

ACTA DE OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO  
SIE N° 005-2024 SESAN/FAP-1

1	NÚMERO DE ACTA		N° 002 SESAN/FAP del 24/01/2025		
2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL				
	En la ciudad de Lima, a los 24 días del mes de enero del año 2025, en las instalaciones de la sala de acuerdos del Servicio de Sanidad y Farmacia de la Fuerza Aérea del Perú, a las 13:30 horas, se presentó el Órgano Encargado de las Contrataciones (OEC), designado mediante Resolución Jefatural N° 001 SESAN del 08-01-2025, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección SIE N° 005-2024 SESAN/FAP-1, cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICIÓN DISPOSITIVOS MÉDICOS CON FICHA TÉCNICA PARA LAS IPRESS FAP", a fin de OTORGAR LA BUENA PRO.				
3	SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER)				
	El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado, se logró con la presencia de los siguientes miembros:				
	Órgano Encargado de las Contrataciones (OEC)	MAY. FAP. DIEGO ALFONSO CELIZ ROCHA	Titular	X	Dependencia: Jefe del Departamento de Abastecimiento - SESAN
			Suplente		
4	OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO				
	De acuerdo con los resultados de la evaluación, el postor ganador de la buena pro es:				
	N°	Nombre o razón social del postor ganador			Monto adjudicado
	1	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C. (ITEM PAQUETE N° 1)			S/. 58,000.00
5	ACUERDO ADOPTADO				
	El Órgano Encargado de las Contrataciones (OEC), concluye en otorgar la Buena Pro del Ítem Paquete N°1 del procedimiento de selección SIE N° 005-2024 SESAN/FAP-1, por la "ADQUISICIÓN DISPOSITIVOS MÉDICOS CON FICHA TECNICA PARA LAS IPRESS FAP".				
6	<div></div> <div>Órgano Encargado de las Contrataciones (OEC)</div> <div>MAY. FAP.</div> <div>DIEGO ALFONSO CELIZ ROCHA</div>				
	NOMBRES Y FIRMAS DE LOS INTEGRANTES DEL COMITÉ DE SELECCIÓN O DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES				

**ACTA DE APERTURA Y ADMISIÓN DE OFERTAS ELECTRÓNICAS DE BIENES**  
**SIE N° 005-2024 SESAN/FAP-1**

1	NÚMERO DE ACTA	N° 001 SESAN/FAP del 24/01/2025		
2	<b>SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL</b> En la ciudad de Lima, a los 21 días del mes de enero del año 2025, en las instalaciones de la sala de acuerdos del Servicio de Sanidad y Farmacia de la Fuerza Aérea del Perú, a las 15:30 horas, se presentó el Órgano Encargado de las Contrataciones (OEC), designado mediante Resolución Jefatural N° 001 SESAN del 08-01-2025, en reemplazo a la Resolución Jefatural N° 001 SESAN del 16-01-2024, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección SIE N° 005-2024 SESAN/FAP-1, cuyo objeto de convocatoria es la "ADQUISICIÓN DISPOSITIVOS MÉDICOS CON FICHA TÉCNICA PARA LAS IPRESS FAP", a fin de efectuar la APERTURA Y ADMISIÓN DE OFERTAS ELECTRÓNICAS correspondientes.			
3	<b>SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER)</b> El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado, se logró con la presencia de los siguientes miembros:			
	Órgano Encargado de las Contrataciones (OEC)	MAY. FAP. DIEGO ALFONSO CELIZ ROCHA	Titular <input checked="" type="checkbox"/> X Suplente <input type="checkbox"/>	Dependencia: Jefe del Departamento de Abastecimiento - SESAN
4	<b>DETALLE DE LOS PARTICIPANTES</b> De acuerdo con el cronograma establecido en las bases, se registraron a través del SEACE como participantes los siguientes proveedores:			
	N°	Nombre o razón social del participante	RUC	
	1	MEDICAL CHANNEL S.A.C.	20506744874	
	2	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	20509882101	
	3	J & R PERUVIAN S.A.C.	20513298481	
	4	GRUPO D Y S S.R.L.	20546950396	
	5	ABASTECIMIENTO MEDICO TOTAL S.A.C.	20554146881	
	6	VIASTARA MEDICAL E.I.R.L.	20557219634	
	7	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	20607197955	
	8	CHAPOMEDIC S.A.C.	20607779695	
	9	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.	20609215748	
	10	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20610308377	
5	<b>DETALLE DE LOS POSTORES</b> En el día y horario señalado en las bases, los siguientes postores presentaron sus correspondientes ofertas			
	N°	Nombre o razón social del postor	Fecha de presentación	Hora de presentación
	1	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.	20/01/2025	23:38:57
		VIASTARA MEDICAL E.I.R.L.	20/01/2025	22:50:12
		GRUPO D Y S S.R.L.	20/01/2025	17:27:40
	2	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20/01/2025	18:54:45
6	Acto seguido, se procede con la apertura de las ofertas electrónicas de los mencionados postores, y con la revisión de las mismas, a fin de verificar la presentación de los documentos requeridos y determinar si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las Especificaciones Técnicas previstas en las bases.			
7	<b>DETALLE DE LAS OFERTAS QUE NO FUERON ADMITIDAS</b> De acuerdo con la revisión efectuada, las siguientes ofertas no se admiten, por lo que no se les aplicará los factores de evaluación:			
	N°	Nombre o razón social del postor	Consignar las razones para su no admisión	
	1	VIASTARA MEDICAL E.I.R.L.	El postor presenta su Anexo N° 3 Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, mediante el cual indica textualmente: "(...) Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece la "ADQUISICIÓN DISPOSITIVOS MÉDICOS CON FICHA TECNICA PARA LAS IPRESS FAP", de conformidad con las Especificaciones Técnicas que se indican en el Capítulo III de la sección específica de las bases".  Sin embargo, verificando dicha Declaración Jurada (Anexo N° 3), se puede evidenciar que el postor GRUPO D Y S S.R.L. NO CUMPLE con las Especificaciones Técnicas requerido en las bases integradas, en vista que existe discrepancia entre LO DECLARADO, LO OFERTADO Y LO SOLICITADO EN LAS BASES, incumpliendo con lo requerido en el literal f) del numeral 2.2.1 Documentación de presentación obligatoria, al NO presentar Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto del bien ofertado, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario vigente, que se detallan en el Capítulo IV de las bases; por lo tanto, su oferta es considerada no admitida.	



2	GRUPO D Y S S.R.L.	<p>El postor presenta su Anexo N° 3 Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, mediante el cual indica textualmente: "(...) Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece la "ADQUISICIÓN DISPOSITIVOS MÉDICOS CON FICHA TÉCNICA PARA LAS IPRESS FAP", de conformidad con las Especificaciones Técnicas que se indican en el Capítulo III de la sección específica de las bases".</p> <p>Sin embargo, verificando dicha Declaración Jurada (Anexo N° 3), es evidente que el postor VIASTARA MEDICAL E.I.R.L. NO CUMPLE con las Especificaciones Técnicas requerido en las bases integradas, en vista que existe discrepancia entre LO DECLARADO, LO OFERTADO Y LO SOLICITADO EN LAS BASES, incumpliendo con lo requerido en el literal f) del numeral 2.2.1 Documentación de presentación obligatoria, al NO presentar copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, que se detallan en el Capítulo IV de las bases, en cumplimiento a la R.M. 833-2015-SAVDM Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, donde establece lo siguiente:</p> <p><b>*6.9.5 DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE</b></p> <p>6.2.5.1 Los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios deben ser distribuidos en vehículos cuyas instalaciones no alteren la calidad de los mismos y que ofrezcan protección adecuada de las influencias externas, incluida la contaminación, teniendo en cuenta la naturaleza y requerimientos de éstos". (Subrayado agregado)</p> <p>Es preciso indicar que, el cumplimiento del presente manual no solo se hace referencia al traslado de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, considerando las condiciones ambientales establecidas por el fabricante para garantizar el mantenimiento de la calidad, integridad, características y condiciones óptimas de los mismos durante su transporte de un lugar a otro.</p> <p>Para tal fin, la Certificación de las Buenas Prácticas de Distribución y Transporte es emitida por la Autoridad Nacional del medicamento (ANM) autoridad rectora que administra la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) mediante la Dirección de Inspecciones y Certificaciones.</p> <p>Asimismo, lo antedicho nos conlleva a evocar lo señalado en el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que a la letra indica: "Para la admisión de las ofertas, el comité de selección verifica la presentación de lo exigido en los literales a), b), c), e) y f) del artículo 52 y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De no cumplir con lo requerido la oferta se considera no admitida". Por lo tanto, su oferta es considerada NO ADMITIDA.</p>
---	--------------------	--

8	<b>DETALLE DE LAS OFERTAS ADMITIDAS Y QUE PASAN A EVALUACIÓN</b>		
De acuerdo con la revisión efectuada, las siguientes ofertas fueron admitidas por lo que se procederá con su evaluación:			
	Nº	Nombre o razón social del postor	Item(s) paquete a los que postula
	1	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.	1
	2	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	1
<b>ACUERDO ADOPTADO</b>			
9	El Órgano Encargado de la Contratación, de acuerdo con el análisis efectuado declara admitidas las ofertas de los postores mencionados en el cuadro precedente. Asimismo, dicho análisis forma parte del presente Acta (Anexo Nº 01).		
En ese sentido, siendo las 10:30 horas, del día 24/01/2025, se suscribe la presente Acta en señal de conformidad.			
10	<div><div></div><div>Órgano Encargado de las Contrataciones (OEC) MAY. FAP. DIEGO ALFONSO CELIZ ROCHA</div></div>		
NOMBRES Y FIRMAS DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES			

CUADRO COMPARATIVO DE DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA Y CUMPLIMIENTO  
DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS.

PROCEDIMIENTO DE SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 005-2024-SESAN/FAP-1

"ADQUISICIÓN DISPOSITIVOS MÉDICOS CON FICHA TÉCNICA PARA LAS IPRESS FAP"

ÍTEM PAQUETE N° 1		POSTOR N° 1	POSTOR N° 2	POSTOR N° 3	POSTOR N° 4
2.2.1. DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA (De acuerdo con lo establecido en las bases integradas)		GRUPO D Y S S.R.L.	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	GRUPO RYS SUPPLY S.A.C.	VIASTARA MEDICAL E.I.R.L.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	PRESENTA (Pag. N° 01)	PRESENTA (Pag. N° 02)	PRESENTA (Pag. N° 03)	PRESENTA (Pag. N° 02)
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.	PRESENTA (Pag. N° 02-05)	PRESENTA (Pag. N° 03-06)	PRESENTA (Pag. N° 06-09)	PRESENTA (Pag. N° 04-06)
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	PRESENTA (Pag. N° 07)	PRESENTA (Pag. N° 09)	PRESENTA (Pag. N° 10)	PRESENTA (Pag. N° 07)
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)	PRESENTA (Pag. N° 08)	PRESENTA (Pag. N° 10)	PRESENTA (Pag. N° 11)	PRESENTA (Pag. N° 08)
e)	Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigna 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)				
f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases.  - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) emitido por la ANM, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria o de los países con los cuales exista reconocimiento mutuo, según legislación y normativa vigente.  - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del Establecimiento Farmacéutico del proveedor, emitida por la ANM o ARM, según corresponda y cuando corresponda.  - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.  - Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos - ANM del Ministerio de Salud - MINSA. Además, las Resoluciones de modificación o autorización, en tanto éstas tengan por finalidad la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el bien ofertado. No se aceptarán bienes cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado.  - Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, el mismo que deberá ser verificado con lo vigente autorizado. Asimismo, para los productos que no requieran Registro Sanitario se aceptará la presentación de Ficha Técnica y/o Catálogo y/o Folletería en reemplazo del Certificado de Análisis  - Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de funcionamiento del Laboratorio y/o Droguería según corresponda, expedida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID).  - Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto del bien ofertado, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.	PRESENTA (Pag. N° 19-64)  NO CUMPLE EN PRESENTAR LA COPIA SIMPLE DEL ROTULADO (VER NOTA N° 01)	PRESENTA (Pag. N° 12-32)	PRESENTA (Pag. N° 13 -111)	PRESENTA (Pag. N° 11-37)  NO CUMPLE (VER NOTA N° 02)
g)	Declaración Jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 8)	PRESENTA (Pag. N° 9)	PRESENTA (Pag. N° 11)	PRESENTA (Pag. N° 115)	PRESENTA (Pag. N° 88)
RESULTADOS		NO ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA	NO ADMITIDA

NOTA N° 01

Empresa: GRUPO D Y S S.R.L. (NO ADMITIDA).

El postor presenta su Anexo N° 3 Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, mediante el cual indica textualmente: "(...) Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece la "ADQUISICIÓN DISPOSITIVOS MÉDICOS CON FICHA TÉCNICA PARA LAS IPRESS FAP", de conformidad con las Especificaciones Técnicas que se indican en el Capítulo III de la sección específica de las bases".

Sin embargo, verificando dicha Declaración Jurada (Anexo N° 3), se puede evidenciar que el postor GRUPO D Y S S.R.L. NO CUMPLE con las Especificaciones Técnicas requerido en las bases integradas, en vista que existe discrepancia entre LO DECLARADO, LO OFERTADO Y LO SOLICITADO EN LAS BASES, incumpliendo con lo requerido en el literal f) del numeral 2.2.1 Documentación de presentación obligatoria, al NO presentar Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto del bien ofertado, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario vigente, que se detallan en el Capítulo IV de las bases; por lo tanto, su oferta es considerada no admitida.



Empresa: VIASTARA MEDICAL E.I.R.L. (NO ADMITIDA).

El postor presenta su Anexo N° 3 Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, mediante el cual indica textualmente: "(...) Es grato dirigirme a usted, para hacer de su conocimiento que luego de haber examinado las bases y demás documentos del procedimiento de la referencia y, conociendo todos los alcances y las condiciones detalladas en dichos documentos, el postor que suscribe ofrece la "ADQUISICIÓN DISPOSITIVOS MÉDICOS CON FICHA TÉCNICA PARA LAS IPRESS FAP", de conformidad con las Especificaciones Técnicas que se indican en el Capítulo III de la sección específica de las bases".

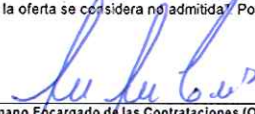
Sin embargo, verificando dicha Declaración Jurada (Anexo N° 3), es evidente que el postor VIASTARA MEDICAL E.I.R.L. NO CUMPLE con las Especificaciones Técnicas requerido en las bases integradas, en vista que existe discrepancia entre LO DECLARADO, LO OFERTADO Y LO SOLICITADO EN LAS BASES, incumpliendo con lo requerido en el literal f) del numeral 2.2.1 Documentación de presentación obligatoria, al NO presentar copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - B PDT vigente, que se detallan en el Capítulo IV de las bases, en cumplimiento a la R.M. 833-2015-SA/DM Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, donde establece lo siguiente:

6.9.5 DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE

*6.2.5.1 Los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios deben ser distribuidos en vehículos cuyas instalaciones no alteren la calidad de los mismos y que ofrezcan protección adecuada de las influencias externas, incluida la contaminación, teniendo en cuenta la naturaleza y requerimientos de éstos". (Subrayado agregado)*

Es preciso indicar que, el cumplimiento del presente manual no solo se hace referencia al traslado de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, considerando las condiciones ambientales establecidas por el fabricante para garantizar el mantenimiento de la calidad, integridad, características y condiciones óptimas de los mismos durante su transporte de un lugar a otro. Para tal fin, la Certificación de las Buenas Prácticas de Distribución y Transporte es emitido por la Autoridad Nacional del medicamento (ANM) autoridad rectora que administra la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) mediante la Dirección de Inspecciones y Certificaciones.

Asimismo, lo antedicho nos conlleva a evocar lo señalado en el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que a la letra indica: "Para la admisión de las ofertas, el comité de selección verifica la presentación de lo exigido en los literales a), b), c), e) y f) del artículo 52 y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De no cumplir con lo requerido la oferta se considera no admitida". Por lo tanto, su oferta es considerada NO ADMITIDA.

  
Órgano Encargado de las Contrataciones (OEC)  
MAY. FAP.  
DIEGO ALFONSO CELIZ ROCHA