soles (S/ 2'037,903.00)**, a fin de formalizar su instalación.

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


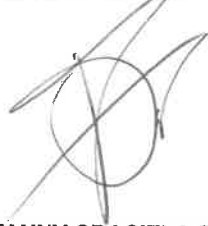
El quorum necesario que exige la normativa de contratación pública se logró con la presencia de los siguientes miembros:

Presidente:	MY EP MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE	Titular	x	Dependencia:	Departamento de Abastecimiento
		Suplente			
Primer Miembro:	TTE CRL EP FANNY GRACIELA SANCHEZ GALLEGOS	Titular	x	Dependencia:	Farmacia de Hospitalizados
		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 **TRES (03) de MAYO 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
	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	2	ADMITIDA
	CORPORACION BIOTEC S.A.C.	3	ADMITIDA
	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	4	NO ADMITIDA
	SUN PHARMACEUTICA INDUSTRIES S.A.C.	5	ADMITIDA
2	PROVERSAL	1	ADMITIDA
	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	2	NO ADMITIDA
3	LABORATORIO LANSIER SAC	1	ADMITIDA
	FARMAVAL PERU SA	2	ADMITIDA
	LABORATORIO AC FARMA S.A	3	ADMITIDA
	J & R PERUVIAN S.A.C.	4	ADMITIDA
4	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	1	ADMITIDA
	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	2	NO ADMITIDA

5	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICA SAC GEMEFAR SAC	1	ADMITIDA
	PHARMINTEGRA SAC	2	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	Solo existe una oferta validad de acuerdo al Articulo N° 65 numeral 65.1 del Reglamento de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado	-	
3	LABORATORIO LANSIER SAC	BUENA PRO	
4	Solo existe una oferta validad de acuerdo al Articulo N° 65 numeral 65.1 del Reglamento de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado	-	
5	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICA SAC GEMEFAR SAC	BUENA PRO	
6 FIRMA DEL COMITE DE SELECCIÓN			
<div><div></div><div>MY EP MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE</div></div>			
NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN			
<div><div></div><div>TTE CRL EP FANNY GRACIELA SANCHEZ GALLEGOS</div></div>		<div><div></div><div>EC EP MARIA PRUDENCIO MORALES</div></div>	
NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO		NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO	

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 008 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA

ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO I CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP, PARA LA IAFAS-EP, CORRESPONDIENTE AL AF-2023.

ITEM N°1 CARVEDILOL 12.5 MG TAB

Miercoles 03 de Mayo de 2023

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS				
		LABORATORIO AC FARMA S.A	ACCORD HEALTHCARE SAC	CORPORACION BIOTEC SAC	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO	SUN PHARMACEUTICA INDUSTRIES S.A.C.
	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA					
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO 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	CUMPLE	CUMPLE
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	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	NO 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)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)					
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	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	CUMPLE	CUMPLE
8	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.	CUMPLE	CUMPLE	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	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	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	CUMPLE	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	NO ADMITIDA	ADMITIDA


ROJAS TEMOCHE MONICA
 MYEP
 Presidente Titular del Comité
 de selección


SANCHEZ GALLEGOS FANNY GRACIELA
 TTE CRL EP
 Miembro Titular del Comité


PRUDENCIO MORALES MARIA
 ECEP
 Miembro Titular del Comité
 de selección

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 008 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA

ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO I CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP, PARA LA IAFAS-EP, CORRESPONDIENTE AL AF-2023.

ITEM N° 2 GABAPENTINA 600 mg TAB

Miercoles 03 de Mayo de 2023

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS	
		PROVERSAL	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO SA
	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	NO 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	NO 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)	NO APLICA	NO APLICA
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
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 - BPDIT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	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 equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	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
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
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDA	NO ADMITIDA


ROJAS TEMOCHE MONICA
MY EP
Presidente Titular del Comité
de selección


SANCHEZ GALLEGOS FANNY GRACIELA
TTE CRL EP
Miembro Titular del Comité
de selección


PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
Miembro Titular del Comité

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA


SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 008 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA

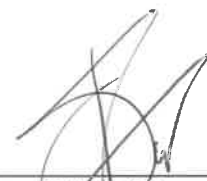
ITEM N° 003 LATANOPROST 0.005 % SOL OFT 2.5 ml


Miércoles 03 de Mayo de 2023

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS			J & R PERUVIAN S.A.C.
		LABORATORIO LANSIER SAC	FARMAVAL PERU SA	LABORATORIO AC FARMA SA	
	<u>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</u>				
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	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	CUMPLE
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	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	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)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
	<u>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</u>				
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	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	CUMPLE
8	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.	CUMPLE	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	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	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	CUMPLE
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA


ROJAS TEMOCHE MONICA
 MY EP
 Presidente Titular del Comité


SANCHEZ GALLEGOS FANNY GRACIELA
 TTE CRL EP
 Miembro Titular del Comité


PRUDENCIO MORALES MARIA
 EC EP
 Miembro Titular del Comité

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 008 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA

ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO I CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP,
PARA LA IAFAS-EP, CORRESPONDIENTE AL AF-2023.

ITEM N° 004 OLANZAPINA 10 mg TAB

Lunes 03 de Mayo de 2023

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS	
		ACCORD HEALTHCARE SAC	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO SA
	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	NO 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	NO 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	NO APLICA	NO APLICA
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
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,	CUMPLE	CUMPLE
8	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	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 equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de	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	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
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDA	NO ADMITIDA



ROJAS YEMOCHE MONICA
MY EP
Presidente Titular del Comité



SANCHEZ GALLEGOS FANNY
GRACIELA
TTE ORL EP
Miembro Titular del Comité
de selección



PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
Miembro Titular del Comité
de selección

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 008 – 2023 IAFAS EP -1ra CONVOCATORIA

ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO I CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP, PARA LA IAFAS-EP, CORRESPONDIENTE AL AF-2023.

ITEM N° 005 EPOETINA HUMANA 2,000 UI

Lunes 03 de Mayo de 2023

N°	DOCUMENTOS	OFERTAS	
		GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICA SAC GEMEFAR SAC	PHARMINTEGRA SAC
	DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
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)	NO APLICA	NO APLICA
	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)		
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 - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	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 equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	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
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
12	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.		CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA



ROJAS TEMOCHE MONICA
MY EP
Presidente Titular del Comité



SANCHEZ GALLEGOS FANNY GRACIELA
ITE CRL EP
Miembro Titular del Comité



PRUDENCIO MORALES MARIA
EC EP
Miembro Titular del Comité