



"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 REVISION DE REQUISITOS DE HABILITACIÓN

#### SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°004-2024-INEN – SEGUNDA CONVOCATORIA

#### "ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200MG/100 ML INY 300ML"

En la ciudad de Lima, siendo las 09:00 horas del día 15 de julio de 2024, se reunieron en las instalaciones de la Oficina de Licitaciones, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **Resolución Administrativa N° 000102-2024-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°004-2024-INEN – SEGUNDA CONVOCATORIA, para la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200MG/100 ML INY 300ML", en concordancia con los artículos 43°, 44° y 45° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y su modificatoria, los mismos que a continuación se detallan:

#### Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO, Presidente
- MAGNEY SUSY ALGUIAR BERNAOLA, Primer miembro
- MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA, Segundo miembro

Acto seguido el Presidente del Comité de Selección, luego de verificar el quórum respectivo, dio inicio a la sesión informando a los miembros del comité que se han registrado los siguientes participantes con estado Válido, dentro del plazo establecido a través del SEACE:

N°	RUC	PARTICIPANTE	FECHA REGISTRO
1	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.	2024-06-28 17:29:26.0
2	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	2024-07-01 10:32:09.0
3	20562616561	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	2024-06-28 08:48:01.0
4	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	2024-06-28 23:11:28.0

De los cuales los siguientes participantes presentaron su oferta de manera electrónica a través del SEACE, desde el día 28 de junio de 2024 al 04 de julio de 2024, de acuerdo al reporte de presentación de ofertas del SEACE:

N°	PARTICIPANTE	RUC
1	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20562616561
2	FRESENIUS KABI PERU S.A.	20381450377
3	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	20503794692

Que, de acuerdo al cronograma en la plataforma del SEACE, el 08 de julio de 2024 se dio inicio a la apertura de ofertas y al periodo de lances que permite a los postores mejorar los montos de sus ofertas a través de lances sucesivos en línea. La mejora de precio de la oferta quedó en el siguiente orden de prelación obtenido de acuerdo al reporte de resultados en la página del SEACE:





PERÚ

Sector 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"**

**REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES**  
**Subasta Inversa Electronica No - SIE-SIE-4-2024- INEN-2**



Entidad convocante	INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS		
No Item	1		
Descripción del Item	ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200 MG/100 ML INY 300 ML		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20562616561	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	104832
2	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.	110880
3	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	99999999999999

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

Acto seguido, el comité de selección procede a verificar el contenido de las ofertas y documentos para la admisión de las mismas, según lo señalado en la Directiva N° 006-2019-OSCE/CD, en su Numeral 7.5 "Una vez generado el reporte señalado (...), el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar que los postores que han obtenido el primer y el segundo lugar hayan presentado la documentación requerida en las Bases", obteniéndose el siguiente resultado:

DOCUMENTOS	POSTORES			
	ORDEN PRELACIÓN 1		ORDEN PRELACIÓN 2	
	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA		FRESENIUS KABI PERU S.A.	
	CUMPLE	FOLIO	CUMPLE	FOLIO
Declaración jurada de datos del postor <b>(Anexo N° 1)</b>	CUMPLE	2	CUMPLE	3
Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	CUMPLE	12-15	CUMPLE	5-10
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. <b>(Anexo N° 2)</b>	CUMPLE	3	CUMPLE	11
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. <b>(Anexo N° 3)</b>	CUMPLE	4	CUMPLE	12
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. <b>(Anexo N° 4)</b>	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente	CUMPLE	16-17	CUMPLE	15-54
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.7.4.	NO CUMPLE (*) El BPA de la empresa que terceriza Droguería Medic Logistics se encuentra VENCIDO 29.12.2023)	21	CUMPLE	56-100
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte	CUMPLE	19,22,23-30	CUMPLE	102-103,59-100





**"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"**

al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDV vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.7.4.				
<p>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p><b>a)</b> Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p><b>b)</b> Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p><b>c)</b> Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>d)</b> Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>e)</b> Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>f)</b> Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	<p>NO CUMPLE (*)</p> <p>El documento que presenta es una traducción referencial por lo tanto no cumple con lo indicando en el numeral 59.1 de la Ley de Contracciones del estado, asimismo no presenta el documento objeto de la traducción.</p>	45-46	CUMPLE	106-112
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	47-49	CUMPLE	114-117B
<p>Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	<p>NO CUMPLE (*)</p> <p>El documento que presenta es una traducción referencial por lo tanto no cumple con lo indicando en el numeral 59.1 de la Ley de Contracciones</p>	42-43	CUMPLE	119-127





**"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"**

	del estado			
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	74-76	CUMPLE	129-131
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	50-73	CUMPLE	132-159

Sobre la oferta del postor FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA:

- El BPA de la empresa que terceriza Droguería Medic Logistics se encuentra VENCIDO 29.12.2023)
- Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente, el documento que presenta es una traducción referencial por lo tanto no cumple con lo indicando en el numeral 59.1 de la Ley de Contracciones del estado.

**Artículo 59. Idioma de la documentación y otras formalidades.**

**59.1.** Los documentos que acompañan a las expresiones de interés, las ofertas y cotizaciones, según corresponda, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado según corresponda, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

- Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente: El documento que presenta es una traducción referencial de acuerdo a lo indicando en los folios 45 y 46, por lo tanto, no cumple con lo indicando en el numeral 59.1 de la Ley de Contracciones del estado, asimismo no presenta el documento objeto de la traducción, cabe precisar que la omisión del documento objeto de la traducción no se encuentra en los supuestos de subsanación indicados en el Artículo 60. Subsanación de las ofertas.

**Artículo 59. Idioma de la documentación y otras formalidades.**

**59.1.** Los documentos que acompañan a las expresiones de interés, las ofertas y cotizaciones, según corresponda, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado según corresponda, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.


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

- La omisión de determinada información en formatos y declaraciones juradas, distintas al plazo parcial o total ofertado y al precio u oferta económica;
- La nomenclatura del procedimiento de selección y falta de firma o foliatura del postor o su representante;
- La legalización notarial de alguna firma. En este supuesto, el contenido del documento con la firma legalizada que se presente coincide con el contenido del documento sin legalización que obra en la oferta;
- La traducción de acuerdo a lo previsto en el artículo 59, en tanto se haya presentado el documento objeto de traducción;
- Los referidos a las fechas de emisión o denominaciones de las constancias o certificados emitidos por Entidades públicas;
- Los referidos a las divergencias, en la información contenida en uno o varios documentos, siempre que las circunstancias materia de acreditación existieran al momento de la presentación de la oferta.
- Los errores u omisiones contenidos en documentos emitidos por Entidad pública o un privado ejerciendo función pública;
- La no presentación de documentos emitidos por Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública.

*[Handwritten signatures]*



"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"

  
UCRANIA

**CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BPM**

Certificado N° 087/2023/GMP      Válido hasta: 18.08.2025

**Parte 1**

El Servicio Estatal de Control de Medicamentos y Drogas de Ucrania (SMDC) confirma lo siguiente:

Nombre, domicilio social del fabricante:  
**Compañía de responsabilidad limitada Yuria-Pharm"**  
**10, Mykoly Amosova Street, Kyiv, Ucrania, 03680**

Nombre(s) del(los) lugar(es) de fabricación:  
**Compañía de responsabilidad limitada "Yuria-Pharm"**  
**Lugar de fabricación No. 1, Lugar de fabricación No. 4,**  
**Lugar de fabricación No. 7**

Dirección del lugar de fabricación:  
**108, Kobzarska Street, Cherkasy, región de Cherkasy,**  
**Ucrania;**  
**21/13, Chyhyrnska Street, Cherkasy, región de Cherkasy,**  
**Ucrania;**  
**21/11, Chyhyrnska Street, Cherkasy, región de Cherkasy,**  
**Ucrania;**  
**104, Chekhova Street, Cherkasy, región de Cherkasy,**  
**Ucrania.**

Autorización de fabricación de medicamentos en Ucrania desde  
**23.06.2014 AB N° 598091.**

Las instalaciones del fabricante mencionado anteriormente  
están sujetas a inspecciones de BPM con la periodicidad  
adecuada, en concordancia con el Procedimiento de  
certificación nacional.

Según hemos conocido durante la inspección a este fabricante,  
la última de las cuales se realizó del

**14.08.2023 - 18.08.2023,**

se considera que este cumple con los requerimientos de  
Buenas Prácticas de Manufactura a los que se hace referencia  
en la Guía 42-4.0:2020

**"Medicamentos, Buenas Prácticas de Manufactura",**  
(nombre del documento regulatorio)

Heim of the State Service of Ukraine  
Medicine and Drug Control  
Roman BAHENKO  
Signature of the Executive officer

Fecha: 23/10/2023

State Service of Ukraine on Medicine and Drugs Control

Dirección: 120-A, Barenetska avenue, Kyiv 03115, Ucrania  
Teléfono: +38(044) 422-55-77  
Fax: +38(044) 422-55-77  
La presente traducción en inglés es sólo de referencia y no forma  
parte del certificado oficial

Debe advertirse antes de pasar a comentar, que "constituye obligación de los postores al amparo de los principios de la normativa de contrataciones, ser diligentes al momento de la presentación de sus ofertas denotando que están sean claras y congruentes, de tal manera que el comité de selección pueda evidenciar lo que el postor se encuentra ofertando sin recurrir a interpretaciones, es decir que la información contenida en la(s) oferta(s), deben ser objetiva, clara, precisa y congruente entre sí a fin de posibilitar al comité de selección la verificación directa de lo ofertado por los postores y, de esta forma, corroborar si lo descrito es concordante con lo requerido por la Entidad".

Teniendo en cuenta lo señalado resulta obligatorio que el comité de selección que al realizar la evaluación de las ofertas las realice de forma integral o conjunta, lo que implica que efectué el análisis de la totalidad de los documentos que se presentan, lo cuales deben contener información plenamente consistente y congruente; pues caso contrario de observarse información contradictoria, excluyente o incongruente entre sí, que no permita tener certeza del alcance de la oferta, corresponderá declarar su no admisión, tal como lo ha desarrollado el Tribunal de Contrataciones del Estado en sus diversas Resoluciones.





**"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"**

Al revisar los documentos de presentación obligatoria y los requisitos de habilitación, se evidencia que la oferta del postor FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANÓNIMA CERRADA **NO CUMPLE** con la totalidad de los requisitos descritos en el numeral 4.1. Por otro lado, la empresa FRESENIUS KABI PERÚ S.A. **CUMPLE** con toda la documentación obligatoria. Además, de acuerdo con lo indicado en la DIRECTIVA N° 006-2019-OSCE/CD, numeral 7.6, para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia de al menos dos (2) ofertas válidas. De lo contrario, se debe declarar desierto el procedimiento de selección. Por lo tanto, se procede a revisar el numeral 4.1 de la empresa NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C, que ocupa el tercer lugar en orden de prelación.

DOCUMENTOS	POSTORES			
	ORDEN PRELACIÓN 2		ORDEN PRELACIÓN 3	
	FRESENIUS KABI PERU S.A.		NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC	
	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	FOLIO
Declaración jurada de datos del postor ( <b>Anexo N° 1</b> )	CUMPLE	3	CUMPLE	1
Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	CUMPLE	5-10	CUMPLE	2-5
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. ( <b>Anexo N° 2</b> )	CUMPLE	11	CUMPLE	6
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. ( <b>Anexo N° 3</b> )	CUMPLE	12	CUMPLE	7
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. ( <b>Anexo N° 4</b> )	NO CORRESPONDE		NO CORRESPONDE	
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente	CUMPLE	15-54	CUMPLE	9-52
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.7.4.	CUMPLE	56-100	CUMPLE	79
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.7.4.	CUMPLE	102-103,59-100	CUMPLE	80
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	106-112	CUMPLE	71-78





**"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>Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p><b>b)</b> Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p><b>c)</b> Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>d)</b> Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>e)</b> Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p><b>f)</b> Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>				
Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	114-117B	CUMPLE	54-56
Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	119-127	CUMPLE	57-62
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	129-131	CUMPLE	63-64
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	132-159	CUMPLE	65-70

**SOBRE LA DISPONIBILIDAD DE PRESUPUESTO POR LA OFERTA EN TERCER ORDEN DE PRELACION NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC, QUE SUPERA EL VALOR ESTIMADO<sup>1</sup>**

De acuerdo con la DIRECTIVA N° 006-2019-OSCE/CD, en el numeral 7.6, para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia de al menos **dos (2) ofertas válidas**; de lo contrario, el procedimiento de selección se declara desierto.

<sup>1</sup> OPINIÓN N° 111-2023/DTN

3.1 De conformidad con lo regulado en los artículos 68 y 76 del reglamento, en el caso de bienes y servicios, la reducción de la oferta económica se puede solicitar no solo al postor que hubiese obtenido el primer lugar en el orden de prelación, **sino que también aplica para la oferta en segundo orden**, o para ambas, de ser el caso (si ambas ofertas hubiesen superado el monto del valor estimado), ello con la finalidad de obtener –en tanto resulte posible– un mínimo de dos (02) postores con ofertas económicas que se ajusten al valor estimado.

3.4 Lo dispuesto en los numerales 76.1 y 76.2 del artículo 76 del Reglamento, no busca que se realice nuevamente una evaluación económica, toda vez que la etapa en que se desarrolla tal acto ya ha concluido y se cuenta con un orden de prelación definido, sino que el objeto de dicha disposición es obtener, en tanto sea posible, un mínimo de postores con ofertas económicas que se ajusten al valor estimado o referencial, con el fin de recurrir a alguna de estas en caso el postor adjudicado inicialmente pierda la buena pro y/o no llegue a suscribir el contrato. Por ende, la reducción de las ofertas económicas no implica que se vuelva a realizar una nueva evaluación, o, dicho de otro modo, que se retrotraiga el procedimiento de selección para volver a asignar puntajes o establecer un nuevo orden de prelación.





**"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"**

Asimismo, conforme al numeral 28.1 del Artículo 28 del TUO de la ley de contrataciones, la Entidad puede rechazar cualquier oferta que supere la disponibilidad presupuestal del procedimiento de selección, siempre que haya gestionado el incremento de dicha disponibilidad y no se haya obtenido.

Del mismo modo, en el numeral 68.3 del Artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones se indica: "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".

De acuerdo con el numeral 68.4 del Artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones, se establece: "En caso el postor no reduzca su oferta económica o la oferta económica reducida supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección puede considerar válida la oferta económica solo si se obtiene la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad; ambas condiciones deben cumplirse en un máximo de cinco (5) días hábiles, contados desde el día siguiente de la fecha prevista en el calendario para el otorgamiento de la buena pro, bajo responsabilidad".

En atención a lo expuesto, y conforme a lo señalado en el numeral 68.3 del Artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, este colegiado acordó solicitar 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 caso de no reducir su oferta económica o que la oferta económica reducida supere el valor estimado, se solicitará la ampliación de la certificación de crédito presupuestario para considerar válida la oferta del postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC, ya que esta supera el valor estimado de la contratación, según el siguiente detalle:

ORDEN DE PRELACION	POSTOR	VALOR ESTIMADO	PRECIO DE LA OFERTA
3°	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC	S/ 137,088.00	S/ 999999999999999.00

**GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO**  
PRESIDENTE TITULAR

**MAGNEY SUSY ALGUIAR BERNAOLA**  
MIEMBRO TITULAR

**MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA**  
MIEMBRO TITULAR





PERÚ

Sector 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 OTORGAMIENTO DE BUENA PRO**

#### **SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°004-2024-INEN – SEGUNDA CONVOCATORIA**

#### **“ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200MG/100 ML INY 300ML”**

En la ciudad de Lima, con fecha 25 de julio de 2024, se reunieron en las instalaciones de la Oficina de Licitaciones, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **Resolución Administrativa N° 000102-2024-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°004-2024-INEN – SEGUNDA CONVOCATORIA, para la “ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200MG/100 ML INY 300ML”, en concordancia con los artículos 43°, 44° y 45° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y su modificatoria, los mismos que a continuación se detallan:

#### **Miembros del Comité de Selección que asistieron:**

- GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO, Presidente
- MAGNEY SUSY ALGUIAR BERNAOLA, Primer miembro
- MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA, Segundo miembro

Acto seguido el Presidente del Comité de Selección, luego de verificar el quórum respectivo, dio inicio a la sesión, informando a los presentes que, mediante Acta de Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, de fecha 15 de julio de 2024, se procedió a la evaluación de los documentos de habilitación de las ofertas presentadas de manera electrónica a través del SEACE, de acuerdo al cronograma establecido en el mismo. Asimismo, se tomó los siguientes acuerdos:

1. Solicitar al postor **NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC**, 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, de conformidad con lo señalado en el Numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. En caso no reduzca su oferta económica o la oferta económica reducida supere el valor estimado, se solicitará la ampliación de la disponibilidad presupuestal a efectos de considerar válida la oferta del postor **NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC**, toda vez que supera el valor estimado de la contratación.

#### **GESTIÓN DE INCREMENTO DE LA DISPONIBILIDAD PRESUPUESTAL:**

Al respecto, es importante indicar que la oferta presentada supera el valor estimado para el presente procedimiento de selección, de conformidad con el numeral 68.3 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones indica lo siguiente: **“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 ese sentido, mediante correo electrónico de fecha 15 de julio de 2024, se remitió la CARTA N° 001-2024-CS/SIE N°04-2024-INEN, al postor **NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC**, 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.

Razón a ello, mediante correo electrónico de fecha 16 de julio de 2024, el postor **NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC**, remitió el Anexo N° 6 con la reducción de su oferta económica de acuerdo al siguiente detalle:





**“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”**

ÍTEM N°	DESCRIPCIÓN	POSTOR	VALOR ESTIMADO	VALOR OFERTADO	VALOR REDUCIDO	VALOR SUPERA VE
1	ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200MG/100 ML INY 300ML	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC	S/ 137,088.00	S/ 999999999999999.00	S/ 155,191.68	S/ 18,103.68

En ese sentido, mediante INFORME N° 001-CS-2024/ SIE N° 04-2024-INEN-2, de fecha 17 de julio de 2024, este colegiado solicitó a la Oficina General de Administración, se sirva gestionar ante la Oficina General de Planeamiento y Presupuesto la ampliación de la disponibilidad presupuestal por oferta que supera el valor estimado del procedimiento de selección en mención.

Por lo que, mediante Memorando N° 824-2024-OGPP/INEN, recibido con fecha 22 de julio de 2024, la Oficina General de Planeamiento y Presupuesto, comunica que con Informe N° 736-2024-OPE-OGPP/INEN, de fecha 22 de julio de 2024, emitido por la Oficina de Planeamiento Estratégico, se ha otorgado la ampliación de la disponibilidad presupuestal para la “ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200MG/100 ML INY 300ML” correspondiente a la SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°004-2024-INEN – SEGUNDA CONVOCATORIA.

En consecuencia, mediante INFORME N° 002-CS-2024/ SIE N° 04-2024-INEN-2, de fecha 22 de julio de 2024, en concordancia con el Numeral 68.4 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones<sup>1</sup>, el Comité de Selección solicitó a la Oficina General de Administración se sirva derivar a la Gerencia General según las facultades delegadas mediante Resolución Jefatural N° 351-2023-J/INEN, la aprobación de la oferta económica presentada para la presente contratación, debido a que se cuenta con la ampliación de la disponibilidad presupuestal con relación a la oferta económica.

De acuerdo a ello, mediante Resolución de Gerencia General, de fecha 25 de julio de 2024, la Gerencia General resolvió aprobar que el Comité de Selección considere válida la oferta económica presentada por el postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY SAC que se encuentra en 3er lugar en orden de prelación.

Por lo tanto, de acuerdo con los escenarios planteados en la OPINIÓN N° 111-2023/DTN<sup>2</sup> y en conformidad con la DIRECTIVA N° 006-2019-OSCE/CD, numeral 7.6, para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que cumpla con las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia de al menos dos (2) ofertas válidas. De lo contrario, el procedimiento de selección se declara desierto.

<sup>1</sup> Artículo 68° Rechazo de ofertas:

68.4 En caso el postor no reduzca su oferta económica o la oferta económica reducida supere el valor estimado o valor referencial, para que el órgano a cargo del procedimiento de selección considere válida la oferta económica, solicita la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad; ambas condiciones son cumplidas como máximo a los cinco (5) días hábiles, contados desde el día siguiente de la fecha prevista en el calendario para el otorgamiento de la buena pro, bajo responsabilidad.



**PERÚ****Sector 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”**

**ADJUDICACIÓN<sup>3</sup>:**

En virtud de lo expuesto en los párrafos anteriores, y considerando que se cuenta con la ampliación de la disponibilidad presupuestal y la aprobación de la Gerencia General según lo estipulado en el Numeral 68.4 del Artículo 68° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y la DIRECTIVA N° 006-2019-OSCE/CD, **al contar con dos ofertas válidas** y de acuerdo a los resultados indicado en el Acta de habilitación realizada en los actos previos a la adjudicación, el Comité de Selección acuerda, por unanimidad, otorgar la Buena Pro al postor ubicado en el **segundo lugar de prelación** en el procedimiento de selección de la SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N°004-2024-INEN – SEGUNDA CONVOCATORIA para la “ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200MG/100 ML INY 300ML”, según el siguiente detalle:

ÍTEM N°	DESCRIPCIÓN	U.M.	CANTIDAD	POSTOR GANADOR	MONTO ADJUDICADO
1	ADQUISICIÓN DE PRODUCTO FARMACÉUTICO LINEZOLID 200MG/100 ML INY 300ML	UND	4032	FRESENIUS KABI PERU S.A.	<b>S/ 110,880.00</b> (Ciento diez mil ochocientos ochenta con 00/100 Soles)

Finalmente, 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.

**GLADYS VICTORIA FLORES SOLANO**  
PRESIDENTE TITULAR

**MAGNEY SUSY ALGUIAR BERNAOLA**  
MIEMBRO TITULAR

**MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA**  
MIEMBRO TITULAR

<sup>3</sup> 3.1 De conformidad con lo regulado en los artículos 68 y 76 del reglamento, en el caso de bienes y servicios, la reducción de la oferta económica **se puede solicitar no solo al postor que hubiese obtenido el primer lugar en el orden de prelación, sino que también aplica para la oferta en segundo orden**, o para ambas, de ser el caso (si ambas ofertas hubiesen superado el monto del valor estimado), **ello con la finalidad de obtener –en tanto resulte posible– un mínimo de dos (02) postores con ofertas económicas que se ajusten al valor estimado.**

(...)

De esta manera, en el escenario que ambos postores, **cuyas ofertas superan el valor estimado, no acepten reducirlas o habiéndolas reducido aun excedan dicho valor, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad, por el monto que cubra las ofertas de ambos postores.**

De no contarse con la certificación de crédito presupuestario o con la aprobación del Titular de la Entidad, el órgano a cargo del procedimiento de selección rechaza la(s) referida(s) oferta(s), y en aplicación del artículo 76 del Reglamento, revisa el cumplimiento de los requisitos de calificación de los postores que siguen en el orden de prelación, en caso hubiere, y, de corresponder, en aplicación del artículo 68 de Reglamento, solicita la reducción de las ofertas de los nuevos postores calificados, pudiendo ser del 3er lugar en adelante, cuando se trate de bienes y servicios en general.



