

## **INFORME N° 076-2025-ABASTO/OEC.**

**A :** TTE CRL EP JEFE DEL DPTO. DE ABASTECIMIENTO DE LA IAFAS EP

**ASUNTO :** "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

**FECHA :** Jesus Maria, 12 de marzo del 2025

---

Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto a la Subasta Inversa Electrónica N° 003 – 2025/ IAFAS EP 1ra Convocatoria para la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".































### **1. ANTECEDENTES:**































Con fecha, 04 de marzo del 2025, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, el Comité de Selección luego de declarar como no admitido las ofertas de los postores, procedió a formular el informe de desierto del procedimiento de selección, encontrando lo siguiente:





























1.1 Entre el 10 de febrero al 18 de febrero del presente año se registraron las siguientes empresas proveedoras como participantes:


































<b>Nro.</b>	<b>RUC</b>	<b>Registro de participantes (Electrónica)</b>
1	20100018625	MEDIFARMA S A
2	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
3	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.
4	20111611891	HANAI SRL
5	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
6	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.
7	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C
8	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
9	20476798770	CAFERMA S.A.C.
10	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
11	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
12	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.
13	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.
14	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
15	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
16	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC
17	20521606003	NEGOCIOS ADVANCE S.R.L.
18	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.
19	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.
20	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.
21	20559601439	REYOUNG PHARMA S.A.C.

22	20562616561	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
23	20565534875	WILPHARMA S.A.C.
24	20600730437	CORPORACION KLD PERU SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - CORPORACION KLD PERU S.A.C.
25	20600952014	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.
26	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.
27	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.
28	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.
29	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.
30	20603713703	INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.
31	20603728271	H REPS S.A.C.
32	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.
33	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA
34	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.
35	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.
36	20607928941	AXIERTA S.A.C.
37	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
38	20610490981	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.
39	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.
40	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.
41	20610808043	DISTRIBUIDORA GEMAR E.I.R.L.

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20100018625	MEDIFARMA S A	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20100018625	  
2	Proveedor con RUC	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20100287791	  
3	Proveedor con RUC	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20108983583	  
4	Proveedor con RUC	20111611891	HANAI SRL	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20111611891	  
5	Proveedor con RUC	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	18/02/2025	Válido		18/02/2025	20347268683	  
6	Proveedor con RUC	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.	11/02/2025	Válido		11/02/2025	20381450377	  
7	Proveedor con RUC	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20392764373	  
8	Proveedor con RUC	20448665893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20448665893	  
9	Proveedor con RUC	20476798770	DAFERMA S.A.C.	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20476798770	  
10	Proveedor con RUC	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20503794692	  

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
11	Proveedor con RUC	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	11/02/2025	Válido		11/02/2025	20509511382	  
12	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	12/02/2025	Válido		12/02/2025	20509882101	  
13	Proveedor con RUC	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20513298481	  
14	Proveedor con RUC	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	11/02/2025	Válido		11/02/2025	20513578416	  
15	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20517656055	  
16	Proveedor con RUC	20518036123	DROGUERIA LABORATORIOS PHARMEX SAC	12/02/2025	Válido		12/02/2025	20518036123	  
17	Proveedor con RUC	20521606003	NEGOCIOS ADVANCE S.R.L.	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20521606003	  
18	Proveedor con RUC	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	18/02/2025	Válido		18/02/2025	20536926306	  
19	Proveedor con RUC	20537700379	QUINFIA PERU S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20537700379	  
20	Proveedor con RUC	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20546950396	  

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
21	Proveedor con RUC	20559601439	REYOUNG PHARMA S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20559601439	  
22	Proveedor con RUC	20562616561	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20562616561	  
23	Proveedor con RUC	20565534875	WILPHARMA S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20565534875	  
24	Proveedor con RUC	20600730437	CORPORACION KLD PERU SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - CORPORACION KLD PERU S.A.C.	12/02/2025	Válido		12/02/2025	20600730437	  
25	Proveedor con RUC	20600952014	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	10/02/2025	No válido		10/02/2025	20600952014	
26	Proveedor con RUC	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20601396123	  
27	Proveedor con RUC	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20602532837	  
28	Proveedor con RUC	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20602837549	  
29	Proveedor con RUC	20603282651	CORPORACION SAFER MEDIC S.A.C.	11/02/2025	Válido		11/02/2025	20603282651	  
30	Proveedor con RUC	20603713703	INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.	18/02/2025	Válido		18/02/2025	20603713703	  

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
31	Proveedor con RUC	20603728271	H REPS S.A.C.	11/02/2025	Válido		11/02/2025	20603728271	  
32	Proveedor con RUC	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	14/02/2025	Válido		14/02/2025	20604767513	  
33	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	12/02/2025	Válido		12/02/2025	20606267241	  
34	Proveedor con RUC	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20607197955	  
35	Proveedor con RUC	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	15/02/2025	Válido		15/02/2025	20607396516	  
36	Proveedor con RUC	20607928941	AXIERTA S.A.C.	18/02/2025	Válido		18/02/2025	20607928941	  
37	Proveedor con RUC	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	17/02/2025	Válido		17/02/2025	20610308377	  
38	Proveedor con RUC	20610490981	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.	13/02/2025	Válido		13/02/2025	20610490981	  
39	Proveedor con RUC	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	10/02/2025	Válido		10/02/2025	20610558284	  
40	Proveedor con RUC	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	18/02/2025	Válido		18/02/2025	20610661816	  
Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
41	Proveedor con RUC	20610808043	DISTRIBUIDORA GEMAR E.I.R.L.	11/02/2025	Válido		11/02/2025	20610808043	  

Fuente: Plataforma SEACE

- 1.2 Conforme lo establecido en el cronograma publicado en el SEACE del día 10 de febrero al 18 de febrero del 2025 se procedió a la presentación de ofertas de manera electrónica, de acuerdo al siguiente detalle:

Nro.	RUC	Registro de ofertas (Electrónica)
1	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
2	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.
3	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
4	20559601439	REYOUNG PHARMA S.A.C.
5	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.
6	20565534875	WILFARMA S.A.C.
7	20602332837	GRUPO DISDROA S.A.C.
8	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
9	20603282681	CORPORACION DAIFER MEDIC S.A.C.
10	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
11	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
12	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.
13	20603728271	H REPS S.A.C.
14	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA
15	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.

16	20562616561	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
17	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
18	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.
19	20111611891	HANAI SRL
20	20476798770	CAFERMA S.A.C.
21	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C
22	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.
23	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
24	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.
25	20603713703	INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.
26	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
27	20607928941	AXIERTA S.A.C.
28	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	1		
Descripción del Item	AMOXICILINA +ACIDO CLAVULANICO 500 mg + 125 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20111611891	HANAI SRL	115368
2	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	138000
3	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	140000
4	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	162840
5	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	190000
6	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	190440
7	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	201400
8	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	207000
9	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	212520
10	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	256680
11	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	551995
12	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	966000

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	2		
Descripción del Item	ATORVASTATINA 20 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20111611891	HANAI SRL	72000
2	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	82080
3	20607928941	AXIERTA S.A.C.	82080
4	20559601439	REYOUNG PHARMA S.A.C.	93600
5	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	96480
6	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	99360
7	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	100000
8	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	103680
9	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	112000
10	20565534875	WILPHARMA S.A.C.	122256
11	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	129600
12	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	129600
13	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	159400
14	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	187200
15	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	192960
16	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.	288000
17	20476798770	CAFERMA S.A.C.	260000
18	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	2000000
19	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	3600000
20	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	9999999999999

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	3		
Descripción del Item	BUDESONIDA 200 mcg/dosis AER PARA INHALACION 200 Dosis		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	64440
2	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	82800
3	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	85200
4	20603713703	INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.	86400
5	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	106000
6	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	123000
7	20509511382	CORPORACION MASAL SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	126000

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	4		
Descripción del Item	CEFUROXIMA 500 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	44280
2	20111611891	HANAI SRL	45756
3	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	48658
4	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	54120
5	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	59040
6	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	61500
7	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	81475.2
8	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	87330
9	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	98400
10	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	100860
11	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	103320
12	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	113200
13	20603728271	H REPS S.A.C.	116112
14	20603713703	INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.	147600

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	5		
Descripción del Item	CELECOXIB 200 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	162000
2	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	162000
3	20607928941	AXIERTA S.A.C.	170640
4	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	173880
5	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	191200
6	20610308377	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	194400
7	20536926306	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	216000
8	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	226800
9	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	1500000

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	6		
Descripción del Item	EPOETINA ALFA 2000 UI INY 1 mL		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	511560
2	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	530000
3	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	584990

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	7		
Descripción del Item	ESOMEPRAZOL 40 mg INY		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	99999999999999

Entidad convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	8		
Descripción del Item	LINEZOLID 600 mg INY 300 mL		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20381450377	FRESENIUS KABI PERU S.A.	66960
2	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	76800
3	20562616561	FARMA VITA GROUP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	94560

## **2. ADMISIÓN:**

- 2.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria y los servicios a realizar solicitadas en las bases estándar), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

# ITEM N°1 AMOXICILINA +ACIDO CLAVULANICO 500 mg + 125 mg TAB

DOCUMENTOS	OFERTAS				
	HANA S.R.L.	GRUPO DISDRO S.A.C.	ALMAFAR S.A.C.	DROGUERIA TOBAL S.A.C.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>					
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>					
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD)T 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 BPD 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)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (f)	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •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. 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). •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. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	NO CUMPLE (a)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	NO CUMPLE (b)	NO CUMPLE (d)	NO CUMPLE (g)	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	NO CUMPLE (c)	NO CUMPLE (e)	CUMPLE	CUMPLE
<b>ESTADO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>NO ADMITIDO</b>	<b>NO ADMITIDO</b>	<b>NO ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>



- a. Respecto al postor GRUPO DISDROA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar traductor publico juramentado o traductor colegiado certificado en el documento de las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).
- b. Respecto al postor GRUPO DISDROA S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

**力恩普**

**Zhongshan Lean & Leap Pharmaceutical Co., Ltd.**

**CERTIFICADO DE ANÁLISIS**

Nombre del producto	AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO 500 mg + 125 mg Tableta Recubierta (Como Amoxicilina trihidrato + Clavulanato potásico)		
Presentación	Caja x 10 Tabletas Recubiertas	Reporte N°	W-OS-P-23-01-008
Lote N°	231244	Fecha de muestreo	05/01/2024
Fecha de manufactura	12/2023	Fecha de análisis	05/01/2024
Fecha de expiración	12/2026	Fecha de reporte	13/01/2024
Cantidad	500,000 Tabletas Recubiertas	Referencia	USP-NF 2023

PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
<b>DESCRIPCIÓN (*)</b>	Tableta recubierta oblonga, blanquecina a amarillo claro, con ranura en uno de sus lados.	Tableta recubierta oblonga, blanquecina, con ranura en uno de sus lados.
<b>IDENTIFICACIÓN</b> • Cromatografía Líquida de Alta Resolución (HPLC)	Los tiempos de retención de los picos principales de la <i>Solución muestra</i> corresponden a los de la <i>Solución estándar</i> , según se obtienen en la <i>Valoración</i> .	Los tiempos de retención de los picos principales de la <i>Solución muestra</i> corresponden a los de la <i>Solución estándar</i> , según se obtienen en la <i>Valoración</i> .
<b>PESO PROMEDIO (*)</b>	1030.0 mg $\pm$ 5% (978.5 mg – 1081.5 mg)	1011.7mg
<b>PRUEBAS DE DESEMPEÑO</b> • <b>DISOLUCIÓN (Prueba 1)</b> - Amoxicilina  - Ácido clavulánico  • <b>UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACIÓN</b> - Amoxicilina ( <i>Variación de peso</i> )  - Ácido clavulánico ( <i>Uniformidad de contenido</i> )	No menos de 85% (Q) de la cantidad declarada de $C_{16}H_{19}N_5O_7S$ se disuelve en 30 minutos.  No menos de 80% (Q) de la cantidad declarada de $C_8H_7NO_5$ se disuelve en 30 minutos.  Valor de Aceptación (VA) $\leq$ 15.0% (L1%) Valor de Aceptación (VA) $\leq$ 15.0% (L1%)	97%, 97%, 96%, 94%, 94%, 94%  95%, 93%, 95%, 93%, 91%, 91%  5.0%  4.3%
<b>PRUEBAS ESPECÍFICAS</b> • <b>DETERMINACIÓN DE AGUA, Método I</b> • <b>PRUEBAS DE RECuento MICROBIANO</b> - Recuento total de microorganismos aerobios - Recuento total combinado de hongos filamentosos y levaduras • <b>PRUEBA DE MICROORGANISMOS ESPECÍFICOS</b> - <i>Escherichia coli</i>	No más de 10.0%  No excede de $10^3$ UFC/g  No excede de $10^2$ UFC/g	8.0%  $< 10^3$ UFC/g  $< 10^2$ UFC/g

OROGUERIA INVERSIÓNES IPS SAC

J.F. José Almonar Letellier

GRUPO DISDROA

C.F.G. Masxlei Sardon Navia  
DIRECTOR TÉCNICO C.O.F.P. 10521

Marieny Perez Pinto  
GERENTE GENERAL

- INFORMATION BEFORE PURCHASING

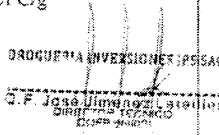
d. Respecto al postor ALMAFAR S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:



Zhongshan Lean & Leap Pharmaceutical Co., Ltd.

### CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nombre del producto	AMOXICILINA + ÁCIDO CLAVULÁNICO 500 mg + 125 mg Tableta Recubierta (Como Amoxicilina trihidrato + Clavulanato potásico)		
Presentación	Caja x 100 Tabletas Recubiertas	Reporte N°	W-08-P-24-03-017
Lote N°	240256	Fecha de muestreo	09/03/2024
Fecha de manufactura	02/2024	Fecha de análisis	09/03/2024
Fecha de expiración	02/2027	Fecha de reporte	19/03/2024
Cantidad	500.000 Tabletas Recubiertas	Referencia	USP-NF 2023

PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
DESCRIPCIÓN (*)	Tableta recubierta oblonga, blanquecina a amarillo claro, con ranura en uno de sus lados.	Tableta recubierta oblonga, blanquecina, con ranura en uno de sus lados.
IDENTIFICACIÓN • Cromatografía Líquida de Alta Resolución (HPLC)	Los tiempos de retención de los picos principales de la <i>Solución muestra</i> corresponden a los de la <i>Solución estándar</i> , según se obtienen en la <i>Valoración</i> .	Los tiempos de retención de los picos principales de la <i>Solución muestra</i> corresponden a los de la <i>Solución estándar</i> , según se obtienen en la <i>Valoración</i> .
PESO PROMEDIO (*)	1030.0 mg $\pm$ 5% (978.5 mg – 1081.5 mg)	1014.4mg
PRUEBAS DE DESEMPEÑO • DISOLUCIÓN ( <i>Prueba 1</i> ) - Amoxicilina  - Ácido clavulánico  • UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACIÓN - Amoxicilina ( <i>Variación de peso</i> )  - Ácido Clavulánico ( <i>Uniformidad de contenido</i> )	No menos de 85% (Q) de la cantidad declarada de $C_{16}H_{19}N_3O_5S$ se disuelve en 30 minutos.  No menos de 80% (Q) de la cantidad declarada de $C_8H_9NO_5$ se disuelve en 30 minutos.  Valor de Aceptación (VA) $\leq$ 15.0% (L1%)  Valor de Aceptación (VA) $\leq$ 15.0% (L1%)	97%,98%,98%, 100%,99%,100%  95%,97%,97%, 99%,98%,99%  2.7%  2.8%
PRUEBAS ESPECÍFICAS • DETERMINACIÓN DE AGUA, <i>Método I</i>  • PRUEBAS DE RECuento MICROBIANO - Recuento total de microorganismos aerobios - Recuento total combinado de hongos filamentosos y levaduras  • PRUEBA DE MICROORGANISMOS ESPECÍFICOS - <i>Escherichia coli</i>	No más de 10.0%  No excede de $10^3$ UFC/g  No excede de $10^2$ UFC/g   Q.F. José Dimas L. Esteller DIRECTOR TÉCNICO CQFP 06984  Ausente/g	8.2%  $< 10^3$ UFC/g  $< 10^2$ UFC/g    Ausente/g

ALMAFAR S.A.C.  
Q.F. Karin Nuñez Gamarra  
DIRECTOR TÉCNICO  
CQFP 06984

ALMAFAR S.A.C.  
Q.F. Karin Nuñez Gamarra  
DIRECTOR TÉCNICO  
CQFP 06984

- e. Respecto al postor ALMAFAR S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar presento un inserto ilegible, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

ALMAZAR S.A.S.  
Q.F. Karin Nolasco Gamarras  
DIRECTOR TECNICO  
COPP. 06984

1. *Journal of the American Medical Association*, 1997; 277: 1039-1043.

**ITEM N°2 ATORVASTATINA 20 mg TAB**

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	HANA S.R.L.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>		
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	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD) 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 BPD 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)	CUMPLE	(CUMPLE)
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •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. 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). •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. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
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	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
<b>ESTADO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>

### ITEM N°3 BUDESONIDA 200 mcg/DOSIS AER 300 DOSIS

DOCUMENTOS	OFERTAS					
	DROGUERIA ALFARO S.A.C.	ALMAFAR S.A.C.	CL PHARMA E.I.R.L.	INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.	GRUPO D Y S S.R.L	LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>						
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (c)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE (d)	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>						
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	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD T) 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 BPD T 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)	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •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. 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). •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. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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.	NO CUMPLE (a)	NO CUMPLE (b)		NO CUMPLE (e)	NO CUMPLE (f)	NO CUMPLE (g)
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE		CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
<b>ESTADO</b>	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a. Respecto al postor DROGUERIA ALFARO S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 14 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:



## Glenmark Pharmaceuticals Ltd.

Village: Kishanpura, Baddi (Unit-III)-Nalagarh Road  
District: Solan, Himachal Pradesh 173205, INDIA

### Certificate Of Analysis – Finished Product

Product Name	BUDESMA 200MCG/200MD PE		
Generic Name	Budesonide Pressurized Inhalation BP 200mcg		
Batch No.	12240579	Batch Size	8,000 CAN
Inspection Lot No	040000533664	Date of Mfg.	MAY 2024
Product Code	SPE0500043935101EB	Date of Exp.	APR 2026
Pack Size	200 MD	Date of Release	09.07.2024
Market	PE- PERU	Qty. Released	7,070 CAN

SR. NO.	TEST	SPECIFICATION	OBSERVATIONS
01.	Description:	White colour suspension.	White colour suspension.
02.	Identification: A. By UV	The light absorption of the resulting solution in the range 200 nm to 350 nm exhibits a maximum only at 247 nm.	Complies
	B. By HPLC	In the test of assay, the retention time of the major peak due to Budesonide in sample solution should corresponds to that of the standard solution.	Complies
03.	Related Substances: Single Maximum Impurity Total Impurities	Not more than 0.5 % w/w Not more than 1.5 % w/w	0.07% w/w 0.07% w/w
04.	Assay of Budesonide (Content per Actuation) Average of Initial, middle and End	80.0- 120.0% of label claim.	101.1 %
05.	Content of Epimer A	40.0 - 51.0 %	46.3%
ADDITIONAL IN-HOUSE TEST			
06.	Average valve delivery/Actuation	27 - 33 mg	30 mg
07.	Number of deliveries per canister	Not less than 200	240
08.	Particle Size (By Microscopy)	In 5 fields all 100% particles should be below 10 µm	In 5 fields all 100% particles are below 10 µm
09.	Pressure at 25°C	70 - 95 psi	78 psi
10.	Net Content	7.6 g to 8.0 g	7.9 g

Prepared By	Checked By	Approved By
Name: Yogesh Kumar Mehta	Name: Atul Kumar	Name: Suresh Kumar
Designation: Officer- QA	Designation: Sr. Officer- QA	Designation: Executive- QA
Signature:	Signature:	Signature:
Date: 23/07/2024	Date: 23/07/2024	Date: 23/07/2024

DROGUERIA ALFARO S.A.C.  
Susana Alfaro Quijandria  
REPRESENTANTE LEGAL

- b. Respecto al postor ALMAFAR S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

**Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical. Co., Ltd.**

**CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO**

Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para Inhalación	
Lote: 240117	Fecha de inicio del análisis: 20/Enero/2024
Cantidad: 31 000 Cajas	Fecha de fin del análisis: 27/Enero/2024
Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja	Fecha de Fabricación: 01/2024
Referencia: BP 2023	Fecha de Expiración: 01/2027

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	Resultados
Descripción (*)	Suspensión blanca.	Suspensión blanca.
Identificación	<p>A. Por Espectrofotometría de absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango 200 nm a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).</p>	<p>A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango 200 nm a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2)</p>
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	<p>En el cromatograma obtenido con la solución (1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>El área de cualquier pico secundario no es mayor que la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%);</li> <li>La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios no es mayor a 3 veces la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (1.5%).</li> </ul>	<p>0.145%</p> <p>0.145%</p>
Epímero A (Por cromatografía líquida)	En el cromatograma obtenido con la solución (1), como se describe en la valoración, el contenido del epímero A (segundo pico) es 40.0% a 51.0% de la suma de las áreas de los dos picos del epímero de Budesonida.	46.6%
Uniformidad de dosis liberada	La preparación cumple con la prueba si 9 de cada 10 resultados se encuentran entre el 75% y el 125% del valor medio y todos se encuentran entre el 65% y el 135%. Si 2 o 3 valores se encuentran fuera de los límites del 75% al 125%, repita la prueba con 2 inhaladores más.	<p>104.20% 103.01% 103.15%</p> <p>102.58% 104.24% 104.10%</p> <p>101.59% 101.84% 101.15%</p> <p>102.24%</p> <p>Promedio: 102.81%</p>

OGCORP S.A.C.  
JOSE JIMMY GARCIA CALA  
DIRECTOR TÉCNICO  
0975 12675

ALMAFAR S.A.C.  
Q.F. Karin Nunez Gamarra  
GERENTE GENERAL


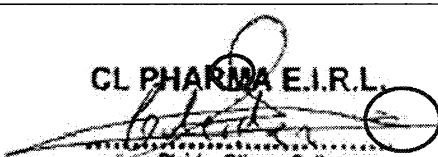
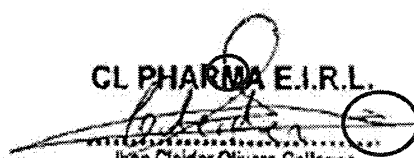
CECI PHARMAGROUP S.A.C.  
YONEL ANDRÉS PÉREZ VIDAL  
DIRECTOR TÉCNICO



ALMAFAR S.A.C.  
Q.F. Karin Nunez Gamarra  
DIRECTOR TÉCNICO  
0975 06984



- c. Respecto al postor CL PHARMA E.I.R.L., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I ETAPAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presentó firmas escaneadas en la documentación de las ofertas presentadas, de acuerdo al siguiente detalle:

DOCUMENTOS DE LA OFERTA DEL ADJUDICATARIO	FIRMA DEL REPRESENTANTE
Anexo N° 1 - DECLARACIÓN JURADA DE DATOS DEL POSTOR (folio 3 de la oferta)	 <b>CL PHARMA E.I.R.L.</b> Jhon Cleider Olivera Gallegos Titular Gerente ..... <b>Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda</b>
Anexo N° 2 - DECLARACIÓN JURADA (ART. 52 DEL REGLAMENTO DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO) (folio 07 de la oferta)	 <b>CL PHARMA E.I.R.L.</b> Jhon Cleider Olivera Gallegos Titular Gerente ..... <b>Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal, según corresponda</b>
Anexo N° 3 - DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (folio 08 de la oferta)	 <b>CL PHARMA E.I.R.L.</b> Jhon Cleider Olivera Gallegos Titular Gerente ..... <b>Firma, Nombres y Apellidos del postor o Representante legal o común, según corresponda</b>

- d. Respecto al postor INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C., se indica que el CERTIFICADO DE VIGENCIA se encuentra vencido ya que como indica en el mismo documento de la SUNARP "La autenticidad del presente documento podrá verificarse en la página web <https://enlinea.sunarp.gob.pe/sunarpweb/pages/publicidadcertificada/verificarcer tificadoliteral.faces> en el plazo de 90 días calendario contados desde su emisión, de acuerdo al siguiente detalle:



Código de Verificación:  
24292647

Publicidad N° 2024 - 8753781  
23/10/2024 15:29:43

## REGISTRO DE PERSONAS JURÍDICAS LIBRO DE SOCIEDADES ANONIMAS

### CERTIFICADO DE VIGENCIA

El servidor que suscribe, CERTIFICA:

Que, en la partida electrónica N° 14162493 del Registro de Personas Jurídicas de la Oficina Registral de LIMA, consta registrado y vigente el nombramiento a favor de ROSELLA KARIN ALVARADO MARILUZ, identificado con DNI. N° 07635292, cuyos datos se precisan a continuación:

**DENOMINACIÓN O RAZÓN SOCIAL:** INVERSIONES GUADALUPE CORP SOCIEDAD ANONIMA CERRADA

**LIBRO:** SOCIEDADES ANONIMAS

**ASIENTO:** A00001 RECTIFICADO EN EL ASIENTO D00001

**CARGO:** GERENTE GENERAL

#### **FACULTADES:**

**ARTICULO VIGÉSIMO TERCERO.-** SON FACULTADES DEL GERENTE GENERAL LAS QUE EJERCERÁ A SOLA FIRMA, ADEMÁS DE LAS PREVISTAS EN EL ART. 188 DE LA LEY LAS SIGUIENTES:

#### **A) FACULTADES DE ADMINISTRACIÓN.**

**A.1.- OPERACIONES BANCARIAS Y DE SEGUROS.-** EL GERENTE GENERAL A SOLA FIRMA ESTÁ FACULTADO A EFECTUAR TODO TIPO DE OPERACIONES BANCARIAS COMO SON.

**A) ORDENAR PAGOS Y OTORGAR RECIBOS Y CANCELACIONES.**

**B) GIRAR CHEQUES, YA SEA SOBRE SALDOS DEUDORES O ACREEDORES, COBRAR CHEQUES Y ENDOSAR CHEQUES PARA ABONO EN CUENTA DE LA EMPRESA O A TERCEROS.**

**C) GIRAR, EMITIR, ACEPTAR, ENDOSAR, COBRAR, AVALAR, AFIANZAR, RENOVAR, PRORROGAR Y/O DESCONTAR LETRAS DE CAMBIO, PAGARÉS, FACTURAS CONFORMADAS Y CUALQUIER OTRO TÍTULO VALOR.**

**D) ENDOSAR CERTIFICADOS DE DEPÓSITO, CONOCIMIENTOS DE EMBARQUE, PÓLIZAS DE SEGUROS Y/O WARRANTS, ASÍ COMO CUALQUIER OTRO TÍTULO VALOR O DOCUMENTO COMERCIAL O DE CRÉDITO TRANSFERIBLE; DEPOSITAR Y RETIRAR VALORES MOBILIARIOS EN CUSTODIA; ASIMISMO GRAVARLOS Y ENAJENARLOS.**

**E) REALIZAR CUALQUIER OPERACIÓN BANCARIA, INCLUSIVE LA APERTURA, RETIRO Y/O CIERRE DE CUENTAS CORRIENTES, CUENTAS A PLAZO, CUENTAS DE AHORRO, CUENTAS DE CUSTODIA Y/O DEPÓSITOS, DEPOSITAR O RETIRAR FONDOS, GIRAR CONTRA LAS CUENTAS, SOLICITAR SOBREGIROS; SOLICITAR Y ABRIR CARTAS DE CRÉDITO, SOLICITAR Y CONTRATAR FIANZAS BANCARIAS, CELEBRAR CONTRATOS DE ARRENDAMIENTO FINANCIERO O "LEASING", "LEASE BACK", FACTORING Y/O UNDERWRITING. OBSERVAR ESTADOS DE CUENTA CORRIENTE, ASÍ COMO SOLICITAR INFORMACIÓN SOBRE OPERACIONES REALIZADAS EN CUENTAS Y/O DEPÓSITOS DE LA EMPRESA.**

**F) EFECTUAR COBROS DE GIROS Y TRANSFERENCIAS, EFECTUAR CARGOS Y ABONOS EN CUENTAS, EFECTUAR PAGOS DE TRANSFERENCIAS Y OTORGAR CANCELACIONES Y RECIBOS.**

**G) CELEBRAR CONTRATOS DE COMPRAVENTA, PROMESA DE COMPRAVENTA Y/O OPCIONES, PUDIENDO VENDER Y/O COMPRAR BIENES INMUEBLES Y/O MUEBLES, INCLUYENDO ACCIONES, BONOS Y DEMÁS VALORES MOBILIARIOS, ASÍ COMO REALIZAR OPERACIONES DE REPORTE RESPECTO DE ESTOS ÚLTIMOS.**

LOS CERTIFICADOS QUE EXTIENDEN LAS OFICINAS REGISTRALES ACREDITAN LA EXISTENCIA O INEXISTENCIA DE INSCRIPCIONES O ANOTACIONES EN EL REGISTRO AL TIEMPO DE SU EXPEDICION (ART. 140° DEL T.U.O DEL REGLAMENTO GENERAL DE LOS REGISTROS PUBLICOS APROBADO POR RESOLUCION N° 126-2012-SUNARP-SN)

LA AUTENTICIDAD DEL PRESENTE DOCUMENTO PODRÁ VERIFICARSE EN LA PÁGINA WEB [HTTPS://ENLINEA.SUNARP.GOB.PE/SUNARPWEB/PAGES/PUBLICIDADCERTIFICADA/VERIFICARCERTIFICADOLATERAL.FACES](https://enlinea.sunarp.gob.pe/sunarpweb/pages/publicidadcertificada/verificarcertificadolateral.faces) EN EL PLAZO DE 90 DÍAS CALENDARIO CONTADOS DESDE SU EMISIÓN.

REGLAMENTO DEL SERVICIO DE PUBLICIDAD REGISTRAL: ARTÍCULO 61 - DELIMITACIÓN DE LA RESPONSABILIDAD. EL SERVIDOR RESPONSABLE QUE EXPIDE LA PUBLICIDAD FORMAL NO ASUME RESPONSABILIDAD POR LOS DEFECTOS O LAS INEXACTITUDES DE LOS ASIENTOS REGISTRALES, ÍNDICES AUTOMATIZADOS, Y TÍTULOS PENDIENTES QUE NO CONSTEN EN EL SISTEMA INFORMÁTICO.

INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.  
RUC 2069313702  
Rosella Karin Alvarado Mariluz  
Representante Legal

Pag. 1 de 5  
Q.F. Eduardo De la Cruz Rodríguez  
DIRECTOR TÉCNICO C.O.F.O.N° 08265  
Inversiones Guadalupe Cora, S.A.C


- e. Respecto al postor INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:


**Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical Co., Ltd.**

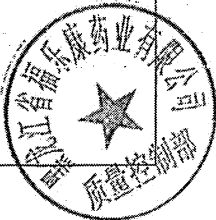
**CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO**

<b>Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para Inhalación</b>	
<b>Lote: 240507</b>	<b>Fecha de Inicio de Análisis: 22/Mayo/2024</b>
<b>Cantidad: 31000 Cajas</b>	<b>Fecha de término de Análisis: 30/Mayo/2024</b>
<b>Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja</b>	<b>Fecha de Fabricación: 05/2024</b>
<b>Referencia: BP 2024</b>	<b>Fecha de Expiración: 05/2027</b>

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Suspensión blanca	Suspensión blanca
Identificación	A. Por Espectrofotometría de Absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.  B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).	A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.  B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	En el cromatograma obtenido con la solución (1): - El área de cualquier pico no es mayor que la suma de las áreas de los picos del efímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%); - La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios	0.01%  0.01%

  
Q.F. Eduard De la Cruz Rodriguez  
DIRECTOR TECNICO C.O.F.O.N° 09205  
Inversiones Guadalupe Corp. S.A.C

INVERSIONES GUADALUPE CORP S.A.C.  
RUC 20603713703  
  
Rosetta Karin Alvarado Mariluz  
Representante Legal



- f. Respecto al postor GRUPO D Y S S.R.L., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

**Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical Co., Ltd.**

**CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO**

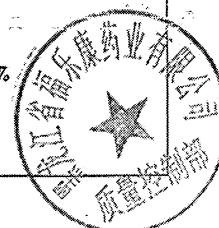
Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para Inhalación	
Lote: 240507	Fecha de Inicio de Análisis: 22/Mayo/2024
Cantidad: 31000 Cajas	Fecha de término de Análisis: 30/Mayo/2024
Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja	Fecha de Fabricación: 05/2024
Referencia: BP 2024	Fecha de Expiración: 05/2027

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Suspensión blanca	Suspensión blanca
Identificación	<p>A. Por Espectrofotometría de Absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).</p>	<p>A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).</p>
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	<p>En el cromatograma obtenido con la solución (1):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- El área de cualquier pico no es mayor que la suma de las áreas de los picos del epímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%);</li> <li>- La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios</li> </ul>	<p>0.01%</p> <p>0.01%</p>

GRUPO DYS S.R.L.  
Hugo Huimán Huamán  
GERENTE

GRUPO DYS S.R.L.

Q.F. Luis Cabrerá Hernández  
Director Técnico  
C.O.F.E.P. 17729



- g. Respecto al postor LAB CEMEDIC SOCIEDAD ANONIMA CERRADA, se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

Heilongjiang Province Fulekang Pharmaceutical Co., Ltd.

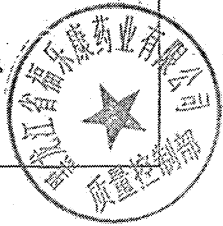
**CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO**

Producto Terminado: Budesonida 200 mcg/dosis Aerosol para Inhalación	
Lote: 240507	Fecha de inicio de Análisis: 22/Mayo/2024
Cantidad: 31000 Cajas	Fecha de término de Análisis: 30/Mayo/2024
Presentación: 1 Envase Aerosol/Caja	Fecha de Fabricación: 05/2024
Referencia: BP 2024	Fecha de Expiración: 05/2027

PRUEBA	ESPECIFICACIÓN	RESULTADOS
Descripción (*)	Suspensión blanca	Suspensión blanca
Identificación	<p>A. Por Espectrofotometría de Absorción UV-Visible: La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. Por cromatografía líquida: En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).</p>	<p>A. La absorción de la luz de la solución resultante, en el rango de 200 a 350 nm exhibe un máximo solo a 247 nm.</p> <p>B. En la valoración, el tiempo de retención del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (1) es similar a la del pico principal en el cromatograma obtenido con la solución (2).</p>
Sustancias Relacionadas (Por cromatografía líquida)	<p>En el cromatograma obtenido con la solución (1):</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- El área de cualquier pico no es mayor que la suma de las áreas de los picos del efímero en el cromatograma obtenido con la solución (2) (0.5%);</li><li>- La suma de las áreas de cualquiera de los picos secundarios</li></ul>	<p>0.01%</p> <p>0.01%</p>

LAB CEMEDIC S.A.C.  
JUAN JOSE HERNANDEZ RAMOS  
DIRECTOR TÉCNICO

MILAGROS CONTRERAS CORRALES  
Gerente General



**ITEM N°4 CEFUROXIMA 500 mg TAB**

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	HANAI S.R.L.
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>		
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	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD)T) 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 BPD)T) 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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •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. 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). •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. 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).	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
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	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
<b>ESTADO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>

**ITEM N°5 CELECOXIB 200 mg TAB**

OFERTAS		
DOCUMENTOS	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>		
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	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •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. 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). •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. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
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	CUMPLE
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
<b>ESTADO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>

**ITEM N°6 ERITROPOYETINA HUMANA 2000 UI INY**

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>		
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	CUMPLE
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)	CUMPLE	NO CUMPLE (b)
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) 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 BPDТ 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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •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. 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). •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. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
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.	NO CUMPLE (a)	NO CUMPLE (c)
Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	NO CUMPLE (d)
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	CUMPLE
<b>ESTADO</b>	<b>NO ADMITIDO</b>	<b>NO ADMITIDO</b>



- a. Respecto al postor DROGUERIA CADILLO S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera KEXING BIOPHARM CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

LABORATORIOS AMERICANOS S.A.

*[Firma]*  
O.F. NORA F. CACERES SAAVEDRA  
DIRECTOR TÉCNICO  
CQFP 11358

Kexing Biopharm Co., Ltd.

**CERTIFICADO DE ANÁLISIS**

Nombre del producto	EPOTROPIN-α® 2000 UI/mL Solución Inyectable		
Lote N°	202411287	Cantidad	44700 viales
Fecha de fabricación	Noviembre, 2024	Lote de albúmina	K330A6671
Fecha de expira	Mayo, 2027	Presentación	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Fecha de análisis	Diciembre, 2024
PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS	
Apariencia	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	
Identificación	A. El resultado calculado en la prueba de valoración cumple con la especificación del método B en ratones normocitéticos. B. El electroforetograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforetograma obtenido con la solución (2).	Cumple  Cumple	
Volumen	No menos de 1.0 mL	1.1 mL	
Acidez o alcalinidad (pH)	6.6 a 7.4	7.0	
Prueba de toxicidad anormal (*)	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	
Anticuerpos VIH1 / VIH2 (*)	No reactivo	No reactivo	
Hepatitis B (HBsAg) (*)	No reactivo	No reactivo	
Hepatitis C (Anti VHC) (*)	No reactivo	No reactivo	
Esterilidad (Filtración por membrana)	Estéril (No se debe evidenciar crecimiento microbiano).	Estéril (No se evidencia crecimiento microbiano).	
Endotoxinas bacterianas (Método A)	Menos de 20 UI en un volumen conteniendo 10,000 UI de Entropoyetina.	2.1 UI en un volumen conteniendo 1,000 UI de Entropoyetina.	
Contaminación particulada Partículas sub-visibles (Método 1) Partículas ≥ 10 µm Partículas ≥ 25 µm	No más de 6000 por vial No más de 600 por vial	3 por vial 1 por vial	
Valoración (Potencia)(UI/mL): (Método B)	1600 UI/mL – 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	2205 UI/mL (110 %)	

(\*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y pool de plasma del excipiente albúmina.

**Conclusión:** El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Reportado por: *[Firma]*  
Zhou Yueling  
Analista

Revisado por: *[Firma]*  
Yuan Xu  
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por: *[Firma]*  
Xie Liang  
Gerente de Control de Calidad

- b. Respecto al postor CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C., se indica que no presento el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA).
- c. Respecto al postor CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO I, 1.4. REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión al no presentar el Certificado de Análisis de la empresa extranjera KEXING BIOPHARM CO., LTD., en IDIOMA ORIGINAL, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:

**Kexing Biopharm Co., Ltd.**

**CERTIFICADO DE ANÁLISIS**

Nombre del producto	EPOTROPIN- $\alpha$ 2000 UI/mL Solución inyectable	
Lote N°	202403066	45010 viales
Fecha de fabricación	Marzo, 2024	Lote de albúmina K213C6671
Fecha de expira	Septiembre, 2025	Vial x 1 mL
Metodología	Farmacopea Británica 2024	Fecha de análisis Marzo, 2024
PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Apariencia	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.	Solución clara, incolora, virtualmente libre de partículas visibles.
Identificación	A. El resultado calculado en la prueba de valoración cumple con la especificación del método B en ratones normocitémicos. B. El electroforesograma obtenido con la solución (1) muestra una banda ancha simple que corresponde en posición e intensidad con la banda simple observada en el electroforesograma obtenido con la solución (2).	Cumple  Cumple
Volumen	No menos de 1.0 mL	1.1 mL
Acidez o alcalinidad (pH)	6.6 a 7.4	7.1
Prueba de toxicidad anormal (*)	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.	No presenta signos de toxicidad anormal en ratones.
Anticuerpos VIH1 / VIH2 (*)	No reactivo	No reactivo
Hepatitis B (HBsAg) (*)	No reactivo	No reactivo
Hepatitis C (Anti VHC) (*)	No reactivo	No reactivo
Esterilidad (Filtración por membrana)	Estéril (No se debe evidenciar crecimiento microbiano)	Estéril (No se evidencia crecimiento microbiano)
Endotoxinas bacterianas (Método A)	Menos de 20 UI en un volumen conteniendo 10,000 UI de Eritropoyetina.	< 1 UI en un volumen conteniendo 1,000 UI de Eritropoyetina.
Contaminación particulada Partículas sub-visibles (Método 1)		
Partículas $\geq 10 \mu m$	No más de 6000 por vial	10 por vial
Partículas $\geq 25 \mu m$	No más de 600 por vial	2 por vial
Valoración (Potencia)(UI/mL): (Método B)	1600 UI/mL – 2500 UI/mL (80 % - 125 %)	1873 UI/mL (84 %)

(\*) Estas pruebas son realizadas en las unidades y pool de plasma del excipiente albúmina.

**Conclusión:** El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Reportado por:  
Zhou Yueling  
Analista

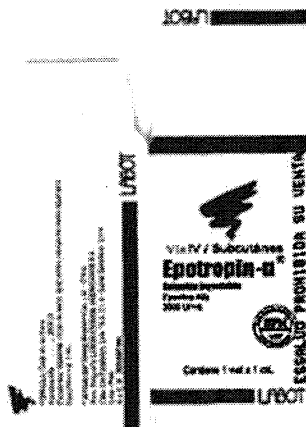
Revisado por:  
Yuan Xu  
Supervisor de Control de Calidad

Aprobado por:  
Liu Juan  
Gerente de Control de Calidad

CORPORACION  
DAFER MEDIC S.A.C.  
Walter Acuña Lecca  
GERENTE GENERAL

COA-KEXB-01-12  
CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.  
Q.F. MARIA CHAVEZ CHOQUEZ  
C.O.F.A. N° 05860  
DIRECTOR TECNICO

- d. Respecto al postor CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar presento rotulo de los envases inmediato y mediato, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente detalle:



CORPORACION DAFER MEDIC S.A.C.

Q.F. MARTHA CHAVEZ CHOCQUEZ  
C.O.F. N° 05980  
DIRECTOR TECNICO

CORPORACION  
DAFER MEDIC S.A.C.

Walter A. Martinez Kecca  
GERENTE GENERAL

# ITEM N°7 ESOMEPRAZOL 40 mg INY

DOCUMENTOS	OFERTAS
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>	<b>NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C</b>
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	
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)	
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>	
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.	
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)	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD)T) 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 BPD)T) 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)	
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •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. 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). •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. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el	
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.	
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.	
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.	
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	
<b>ESTADO</b>	

Conforme a lo descrito en el Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con **dos (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta válida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

**ITEM N°8 LINEZOLID 2 mg/ml x 300 ml INY**

DOCUMENTOS	OFERTAS	
	FRESENIU KABI PERU S.A	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
<b>DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA
<b>REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACION)</b>		
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	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD)T 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 BPD 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)	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: •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. 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). •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. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos biológicos 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).	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE
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	CUMPLE
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	CUMPLE
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	CUMPLE
<b>ESTADO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>

Es preciso mencionar que este comité de selección evidenció que, no fueron admitidas las ofertas presentadas en los ítems 3, 6 y 7 del procedimiento de selección y de acuerdo al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado así también en su "Artículo 65 Declaración de Desierto, en el Numeral 65.1, de describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta valida (...)".

Al respecto después de haber analizado la situación del proceso y vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, declara DESIERTO para los ítems 3, 6 y 7 del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 003-2025/IAFAS EP cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

Finalmente se procede a redactar el informe correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 003-2025/IAFAS EP, cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

2.2 El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de la oferta concluye el siguiente detalle:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	<b>AMOXICILINA +ACIDO CLAVULANICO 500 mg + 125 mg TAB</b>	
	HANAI S.R.L.	Buena Pro
2	<b>ATORVASTATINA 20 mg TAB</b>	
	HANAI S.R.L.	Buena Pro
3	<b>BUDESONIDA 200 mcg/DOSIS AER 300 DOSIS</b>	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	Desierto
4	<b>CEFUROXIMA 500 mg TAB</b>	
	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	Buena Pro
5	<b>CELECOXIB 200 mg TAB</b>	
	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	Buena Pro
6	<b>ERITROPOYETINA HUMANA 2000 UI INY</b>	

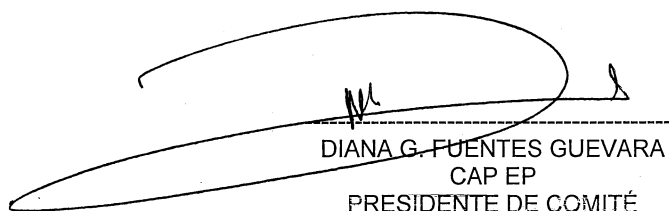
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	Desierto
7	<b>ESOMEPRAZOL 40 mg INY</b>	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	Desierto
8	<b>LINEZOLID 2 mg/ml x 300 ml INY</b>	
	FRESENIU KABI PERU S.A.	Buena Pro

### 3. CONCLUSIÓN:

- 3.1 Declarar Desierto los Items 3, 6 y 7 del procedimiento de selección por Subasta Inversa Electrónica N° 003-2025-IAFAS-EP 1era convocatoria para la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**
- 3.2 Este comité de selección recomienda volver a realizar la convocatoria de dicho procedimiento de selección debido a la necesidad del área usuaria.

Es todo cuanto informo a usted para los fines que estime pertinentes

Atentamente

  
 DIANA G. FUENTES GUEVARA  
 CAP EP  
 PRESIDENTE DE COMITÉ

