



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN
DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

ACTA DE ADMISIÓN Y POSTERGACIÓN

SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria)

"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY"

En la ciudad de Lima, siendo las 12:30 horas del día 26 de abril de 2024, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA N° 0000105-2023-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria), para la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY", en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. LIBIA EULALIA MEZA FLORES, Primer Miembro Suplente
- LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMÁN SAAVEDRA RUBIO, Segundo Miembro Titular

La Presidente del Comité de Selección, luego de verificar el quórum respectivo, dio inicio dejando constancia que para el presente acto no se cuenta con la participación del Primer Miembro Titular - QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY debido a que el día de hoy no tiene turno laboral en el INEN, motivo por el cual, para el presente acto sí se cuenta con la participación de la Primer Miembro Suplente - QF. LIBIA EULALIA MEZA FLORES.

I. REGISTRO DE PARTICIPANTES

De acuerdo con el calendario de actividades del procedimiento de selección en referencia, del 17/04/2024 al 23/04/2024 se llevó a cabo el registro de participantes a través del SEACE, siendo el siguiente resultado:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro
1	Proveedor con RUC	20600170458	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	17/04/2024	Válido		17/04/2024	20600170458
2	Proveedor con RUC	20605127267	ASG FARMA S.A.C.	23/04/2024	Válido		23/04/2024	20605127267

2 registros encontrados, mostrando 2 registro(s) de 1 a 2. Página 1 / 1.

II. PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Que, de acuerdo con el calendario de actividades del procedimiento de selección en referencia, del 17/04/2024 al 23/04/2024 se llevó a cabo la presentación de ofertas electrónicas a través el SEACE, siendo el siguiente resultado:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado
1	20600170458	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	23/04/2024	13:00:47	20600170458	23/04/2024	13:00:58	Enviado	Valido
2	20605127267	ASG FARMA S.A.C.	23/04/2024	13:05:53	20605127267	23/04/2024	13:06:06	Enviado	Valido

2 registros encontrados, mostrando 2 registro(s) de 1 a 2. Página 1 / 1.



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

III. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS

Por consiguiente, el comité de selección procede a verificar la presentación de los documentos para la admisión de las ofertas (detallados en el Numeral 2.2.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas), según lo señalado en el literal a) del Artículo 52 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado por D.S. N° 344-2018-EF y modificatorias.

Al respecto, es menester indicar que, de la revisión documentaria se han identificado diversos hechos que requieren ser subsanados.

• Hechos que requieren subsanación:

Al respecto, se colige que es indispensable requerir al postor **ASG FARMA SAC** que realice la **SUBSANACIÓN** de lo siguiente:

- Omitió FOLIAR su oferta.
- Omitió VISAR manuscritamente su oferta. (El postor pegó imágenes de los vistos).

Al respecto, se colige que es indispensable requerir al postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** que realice la **SUBSANACIÓN** de lo siguiente:

- Omitió FOLIAR de manera total su oferta.
- Omitió VISAR manuscritamente su oferta. (El postor pegó imágenes de los vistos).

Al respecto, el Artículo 60 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por D.S. N° 344-2018-EF y modificatorias, establece que:

"ARTÍCULO 60. SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

60.1. Durante el desarrollo de la admisión, evaluación y calificación, el órgano a cargo del procedimiento solicita, a cualquier postor que subsane alguna omisión o corrija algún error material o formal de los documentos presentados, siempre que no alteren el contenido esencial de la oferta.

60.2. Son subsanables, entre otros, los siguiente errores materiales o formales:

- a) La omisión de determinada información en formatos y declaraciones juradas, distintas al plazo parcial o total ofertado y al precio u oferta económica;
- b) La nomenclatura del procedimiento de selección y falta de firma o foliatura del postor o su representante;
(...)"¹

Asimismo, el Numeral 1.4 del Capítulo I de la Sección General de las Bases Estándar del procedimiento de selección de subasta inversa electrónica, establece que:

"1.4 REGISTRO DE OFERTAS

(...)

Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales). Los demás documentos deben ser visados por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en el caso de persona natural, por este o su apoderado. No se acepta el pegado de la imagen de una firma o visto. Las ofertas se presentan foliadas.
(...)"²

Por lo tanto, el Comité de Selección, en cumplimiento del artículo 60° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por D.S. N° 344-2018-EF y modificatorias, acuerda REQUERIR A LOS POSTORES: 1. **ASG FARMA SAC** y 2. **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** LA SUBSANACIÓN DE SUS OFERTAS, en el plazo máximo de un (1) día hábil que será contabilizado a partir del día siguiente de suscrita la presente acta.

¹ Lo subrayado y negrita es nuestro.

² Lo subrayado y negrita es nuestro.



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

El Comité de Selección, durante este mismo día de sesión y según los alcances previamente indicados, procederá a notificar al postor la solicitud de subsanación (de manera electrónica a través del SEACE y al correo electrónico consignado por el postor en el Anexo N° 1 de su oferta).

IV. POSTERGACIÓN:

El Comité de Selección, en amparo de la normativa de contrataciones citada precedentemente y considerando que se le ha otorgado al postor el plazo de un (1) día hábil que contabilizado a partir del día siguiente de suscrita la presente acta, **acuerda postergar la presente etapa del procedimiento de selección hasta el día 30 de abril de 2024.**

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 13:00 horas del mismo día.

Q.F. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ
PRESIDENTE TITULAR

Q.F. LIBIA EULALIA MEZA FLORES
PRIMER MIEMBRO SUPLENTE

LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

ACTA DE ADMISIÓN, EVALUACIÓN y POSTERGACIÓN

SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria)

"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY"

En la ciudad de Lima, siendo las 14:30 horas del día 06 de mayo de 2024, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA N° 0000105-2023-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria), para la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY", en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY, Primer Miembro Titular
- LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO, Segundo Miembro Titular

I. RESPECTO A LA SUBSANACIÓN DE LAS OFERTAS

De la revisión del SEACE se aprecia que el postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** si cumplió con efectuar la subsanación requerida dentro del plazo otorgado, tal como se puede apreciar en la siguiente imagen obtenida del SEACE:

Presentación de Subsanación				
Fecha Presentación	29/04/2024			
Usuario quien subsanó	20600170458			
Fecha y Hora Subsanación	29/04/2024 19:56:02 PM			
Detalle de archivos de subsanación de oferta				
Nro.	Nombre del archivo	Tipo de Archivo	Tamaño de Archivo	Documento
1	(doc08225420240429182459 1.pdf KB)	pdf	13688745	

De la revisión del SEACE se aprecia que el postor **ASG FARMA SAC** si cumplió con efectuar la subsanación requerida dentro del plazo otorgado, tal como se puede apreciar en la siguiente imagen obtenida del SEACE:

Presentación de Subsanación				
Fecha Presentación	29/04/2024			
Usuario quien subsanó	20605127267			
Fecha y Hora Subsanación	29/04/2024 19:59:20 PM			
Detalle de archivos de subsanación de oferta				
Nro.	Nombre del archivo	Tipo de Archivo	Tamaño de Archivo	Documento
1	(doc08225220240429181808 2.pdf KB)	pdf	15729592	

II. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS

Por consiguiente, el comité de selección procede a verificar la presentación de los documentos para la admisión de las ofertas (detallados en el Numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Bases Integradas), según lo señalado en el literal a) del Artículo 52 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, obteniéndose los siguientes resultados:

- DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA:

N°	DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA	CORVAL PHARMACEUTICAL SAC	ASG FARMA SAC
1	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	Folio N° 02 Si Adjunta	Folio N° 02 Si Adjunta
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 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.	Folio N° 03 al 07 Si Adjunta	Folios N° 03 al 06 Si Adjunta
3	c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	Folio N° 08 Si Adjunta	Folio N° 07 Si Adjunta
4	d) Declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	Folio N° 09 Si Adjunta	Folio N° 08 Si Adjunta
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 corresponde	No corresponde

- REQUISITOS DE HABILITACIÓN:

Por consiguiente, los miembros del Comité en cumplimiento al Artículo 74° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, proceden en dar a conocer los resultados de la evaluación de los requisitos de habilitación, los que previamente fueron materia de evaluación por parte del presidente titular y primer miembro titular de este colegiado tomando en cuenta que al haber sido designados por el área usuaria poseen el "conocimiento técnico" del objeto de la presente contratación, la misma que se encuentra plasmada en el acta de "evaluación de los requisitos de habilitación" de fecha 06 de mayo de 2024 adjunto al presente, el cual determina el siguiente resultado:

ANEXO N° 01

N°	REQUISITOS DE HABILITACION	POSTORES	
		CORVAL PHARMACEUTICAL SAC	ASG FARMA SAC
1	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.	FOLIOS N° 10 al 13 Presenta los siguientes documentos: Resolución Directoral N° 5369-2015-DIGEMID/DAS/EEF de fecha 28 de octubre del 2015, mediante el cual la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, autoriza el funcionamiento de la Droguería CORVAL PHARMACEUTICAL SAC. Acompañando: - Resolución Directoral N° 6364-2015/DIGEMID/DAS/EEF de fecha 23 de diciembre de 2015. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIOS N° 10 y 11 Presenta los siguientes documentos: Resolución Directoral N° 6837-2019/DIGEMID/DICER de fecha 06 de noviembre del 2019, mediante el cual la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, autoriza el funcionamiento de la Droguería ASG FARMA SAC. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN
DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

2	<p>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 4.9.4.</p> <p>Para el caso que, el postor contrate servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando</p>	<p>FOLIO N° 14</p> <p>Presenta el siguiente documento: Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0536-2023 de fecha 27 de marzo de 2023, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 23 de marzo de 2026.</p> <p>En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE.</p>	<p>FOLIOS N° 12 al 23</p> <p>Presenta los siguientes documentos: Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0536-2023 de fecha 27 de marzo de 2023, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 23 de marzo de 2026.</p> <p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0840-2022 de fecha 02 de junio de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de ASG FARMA SAC con una vigencia hasta el 25 de mayo de 2025.</p> <p>CONTRATO DE ALMACENAMIENTO TERCERIZADO DROGUERIA ASG FARMA SAC - CORVAL PHARMACEUTICAL SAC,</p>
	<p>para este caso, con la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice y evidencie de forma clara que está haciendo uso de los almacenes), en caso de renovación automática, el postor deberá expresar de forma precisa el plazo sobre el cual cumple vigencia la renovación automática, a través de cualquier documento que fehacientemente lo evidencie.</p> <p>Cuando el proveedor sea el mismo Laboratorio fabricante, la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento.</p>		<p>de fecha 15 de agosto de 2019, que acredita el vínculo contractual vigente entre ambas partes a través de su cláusula de "plazo indefinido de contrato", siendo además que en desarrollo del documento contractual se garantiza el uso de los almacenes; todo ello en el marco del principio de presunción de veracidad según el contenido del referido contrato.</p> <p>En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE.</p>
3	<p>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 con ANM o por la ARM, según corresponda.</p>	<p>FOLIO N° 15</p> <p>Presenta el siguiente documento: Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte N° 258-2022 de fecha 07 de noviembre de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 04 de noviembre de 2025.</p> <p>En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE.</p>	<p>FOLIO N° 25</p> <p>Presenta el siguiente documento: Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte N° 144-2022 de fecha 31 de mayo de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de ASG FARMA SAC con una vigencia hasta el 25 de mayo de 2025.</p> <p>En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE.</p>
4	<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, 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 equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen para productos importados.</p>	<p>FOLIOS N° 19 al 41</p> <p>Presenta los siguientes documentos: Certificado de Buenas Prácticas - BPM - GMP, fecha de expedición 13 de julio de 2022, emitido por la Dirección Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos de Colombia, a nombre de FARMAGOLOGICA SA con validez hasta el 23 de junio de 2025.</p> <p>Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 25 de setiembre de 2017 - Expediente N° 17-082584-1.</p> <p>Carta N° 8188-2023-DIGEMID-DICER-ELAB-AICLAB/MINSA de fecha 27 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde comunica que, el Laboratorio FARMALOGICA S.A., ubicado en la Republica de COLOMBIA, área de Productos Farmacéuticos: Medicamentos: Betalactámicos: penicilínicos sólidos estériles, cefalosporínicos sólidos estériles, carbapenems sólidos estériles y monobactams sólidos estériles, se encuentra en el ítem N° 78 del Anexo N° 1 del OFICIO N° 1479- 2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINA de fecha 06 de setiembre 2023,</p>	<p>FOLIOS N° 31 al 33 y 35 al 54</p> <p>Presenta los siguientes documentos: Certificado de Buenas Prácticas - BPM - GMP, fecha de expedición 13 de julio de 2022, emitido por la Dirección Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos de Colombia, a nombre de FARMAGOLOGICA SA con validez hasta el 23 de junio de 2025.</p> <p>Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 25 de setiembre de 2017 - Expediente N° 17-082584-1.</p> <p>Carta N° 8188-2023-DIGEMID-DICER-ELAB-AICLAB/MINSA de fecha 27 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde comunica que, el Laboratorio FARMALOGICA S.A., ubicado en la Republica de COLOMBIA, área de Productos Farmacéuticos: Medicamentos: Betalactámicos: penicilínicos sólidos estériles, cefalosporínicos sólidos estériles, carbapenems sólidos estériles y monobactams sólidos estériles, se encuentra en el ítem N° 78 del Anexo N° 1 del OFICIO N° 1479- 2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINA de fecha 06 de setiembre 2023,</p>



PERÚ

Ministerio de
SaludInstituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas

"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN
DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

	Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendiente de certificación en BPM emitido por la ANM. Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar "Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta	remitido a SUNAT - ADUANAS, listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM. Solicitud de trámite virtual de fecha 04 de julio de 2023. Datos del Expediente N° 23-079293-1 y Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 31 de enero de 2023. Oficio N° 1479-2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde	remitido a SUNAT - ADUANAS, listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM. Solicitud de trámite virtual de fecha 04 de julio de 2023. Datos del Expediente N° 23-079293-1 y Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 31 de enero de 2023. Oficio N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 09 de abril de 2024 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde
	con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM; además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios fabricante extranjeros pendientes de certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID).	detalla el Listado único de Laboratorios Fabricantes ubicados en el Extranjero de Productos Farmacéuticos pendientes de Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, cuyas solicitudes de pre liquidación para la certificación en BPM fueron presentados hasta el 31/08/2023, en la cual se encuentra a FARMALOGICA SA. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	detalla el Listado único de Laboratorios Fabricantes ubicados en el Extranjero de Productos Farmacéuticos pendientes de Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, cuyas solicitudes de pre liquidación para la certificación en BPM fueron presentados hasta el 31/03/2024, en la cual se encuentra a FARMALOGICA SA. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .
5	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.	FOLIO N° 18 Presenta el siguiente documento: Resolución Directoral N° 11713-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA de fecha 09 de diciembre de 2020, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas mediante el cual autorizan con el número EE-09202, la INSCRIPCIÓN en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA EXTRANJERA: AZTREONAM 1g Polvo para Solución Inyectable, caja de cartulina por 1, 10, 25, 50, 100, 500 y 1000 viales de vidrio tipo I incoloro con tapón de caucho de bromobutilo y precinto de aluminio con sello plástico de polipropileno tipo flip-off, para venta con receta médica, elaborado por FARMALOGICA S.A. - COLOMBIA, con una vigencia hasta el 30 de noviembre de 2025. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIO N° 30 Presenta el siguiente documento: Resolución Directoral N° 11713-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA de fecha 09 de diciembre de 2020, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas mediante el cual autorizan con el número EE-09202, la INSCRIPCIÓN en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA EXTRANJERA: AZTREONAM 1g Polvo para Solución Inyectable, caja de cartulina por 1, 10, 25, 50, 100, 500 y 1000 viales de vidrio tipo I incoloro con tapón de caucho de bromobutilo y precinto de aluminio con sello plástico de polipropileno tipo flip-off, para venta con receta médica, elaborado por FARMALOGICA S.A. - COLOMBIA, con una vigencia hasta el 30 de noviembre de 2025. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .
6	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.	FOLIOS N° 16 y 17 Presenta el siguiente documento: Certificado de Análisis del producto AZTREONAM 1g del Lote 1431222 Perú con fecha de vencimiento Noviembre de 2024. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIOS N° 28 y 29 Presenta el siguiente documento: Certificado de Análisis del producto AZTREONAM 1g del Lote 1431222 Perú con fecha de vencimiento Noviembre de 2024. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .
7	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	FOLIOS N° 42 al 45 Presenta los siguientes documentos: Rótulos de los envases inmediato, mediato e inserto. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIOS N° 34 y 56 al 58 Presenta los siguientes documentos: Rótulos de los envases inmediato, mediato e inserto. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .

Por lo tanto, habiéndose verificado los Documentos de presentación obligatoria y los Requisitos de habilitación tal como se puede apreciar en los cuadros precedentes, el resultado queda de la siguiente manera:

- La oferta del postor: CORVAL PHARMACEUTICAL SAC es ADMITIDA.
- La oferta del postor: ASG FARMA SAC es ADMITIDA.



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

III. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS:

Que, de acuerdo al cronograma del procedimiento de selección, el 24 de abril de 2024 se dio inicio a la apertura de ofertas y el periodo de lances en línea a través del SEACE.

Por lo tanto, teniendo en cuenta que los postores efectuaron los lances de sus ofertas económicas a través del SEACE, el Comité de Selección procede a verificar el orden de prelación que obtuvieron los postores, obteniéndose el siguiente resultado:

Valor Estimado: S/ 51,840.00 soles

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES			
Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-7-2023-INEN-3			
Entidad Convocante	INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS		
No Item	1		
Descripción del Item	ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY		
Moneda	Soles		
Orden de Praelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20600170458	CORVAL PHARMACEUTICAL S.A.C.	65000
2	20605127267	ASG FARMA S.A.C.	100800

Por lo tanto, habiéndose verificado los lances realizados por los postores a través del SEACE para la mejora de precios, el resultado queda de la siguiente manera:

- La oferta del postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC**, obtiene el **PRIMER (1er) lugar** en el orden de prelación.
- La oferta del postor **ASG FARMA SAC**, obtiene el **SEGUNDO (2do) lugar** en el orden de prelación.

IV. SOLICITUD DE REDUCCIÓN DE OFERTA ECONÓMICA DEL POSTOR QUE SUPERA EL VALOR ESTIMADO

Que, el numeral 68.3 del Artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones, indica que:

"En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud" (...).

En atención a lo expuesto, **este colegiado acuerda solicitar al postor CORVAL PHARMACEUTICAL SAC (que obtuvo el primer (1er) lugar en el orden de prelación) la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles**, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud.

ORDEN DE PRELACIÓN	POSTOR	PUNTAJE OFERTA ECONÓMICA	PUNTAJE TOTAL	VALOR ESTIMADO	PRECIO OFERTA DEL POSTOR	MONTO SUPERA OFERTA AL VALOR ESTIMADO
1RO	CORVAL PHARMACEUTICAL SAC	100.00	100.00	S/. 51,840.00	S/. 65,000.00	S/. 13,160.00

Durante este mismo día de sesión y según los alcances previamente indicados, el Comité de Selección procederá a notificar al postor mediante correo electrónico (dirigido a las direcciones electrónicas consignadas en el Anexo N° 01 de su oferta y en su inscripción en el RNP) la CARTA N° 001-2024-CS/ SIE N° 07-2023-INEN-3 solicitando la reducción de su oferta económica.



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

V. POSTERGACIÓN:

Por lo tanto, el Comité de Selección, en cumplimiento del numeral 68.3 del Artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones y considerando que se le ha otorgado al postor el plazo de dos (2) días hábiles contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud, acuerda postergar los actos hasta el día jueves 09 de mayo de 2024.

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 16:30 horas del mismo día.

Q.F. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ
PRESIDENTE TITULAR

Q.F. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY
PRIMER MIEMBRO TITULAR

LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de
Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

ACTA DE EVALUACIÓN DE REQUISITOS DE HABILITACIÓN

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 007-2023-INEN-3

"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY"

En la ciudad de Lima, siendo las 13:30 horas del día 06 de mayo de 2024, se reunieron en la Biblioteca del INEN, los miembros pertenecientes al área usuaria (Departamento de Farmacia propuestos mediante Memorando N° 03812-2023-DF-DISAD/INEN) y designados mediante Resolución Administrativa N° 105-2023-OGA/INEN, como parte del comité de selección del procedimiento de selección Subasta Inversa Electrónica N° 007-2023-INEN-3 para la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY", con la finalidad de que en su condición de miembros con "conocimiento técnico" realicen la evaluación de los requisitos de habilitación, en concordancia con los Artículos 44 y 112 del Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, el mismo que se desarrolló conforme el siguiente correlato:

Asistieron:

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY, Primer Miembro Titular

Por otro lado, habiendo revisado los documentos de subsanación de los postores y correspondiendo efectuar la **admisión de las ofertas** de los postores **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC y ASG FARMA SAC**, y tomando en cuenta nuestro "conocimiento técnico del objeto de la presente contratación", se realiza la evaluación de los requisitos de calificación de las ofertas, obteniéndose los siguientes resultados:

ANEXO N° 01

N°	REQUISITOS DE HABILITACION	POSTORES	
		CORVAL PHARMACEUTICAL SAC	ASG FARMA SAC
1	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.	FOLIOS N° 10 al 13 Presenta los siguientes documentos: Resolución Directoral N° 5369-2015-DIGEMID/DAS/EEF de fecha 28 de octubre del 2015, mediante el cual la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, autoriza el funcionamiento de la Droguería CORVAL PHARMACEUTICAL SAC . Acompañando: - Resolución Directoral N° 6364-2015/DIGEMID/DAS/EEF de fecha 23 de diciembre de 2015. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIOS N° 10 y 11 Presenta los siguientes documentos: Resolución Directoral N° 6837-2019/DIGEMID/DICER de fecha 06 de noviembre del 2019, mediante el cual la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, autoriza el funcionamiento de la Droguería ASG FARMA SAC . En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .
2	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 4.9.4. Para el caso que, el postor contrate servicio de almacenamiento con un tercero, además de presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente a nombre del postor, se deberá presentar la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, acompañando	FOLIO N° 14 Presenta el siguiente documento: Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0536-2023 de fecha 27 de marzo de 2023, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 23 de marzo de 2026. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIOS N° 12 al 23 Presenta los siguientes documentos: Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0536-2023 de fecha 27 de marzo de 2023, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 23 de marzo de 2026. Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento N° 0840-2022 de fecha 02 de junio de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de ASG FARMA SAC con una vigencia hasta el 25 de mayo de 2025. CONTRATO DE ALMACENAMIENTO TERCERIZADO DROGUERIA ASG FARMA SAC - CORVAL PHARMACEUTICAL SAC,



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de
Enfermedades Neoplásicas



**“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”
“AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO”**

	<p>para este caso, con la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice y evidencie de forma clara que está haciendo uso de los almacenes), en caso de renovación automática, el postor deberá expresar de forma precisa el plazo sobre el cual cumple vigencia la renovación automática, a través de cualquier documento que fehacientemente lo evidencie.</p> <p>Cuando el proveedor sea el mismo Laboratorio fabricante, la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura incluye las Buenas Prácticas de Almacenamiento.</p>		<p>de fecha 15 de agosto de 2019, que acredita el vínculo contractual vigente entre ambas partes a través de su cláusula de “<i>plazo indefinido de contrato</i>”, siendo además que en desarrollo del documento contractual se garantiza el uso de los almacenes; todo ello en el marco del principio de presunción de veracidad según el contenido del referido contrato.</p> <p>En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE.</p>
3	<p>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 con ANM o por la ARM, según corresponda.</p>	<p>FOLIO N° 15</p> <p>Presenta el siguiente documento: Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte N° 258-2022 de fecha 07 de noviembre de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de CORVAL PHARMACEUTICAL SAC con una vigencia hasta el 04 de noviembre de 2025.</p> <p>En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE.</p>	<p>FOLIO N° 25</p> <p>Presenta el siguiente documento: Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte N° 144-2022 de fecha 31 de mayo de 2022, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a nombre de ASG FARMA SAC con una vigencia hasta el 25 de mayo de 2025.</p> <p>En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE.</p>
4	<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, 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 normatividad 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 equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen para productos importados.</p> <p>Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar el certificado de BPM emitido por el país de origen del fabricante acompañado de una declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendidos en el listado de laboratorios extranjeros pendiente de certificación en BPM emitido por la ANM.</p> <p>Cuando el producto que se oferta proviene de un país que NO es de alta vigilancia, el postor deberá presentar “Un documento que acredite el trámite de certificación BPM y que a la fecha de presentación de su oferta no cuenta</p>	<p>FOLIOS N° 19 al 41</p> <p>Presenta los siguientes documentos: Certificado de Buenas Prácticas - BPM – GMP, fecha de expedición 13 de julio de 2022, emitido por la Dirección Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos de Colombia, a nombre de FARMAGOLÓGICA SA con validez hasta el 23 de junio de 2025.</p> <p>Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 25 de setiembre de 2017 – Expediente N° 17-082584-1.</p> <p>Carta N° 8188-2023-DIGEMID-DICER-ELAB-AICLAB/MINSA de fecha 27 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde comunica que, el Laboratorio FARMALÓGICA S.A., ubicado en la Republica de COLOMBIA, área de Productos Farmacéuticos: Medicamentos: Betalactámicos: penicilínicos sólidos estériles, cefalosporínicos sólidos estériles, carbapenems sólidos estériles y monobactams sólidos estériles, se encuentra en el ítem N° 78 del Anexo N° 1 del OFICIO N° 1479- 2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre 2023, remitido a SUNAT - ADUANAS, listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM.</p> <p>Solicitud de trámite virtual de fecha 04 de julio de 2023. Datos del Expediente N° 23-079293-1 y Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 31 de enero de 2023.</p> <p>Oficio N° 1479-2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde</p>	<p>FOLIOS N° 31 al 33 y 35 al 54</p> <p>Presenta los siguientes documentos: Certificado de Buenas Prácticas - BPM – GMP, fecha de expedición 13 de julio de 2022, emitido por la Dirección Técnica de Medicamentos y Productos Biológicos de Colombia, a nombre de FARMAGOLÓGICA SA con validez hasta el 23 de junio de 2025.</p> <p>Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 25 de setiembre de 2017 – Expediente N° 17-082584-1.</p> <p>Carta N° 8188-2023-DIGEMID-DICER-ELAB-AICLAB/MINSA de fecha 27 de setiembre de 2023 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde comunica que, el Laboratorio FARMALÓGICA S.A., ubicado en la Republica de COLOMBIA, área de Productos Farmacéuticos: Medicamentos: Betalactámicos: penicilínicos sólidos estériles, cefalosporínicos sólidos estériles, carbapenems sólidos estériles y monobactams sólidos estériles, se encuentra en el ítem N° 78 del Anexo N° 1 del OFICIO N° 1479- 2023-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 06 de setiembre 2023, remitido a SUNAT - ADUANAS, listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de Certificación en BPM por parte de la ANM.</p> <p>Solicitud de trámite virtual de fecha 04 de julio de 2023. Datos del Expediente N° 23-079293-1 y Formato DEF del Ministerio de Salud - Solicitud de pre-liquidación para la certificación en BPM de fecha 31 de enero de 2023.</p> <p>Oficio N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA de fecha 09 de abril de 2024 emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas donde</p>



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de
Enfermedades Neoplásicas



**“DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES”
“AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA
CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO”**

	con opinión desfavorable de la ANM, acompañado de una solicitud de pre calificación para la certificación de BPM; además el laboratorio fabricante debe estar incluido en el listado de Laboratorios fabricante extranjeros pendientes de certificación en BPM por parte de la ANM (DIGEMID).	detalla el Listado único de Laboratorios Fabricantes ubicados en el Extranjero de Productos Farmacéuticos pendientes de Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, cuyas solicitudes de pre liquidación para la certificación en BPM fueron presentados hasta el 31/08/2023, en la cual se encuentra a FARMALOGICA SA. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	detalla el Listado único de Laboratorios Fabricantes ubicados en el Extranjero de Productos Farmacéuticos pendientes de Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, cuyas solicitudes de pre liquidación para la certificación en BPM fueron presentados hasta el 31/03/2024, en la cual se encuentra a FARMALOGICA SA. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .
5	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.	FOLIO N° 18 Presenta el siguiente documento: Resolución Directoral N° 11713-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA de fecha 09 de diciembre de 2020, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas mediante el cual autorizan con el número EE-09202, la INSCRIPCIÓN en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA EXTRANJERA: AZTREONAM 1g Polvo para Solución Inyectable, caja de cartulina por 1, 10, 25, 50, 100, 500 y 1000 viales de vidrio tipo I incoloro con tapón de caucho de bromobutilo y precinto de aluminio con sello plástico de polipropileno tipo flip-off, para venta con receta médica, elaborado por FARMALOGICA S.A. – COLOMBIA, con una vigencia hasta el 30 de noviembre de 2025. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIO N° 30 Presenta el siguiente documento: Resolución Directoral N° 11713-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA de fecha 09 de diciembre de 2020, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas mediante el cual autorizan con el número EE-09202, la INSCRIPCIÓN en el Registro Sanitario de la ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA EXTRANJERA: AZTREONAM 1g Polvo para Solución Inyectable, caja de cartulina por 1, 10, 25, 50, 100, 500 y 1000 viales de vidrio tipo I incoloro con tapón de caucho de bromobutilo y precinto de aluminio con sello plástico de polipropileno tipo flip-off, para venta con receta médica, elaborado por FARMALOGICA S.A. – COLOMBIA, con una vigencia hasta el 30 de noviembre de 2025. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .
6	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.	FOLIOS N° 16 y 17 Presenta el siguiente documento: Certificado de Análisis del producto AZTREONAM 1g del Lote 1431222 Perú con fecha de vencimiento Noviembre de 2024. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIOS N° 28 y 29 Presenta el siguiente documento: Certificado de Análisis del producto AZTREONAM 1g del Lote 1431222 Perú con fecha de vencimiento Noviembre de 2024. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .
7	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	FOLIOS N° 42 al 45 Presenta los siguientes documentos: Rótulos de los envases inmediato, mediate e inserto. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .	FOLIOS N° 34 y 56 al 58 Presenta los siguientes documentos: Rótulos de los envases inmediato, mediate e inserto. En razón a ello, la presente acreditación de la oferta del postor si CUMPLE .

En ese sentido luego de la realizada la evaluación de los requisitos de habilitación, y conforme lo advertido en los párrafos anteriores, se acuerda:

1. Remitir la presente acta al comité de selección, para que este a su vez de a conocer el resultado de la evaluación de los requisitos de habilitación.

Seguidamente se procedió a dar lectura de la presente Acta y no habiendo observación alguna, los presentes procedieron a suscribirla en señal de conformidad; y no teniendo más que tratar, se dio por finalizada la sesión, siendo las 14:20 horas.

QF. MARITZA YENILANA CHAVEZ
PRESIDENTE TITULAR
Con conocimiento técnico

QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY
PRIMER MIEMBRO TITULAR
Con conocimiento técnico



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

ACTA DE BUENA PRO

SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria)

"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY"

En la ciudad de Lima, siendo las 09:00 horas del día 09 de mayo de 2024, se reunieron en la biblioteca del INEN, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA N° 0000105-2023-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 007-2023-INEN-3 (tercera convocatoria), para la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO AZTREONAM 1 G INY", en concordancia con los Artículos 44°, 46° y 47° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, los mismos que a continuación se detallan:

Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- QF. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente Titular
- QF. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY, Primer Miembro Titular
- LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO, Segundo Miembro Titular

I. RESPECTO A LA SOLICITUD DE REDUCCIÓN DE LA OFERTA ECONÓMICA QUE SUPERA EL VALOR ESTIMADO

Que, el numeral 68.3 del Artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones, indica que:

"En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud" (...).

Al respecto, en cumplimiento del dispositivo legal mencionado, **el Comité de Selección** mediante **CARTA N° 001-2024-CS/ SIE N° 07-2023-INEN-3** de fecha **06 de mayo de 2024**, **notificó al postor CORVAL PHARMACEUTICAL SAC** (que obtuvo el primer (1er) lugar en el orden de prelación), **la solicitud de la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles** contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud.

En respuesta, el postor **CORVAL PHARMACEUTICAL SAC**, mediante **CORREO ELECTRÓNICO** de fecha **07 de mayo de 2024** y documentos adjuntos **CARTA S/N** y **ANEXO N° 6**, **comunicó haber aceptado la reducción de su oferta económica** hasta el monto final total de **S/ 51,840.00 (Cincuentaún mil ochocientos cuarenta con 00/100 soles).**

Por tanto, al haberse verificado que el monto final total de la oferta económica reducida por el postor CORVAL PHARMACEUTICAL SAC no supera el valor estimado, el Comité de Selección procede a otorgar la buena pro.

II. BUENA PRO:

Por consiguiente, teniendo en cuenta los resultados de la admisión y evaluación llevada a cabo en los actos previos, el Comité de Selección acuerda otorgar por unanimidad la Buena Pro, de acuerdo al siguiente detalle:

POSTOR GANADOR	CORVAL PHARMACEUTICAL SAC
RUC N°	20600170458
MONTO TOTAL ADJUDICADO	S/ 51,840.00 (Cincuentaún mil ochocientos cuarenta con 00/100 soles)



PERÚ

Ministerio de
Salud

Instituto Nacional de Enfermedades
Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN
DE LAS HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

Por lo tanto, no habiendo asuntos adicionales que tratar, los participantes suscriben la presente acta en señal de conformidad y dan por concluida la sesión, siendo las 09:30 horas del mismo día.

Q.F. ALEX PAUL JULCA CHINCHAY
PRIMER MIEMBRO TITULAR

Q.F. MARITZA YENI LLANA CHAVEZ
PRESIDENTE TITULAR

LIC.ADM. HARRY TRUMAN ROMAN SAAVEDRA RUBIO
SEGUNDO MIEMBRO TITULAR