

INFORME N° 145-2025-ABASTO/OEC.

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

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

FECHA : Jesus Maria, 06 de mayo del 2025

Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto a la Licitación Pública N° 004 – 2025/ IAFAS EP 1ra Convocatoria para la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 06 de mayo 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 22 de febrero al 31 de marzo del presente año se registraron las siguientes empresas proveedoras como participantes:







Nro.	RUC	Registro de participantes (Electrónica)
1	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
2	20100085225	QS CONSUMO S.A.C.
3	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
4	20101260373	TECNOFARMA S A
5	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.
6	20111611891	HANAI SRL
7	20262996329	FARMINDUSTRIA S.A.
8	20414679162	FARMAVAL PERU S.A
9	20427179835	DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.
10	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
11	20476798770	CAFERMA S.A.C.
12	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
13	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.
14	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.
15	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
16	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.
17	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.
18	20523951603	LABORATORIOS SIEGFRIED S.A.C.
19	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.
20	20600379233	ROUSSED PHARMA SA.C.
21	20600413571	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
22	0601058597	TOTALCARE PERU SAC
23	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.

24	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.
25	20603728271	H REPS S.A.C.
26	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA
27	20606582251	SYDEX PHARMA PERU S.A.C.
28	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.
29	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.
30	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.
31	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.
32	20613044737	DROGUERIA TORRES FARMA S.A.C.

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	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	24/02/2025	Válido		24/02/2025	20100061474	  
2	Proveedor con RUC	20100085225	QS CONSUMO S.A.C.	27/02/2025	Válido		27/02/2025	20100085225	  
3	Proveedor con RUC	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	27/02/2025	Válido		27/02/2025	20100287791	  
4	Proveedor con RUC	20101260373	TECNOFARMA S A	25/02/2025	Válido		25/02/2025	20101260373	  
5	Proveedor con RUC	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	27/02/2025	Válido		27/02/2025	20108983583	  
6	Proveedor con RUC	20111611891	HANAI SRL	24/02/2025	Válido		24/02/2025	20111611891	  
7	Proveedor con RUC	20262996329	FARMINDUSTRIA S.A.	22/02/2025	Válido		22/02/2025	20262996329	  
8	Proveedor con RUC	20414679162	FARMAVAL PERU S.A	17/03/2025	Válido		17/03/2025	20414679162	  
9	Proveedor con RUC	20427179835	DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.	27/02/2025	Válido		27/02/2025	20427179835	  
10	Proveedor con RUC	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	21/03/2025	Válido		21/03/2025	20459821652	  

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	20476798770	CAFERMA S.A.C.	05/03/2025	Válido		05/03/2025	20476798770	  
12	Proveedor con RUC	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	24/02/2025	Válido		24/02/2025	20503794692	  
13	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	03/03/2025	Válido		03/03/2025	20509882101	  
14	Proveedor con RUC	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	10/03/2025	Válido		10/03/2025	20513298481	  
15	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	24/02/2025	Válido		24/02/2025	20517656055	  
16	Proveedor con RUC	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20522333051	  
17	Proveedor con RUC	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	25/02/2025	Válido		25/02/2025	20523672801	  
18	Proveedor con RUC	20523951603	LABORATORIOS SIEGFRIED S.A.C.	05/03/2025	Válido		05/03/2025	20523951603	  
19	Proveedor con RUC	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	22/02/2025	Válido		22/02/2025	20546950396	  
20	Proveedor con RUC	20600379233	ROUSSED PHARMA S.A.C.	24/02/2025	Válido		24/02/2025	20600379233	  






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	20600413571	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	10/03/2025	Válido		10/03/2025	20600413571	  
22	Proveedor con RUC	20601058597	TOTALCARE PERU SAC	10/03/2025	Válido		10/03/2025	20601058597	  
23	Proveedor con RUC	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	05/03/2025	Válido		05/03/2025	20602532837	  
24	Proveedor con RUC	20602837549	MSN LABS PERU S.A.C.	24/02/2025	Válido		24/02/2025	20602837549	  
25	Proveedor con RUC	20603728271	H REPS S.A.C.	03/03/2025	Válido		03/03/2025	20603728271	  
26	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	26/02/2025	Válido		26/02/2025	20606267241	  
27	Proveedor con RUC	20606582251	SYDEX PHARMA PERU S.A.C.	11/03/2025	Válido		11/03/2025	20606582251	  
28	Proveedor con RUC	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	24/02/2025	Válido		24/02/2025	20607197955	  
29	Proveedor con RUC	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	21/03/2025	Válido		21/03/2025	20607396516	  
30	Proveedor con RUC	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	27/02/2025	Válido		27/02/2025	20610035541	  

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	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	26/03/2025	Válido		26/03/2025	20610558284	  
32	Proveedor con RUC	20613044737	DROGUERIA TORRES FARMA S.A.C.	27/03/2025	Válido		27/03/2025	20613044737	  

Fuente: Plataforma SEACE

- 1.2 Conforme lo establecido en el cronograma publicado en el SEACE del día 041 de mayo del 2025 se procedió a la presentación de ofertas de manera electrónica, de acuerdo al siguiente detalle:

Nro.	RUC	Registro de ofertas (Electrónica)
1	20111611891	HANAI SRL
2	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
3	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
4	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
5	20101260373	TECNOFARMA S A
6	20100085225	QS CONSUMO S.A.C.
7	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.
8	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.
9	20427179835	DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.
10	20603728271	H REPS S.A.C.
11	20476798770	CAFERMA S.A.C.
12	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.
13	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.
14	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.
15	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo	Acciones
1	20111611891	HANAI SRL	01/04/2025	17:51:57	20111611891	01/04/2025	17:59:35	Enviado	Valido		
2	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	01/04/2025	23:46:14	20517656055	01/04/2025	23:46:41	Enviado	Valido		
3	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	01/04/2025	15:35:09	20503794692	01/04/2025	15:39:39	Enviado	Valido		
4	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	01/04/2025	19:32:30	20100061474	01/04/2025	19:35:34	Enviado	Valido		
5	20101260373	TECNOFARMA S A	01/04/2025	18:17:08	20101260373	01/04/2025	18:23:58	Enviado	Valido		
6	20100085225	QS CONSUMO S.A.C.	01/04/2025	15:01:55	20100085225	01/04/2025	15:03:06	Enviado	Valido		
7	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	01/04/2025	16:37:15	20108983583	01/04/2025	16:41:22	Enviado	Valido		
8	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	01/04/2025	17:37:10	20610035541	01/04/2025	17:40:14	Enviado	Valido		
9	20427179835	DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.	01/04/2025	15:07:44	20427179835	01/04/2025	15:10:58	Enviado	Valido		
10	20603728271	H REPS S.A.C.	01/04/2025	23:44:27	20603728271	01/04/2025	23:46:10	Enviado	Valido		

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo	Acciones
11	20476798770	CAFERMA S.A.C.	01/04/2025	18:23:36	20476798770	01/04/2025	18:24:00	Enviado	Valido		
12	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	01/04/2025	15:40:23	20602532837	01/04/2025	15:44:53	Enviado	Valido		
13	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.	01/04/2025	15:32:04	20522333051	01/04/2025	15:34:15	Enviado	Valido		
14	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	01/04/2025	20:50:19	20513298481	01/04/2025	20:51:25	Enviado	Valido		
15	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	01/04/2025	17:00:44	20459821652	01/04/2025	17:03:23	Enviado	Valido		

Fuente: Plataforma SEACE

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:

RELACIONADO AL ITEM N° 1

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 1 - CLINDAMICINA 100 mg OVU		
N°	POSTOR	OFERTA
		DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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. Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 1 - CLINDAMICINA 100 mg OVU									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI			PUNTAJE				
1	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	59,514.00	100	59,514.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ITEM N° 1 - CLINDAMICINA 100 mg OVU		
N°	DOCUMENTOS	1
		DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	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
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	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), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: <ul style="list-style-type: none"> • 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). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la 	CUMPLE

<p>autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente. 	
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
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
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
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
RESULTADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 2

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 2 - DABIGATRAN ETEXILATO 110 mg TAB				
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA	OFERTA
		DROGUERIA ALFARO S.A.C.	HANAI S.R.L.	RESPRESENTACIONES DECO S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	<p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia</p> <p>De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 2 - DABIGATRAN ETEXILATO 110 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	HANAI S.R.L.	331,200.00	100	331,200.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	DROGUERIA ALFARO S.A.C.	331,200.00	100	460,800.00	71.88	71.88	NO APLICA	71.88	2
3	RESPRESENTACIONES DECO S.A.C.	331,200.00	100	460,800.00	71.88	71.88	NO APLICA	71.88	3

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ITEM N° 2 - DABIGATRAN ETEXILATO 110 mg TAB

N°	DOCUMENTOS	1	2	3
		HANAI S.R.L.	DROGUERIA ALFARO S.A.C.	RESPRESENTACIONES DECO S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL			
	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
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE	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), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente. 	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
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	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
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
RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 3

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 3 - DABIGATRAN 150 mg TAB					
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA
		GRUPO DISDROA S.A.C.	DROGUERIA ALFARO S.A.C.	RESPRESENTACIONES DECO S.A.C.	HANAI S.R.L.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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. Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	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
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

- a) Respecto al postor GRUPO DISDROA 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:

MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED
FORMULATION DIVISION, UNIT-II
Sy.No:1277,1319 to 1324, Nandigama (Village & Mandal),
Rangareddy (District), Telangana-509228, India.
FINISHED PRODUCT CERTIFICATE OF ANALYSIS



Product Name : DABIFIB 150/Dabigatran Etexilate Capsules 150 mg
Batch No : DRE07047B Mfg. Date : Jun.2024
A.R. No. : DAF24004618 Date of Expiry : May.2026
Reference : In-House Date of Analysis : 16.07.2024
Market : Peru Specification No : FPS-DC002C-003-04
Pack details : 3 x 10's Alu -Dessiflex Blister

S.No	TEST	SPECIFICATION	RESULT
1.0	Description	White to light yellow colored blend compressing granular powder, pellets in Size "0" capsule having White opaque cap imprinted "MD" and White opaque body imprinted "150" with black ink.	Light yellow colored blend compressing granular powder, pellets in Size "0" capsule having White opaque cap imprinted "MD" and White opaque body imprinted "150" with black ink.
2.0	Identification		
2.1	By UV	Spectrum of the sample preparation should match with standard preparation between 200 nm to 400 nm	Spectrum of the sample preparation matches with standard preparation between 200 nm and 400 nm
2.1	By HPLC	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in Assay.	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in Assay.
3.0#	Identification of coloring agents		
3.1	Titanium dioxide	Should give positive of Titanium dioxide	Positive of Titanium dioxide
3.2	Iron oxide	Should give positive for Iron oxide	Positive for Iron oxide
4.0	Average blend fill mass (mg)	463.540 mg \pm 5% (440.363 mg - 486.717 mg)	461.232 mg
5.0	Average mass of filled capsule (mg)	563.540 mg \pm 5% (535.363 mg - 591.717 mg)	559.397 mg
6.0	Uniformity of Dosage Units (By Mass Variation)	AV \leq 15.0 for 10 units; if AV $>$ 15.0 for 10 units, AV \leq 15.0 for 30 units content per unit each of them from 0.75 M to 1.25 M	5.5
7.0	Water Determination (%an/m, By KF)	Not more than 2.0 %	0.75%

	Compiled By	Checked By	Approved By
Desi & Dept	Sr. Executive - QC	Asst. Manager - QC	Sr. Manager - QC
Name	B. Sunitha	G. Swapna	K. Veera Vara Prasada Rao
Signature			
Date	20/01/2025	20-01-2025	20/01/2025

AQC-028/F001-03, 18/02/2022

CDI/CIPO
Page 1 of 2

Q.J.-G. Maciel Sardon Navin
DIRECTOR TECNICO U.F.P. 10221



COLEGIO DE TRADUCTORES DEL PERU
Fecha: 18/03/2025 17:55:27 UTC-05:00
ID: 20378744910

<https://cpd.tec.org.pe/documentos/validar/21761618-6656-48DA-A2E1-81541EAE661F>

Gilda Delmy Pino Diaz

Fecha: 18/03/2025 17:54:54 UTC-05:00

ID: IDCPE-06752835

CDI/CIPO

Marleny Perez Pardo
GERENTE GENERAL

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 3 - DABIGATRAN 150 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	HANAI S.R.L.	134,400.00	100	134,400.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	DROGUERIA ALFARO S.A.C.	134,400.00	100	153,600.00	87.50	87.50	NO APLICA	71.88	2
3	RESPRESENTACIONES DECO S.A.C.	134,400.00	100	153,600.00	87.50	87.50	NO APLICA	71.88	3

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ITEM N° 3 - DABIGATRAN 150 mg TAB				
N°	DOCUMENTOS	1	2	3
		HANAI S.R.L.	DROGUERIA ALFARO S.A.C.	RESPRESENTACIONES DECO S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL			
	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

<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. 	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

• Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
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
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	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
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
RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ÍTEM N° 4

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ÍTEM N° 4 - ECONAZOL 1 por ciento Crema x 30g TU			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
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. Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE

f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realiza la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 4 - ECONAZOL 1 por ciento Crema x 30g TU									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.	134,232.00	100	134,232.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	134,232.00	100	154,292.60	87.00	87.00	NO APLICA	96.22	2

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ITEM N° 4 - ECONAZOL 1 por ciento Crema x 30g TU

N°	DOCUMENTOS	1	2
		DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL		
	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), según lo señalado en el numeral d.	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), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE	CUMPLE

<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente. 	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
RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO

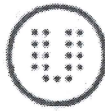
RELACIONADO AL ITEM N° 5

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 5 - PROBIOTICO + SACCHAROMYCES BOULARDII 250mg SOB			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		J&R PERUVIAN S.A.C.	QS CONSUMO S.A.C.
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. Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO	ADMITIDO

- a) Respecto al postor J&R PERUVIAN 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 16 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:



UNIQUE BIOTECH

Certificate Of Analysis For Finished Formulation

Product Name: BONAFLOA 5000 million cfu Powder for Oral Solution	Reference : In House
B. No: BFS020	B. Qty: 1,05,000 Sachets
Mfg. date: AUG 2024	Exp. date: JUL 2026
Date of analysis: 10-09-24	A.R No: UB/BFS/FR/24/09/145
Specification No.: BFS/SPE/FR/215	

S.No	Test	Specification	Result
1	Description	cream to Light brown colour granular powder with characteristic odour.	Light brown coloured granular powder with characteristic odour.
2.0	pH	6.5±0.5	6.51
3.0	Moisture content	Not more than 6.0 %	1.67 %
4.0	Viable Cell Count Composition/Sachet: <i>Saccharomyces boulardii</i> Unique-28 250 mg	Not less than 5.0 Billion cfu	7.2 Billion cfu
5.0	Pathogens tested for:		
	1.Escherichia coli	Should be absent/1g	Absent/g
	2.Salmonella species	Should be absent/10g	Absent/10g
	3.Staphylococcus aureus	Should be absent/1g	Absent/g
	4.Pseudomonas aeruginosa	Should be absent/1g	Absent/g
6.0	Total Yeast & Mould count	Not more than 100 CfU /g	Less than 10 cfu/g
7.0	Leak test of Sachets	Should comply	Complies
8.0	Batch coding details	Should comply	Complies
9.0	Fill weight	1.0 g + 0.1g	1.05 g

REMARKS: The Product complies as per above specifications

Storage Conditions: Store at a temperature not exceeding 30°C. Protect from light and moisture. Do not freeze.

Compiled by: M.Deepika

Reviewed by: K.Akhila

Approved by: V.Jahnavi

Sign & Date: Deepika

Sign & Date: Akhila

Sign & Date: V. Jahnavi

Chief Executive Officer
Representative Sign

India's largest probiotic manufacturing company



WHO-GMP
CERTIFIED



UNIQUE BIOTECH LTD.

Factory and R&D Office: Plot No. 25, Phase II, M.N. Park, Kolthur Village, Shameerpet Mandal, Medchal Malkajgiri Dist, Hyderabad - 500 101, Telangana, India.
Email: info@uniquebiotech.com Ph: +91-40-23480347/348/350 Fax: +91-40-23480349 Website: www.uniquebiotech.com

Page 1 of 1

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 5 - PROBIOTICO + SACCHAROMYCES BOULARDII 250mg SOB									
		A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
N/O	POSTOR	PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	QS CONSUMO S.A.C.	48,000.00	100	48,000.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ITEM N° 5 - PROBIOTICO + SACCHAROMYCES BOULARDII 250mg SOB									
N°	DOCUMENTOS							1	
								QS CONSUMO S.A.C.	
A	CAPACIDAD LEGAL								
	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	
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.							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), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente. 	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
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
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
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
RESULTADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 6

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 6 - SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg + 51 mg TAB				
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA	OFERTA
		J&R PERUVIAN S.A.C.	TECNOFARMA S.A.	H REPS S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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. Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)	NO CUMPLE (b)	NO CUMPLE (c)
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a) Respecto al postor J&R PERUVIAN S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presentó un Certificado de Análisis con una vigencia de 23 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:



Issued by:

NOVARTIS FARMA SPA
Via Provinciale Schito 131
80058 Torre Annunziata (NA)
Italy

Manufacturing License No:
N° AM - 155/2023
GMP Certificate No:
IT/197/H/2023

Batch Certificate No IT100200255749

Product Name:	ENTRESTO 49/51MG 6X10 FCT - PE	
Dosage Form:	Film-coated Tablet	
Package type:	Blister	
Package size:	6X10 Tablet	
Marketing Authorization No:	EE-06485	
Country of Destination:	Peru	
Global Material No:	740329	Batch N°: TFYR7
Date of Manufacturing:	25-MAR-2024	
Release Date:	15-JUL-2024	
Expiry Date:	15-FEB-2027	
Production Qty:	1584.000 PC	

Packaging Information

Product Name:	ENTRESTO 49/51MG 6X10 FCT - PE
Global Material No.:	740329
Local Material No:	740329
Packaging Site:	NOVARTIS FARMA SPA Via Provinciale Schito 131 80058 Torre Annunziata (NA) Italy
Manufacturing License:	N° AM - 155/2023
GMP Certificate No:	IT/197/H/2023

For Tests, Requirements, Results and Conclusions refer to the following Certificate(s):

Certificate No	IT100100247859	
Product Name:	ENTRESTO 100MG.047_1 FCT	
Global Material N°:	867339	Batch N°: TEJY1
Local Material N°:	867339	
Release Date:	24-MAY-2024	
Manufacturing Site:	NOVARTIS FARMA SPA Via Provinciale Schito 131 80058 Torre Annunziata (NA) Italy	
Manufacturing License:	N° AM - 155/2023	

- b) Respecto al postor TECNOFARMA S.A., se indica que de acuerdo a las FICHAS TÉCNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 21 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:

CCPT-AUY-0001/3.0

Certificado de Cumplimiento



Producto / Product	TEROVAN 49mg/51mg 60cmp PT PE		
Lote / Lot	28050		
Código / Code	906005	Orden de Trabajo / Work Order	OT093686
Vencimiento / Expiration Date	Dic/2026	Cantidad acondicionada / Work Order	445

El producto terminado ha sido acondicionado en la Planta de Adium Pharma S.A. en cumplimiento con las Buenas Prácticas de Manufactura y de los procedimientos operativos de nuestra compañía.

This finished product has been packaged in Adium Pharma S.A. in compliance with GMP requirements and our company Standard Operation Procedures.

El Batch Record de Acondicionamiento para este lote ha sido revisado en su totalidad por Garantía de Calidad y cumple con los procedimientos estándares establecidos y con los requisitos de las GMP.

The Packaging Batch Record for this lot was reviewed by Quality Assurance and complies with current and approved procedures and GMP requirements.

Este documento certifica la liberación de la etapa de acondicionamiento realizada en este Centro Productivo.

This document certifies the release of the packaging process performed at this Production Center.

Trazabilidad de lotes / Traceability of lots:


N° de lote de elaboración / Manufacturing lot	28050
N° de lote de acondicionamiento primario / Primary packaging lot	28050
N° de lote de acondicionamiento secundario / Secondary packaging lot	28050
Fecha de revisión del Batch Record / Date of review of Batch Record	07/03/2025
Fechas de Liberación para exportación / Date of release for export	07/03/25
Nombre / Name	Q.F. ANDREA LORENZO ENCARGADA DE GARANTÍA DE CALIDAD ADIUM PHARMA S.A.
Firma / Signature	

SOPS-AUY-0031 SOPS-AUY-0030

Dra. Pilar Fuentes E.
DIRECTOR TÉCNICO
C Q F P 01847
TECNOFARMA S.A.

José Antonio González O.
Representante Legal
TECNOFARMA S.A.

- c) Respecto al postor H REPS 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 23 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:

 NOVARTIS	Issued by: NOVARTIS FARMA SPA Via Provinciale Schito 131 80058 Torre Annunziata (NA) Italy Manufacturing License No: N° AM - 155/2023 GMP Certificate No: IT/197/H/2023
Batch Certificate No IT100200255749	

Product Name:	ENTRESTO 49/51MG 6X10 FCT - PE	
Dosage Form:	Film-coated Tablet	
Package type:	Blister	
Package size:	6X10 Tablet	
Marketing Authorization No:	EE-06485	
Country of Destination:	Peru	
Global Material No:	740329	Batch N°: TFYR7
Date of Manufacturing:	25-MAR-2024	
Release Date:	15-JUL-2024	
Expiry Date:	FEB-2027	
Production Qty:	1584.000 PC	

Packaging Information	
Product Name:	ENTRESTO 49/51MG 6X10 FCT - PE
Global Material No.:	740329
Local Material No:	740329
Packaging Site:	NOVARTIS FARMA SPA Via Provinciale Schito 131 80058 Torre Annunziata (NA) Italy
Manufacturing License:	N° AM - 155/2023
GMP Certificate No:	IT/197/H/2023

For Tests, Requirements, Results and Conclusions refer to the following Certificate(s):

Certificate No	IT100100247859	
Product Name:	ENTRESTO 100MG.047_1 FCT	
Global Material N°:	867339	Batch N°: TEJY1
Local Material N°:	867339	
Release Date:	24-MAY-2024	
Manufacturing Site:	NOVARTIS FARMA SPA Via Provinciale Schito 131 80058 Torre Annunziata (NA) Italy	
Manufacturing License:	N° AM - 155/2023	



RELACIONADO AL ITEM N° 7

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 7 - TICAGRELOR 90 mg TAB			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		GRUPO DISDROA S.A.C.	HANAI S.R.L.
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. Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 7 - TICAGRELOR 90 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	HANAI S.R.L.	40,320.00	100	40,320.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	GRUPO DISDROA S.A.C.	40,320.00	100	51,408.00	78.43	78.43	NO APLICA	93.94	2

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ITEM N° 7 - TICAGRELOR 90 mg TAB			
N°	DOCUMENTOS	1	2
		HANAI S.R.L.	GRUPO DISDROA S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL		
	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), según lo señalado en el numeral d.	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), según lo señalado en el numeral d.	CUMPLE	CUMPLE
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente. 	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
CAPACIDAD LEGAL	CALIFICADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 8

A. ADMISION DE OFERTA

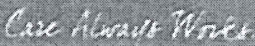

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA
		PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	GRUPO DISDROA S.A.C.	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	PAX IMPORTACION NES E.I.R.L.	HANAI SRL	J&R PERUVIAN S.A.C.	H REPS S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Adverfencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)	NO CUMPLE (b)	NO CUMPLE (c)	NO CUMPLE (d)	NO CUMPLE (e)	NO CUMPLE (f)	NO CUMPLE (g)	NO CUMPLE (h)	NO CUMPLE (i)		
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE		
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA		
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE		
ESTADO		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

- a) Respecto al postor PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A., 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 21 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:

99

CERTIFICATE OF ANALYSIS			
Product Name :		CDARIGRON-PD* 20 mg COATED TABLET	
Generic Name		Rivaroxaban Tablets BP 20 mg	
Batch No.	4C97501	Ref. Specification	QC/D/FP/SPE/4C97/00
AR. No.	4C/PPT/25189	Batch Size	60,000 Tablets
Mfg. Date	01/2025	Analysis starts date	03/01/2025
Exp. Date	12/2026	Page No.	1 of 2

No.	TEST	SPECIFICATION	RESULTS
1.	Description*	A brown colored, round shaped, biconvex, film coated tablet, breakline on one side and plain on other side.	A brown colored, round shaped, biconvex, film coated tablet, breakline on one side and plain on other side.
2.	Identification	<p>A) The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with Reference solution (a).</p> <p>B) The principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar in retention time and size to the principal peak in the chromatogram obtained with Reference solution (a).</p>	<p>The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with Reference solution (a).</p> <p>The principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar in retention time and size to the principal peak in the chromatogram obtained with Reference solution (a).</p>
3.	Average weight per tablet(mg/tab) *	185.00 mg/tab \pm 5 % (175.75 mg to 194.25 mg)	186.35 mg
4.	Uniformity of Weight (mg)	185.00 mg/tab \pm 10.0 % (166.50 mg to 203.50 mg)	183.7 mg to 182.8 mg
5.	Water by KF*	NMT 5.0 %	3.17 %
6.	Related Substance	Unspecified Impurities: For Each Impurity NMT 0.2 % Total: NMT 0.3 % Reporting Threshold: NMT 0.1 %	Not Detected Not Detected Not Detected
7.	Dissolution	NLT 80.00 % after 30 minutes	94.38 % to 96.866 %

DISTOLOZA*

Alva Salazar Ruiz Karina
DIRECTORA TECNICA - C.O. 343848
PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.
RUC 2052333051

4Care Lifescience Private Limited

Registered Office: St. 2nd Road, Karmaveer Centre, Nr. Panamal Vignesh Bridge, C G Road, Paldi, Ahmedabad - 380 007, Gujarat, India
Tel: +91 79 26016550 Email: care@carelifescience.com Website: www.carelifescience.com

DISTOLOZA*

Alexandra Torres Oré
Representante legal - Gerente General
Pharmaceutical Distoloz S.A.
RUC 2052333051



COLEGIO DE TRADUCCIONES DEL PERU
Fecha: 21/03/2025 12:19:28 UTC-05:00
ID: 2057674768

Verificar la autenticidad de la firma en: https://www.colegiotraducciones.org/verificar-firma/



Ricardo Luis Pueli Sandoval
Fecha: 21/03/2025 12:02:53 UTC-05:00
ID: 10CPE-44770185

- b) Respecto al postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY 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 06 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:

00071

exemed pharmaceuticals		QUALITY CONTROL DEPARTMENT	
		CERTIFICATE OF ANALYSIS	
Name of Product	: Norxaban 20 Coated Tablet 20 mg	O.P. RAO A. FALDONIPACO DIRECTOR TECNICO C.O.P. 14561	
Generic Name	: RIVAROXABAN TABLETS BP 20 MG		
Product code	: FTN00021	Batch Size	: 91,000 Tablets
Batch No.	: EMV231766A	Sample Quantity	: 30 Tablets
Mfg. Date	: 10/2023	Sampled on/By	: 06/11/2023 / Rajesh
Exp. Date	: 09/2025	Released on	: 17/11/2023
A. R. No.	: PT-2362683		

Sr. No.	Test	Results	Specification
1.	Description*	Brownish Red colored, round, biconvex, film coated tablets Plain on both side.	Brownish Red colored, round, biconvex, film coated tablets Plain on both side.
Identification			
2.	Identification-I (By UV)	The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of principal peak in the chromatogram obtained with reference solution (a).	The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of principal peak in the chromatogram obtained with reference solution (a).
	Identification-II (By HPLC)	The principal peak in the chromatogram is obtain with the test solution is similar in retention time and size of the peak in the chromatogram obtain with the reference solution (a).	The principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar in retention time and size to the principal peak in the chromatogram obtained with the reference solution (a).
3.	Average weight *	91.3 mg	92.0 mg \pm 7.5% (85.1 – 98.9 mg)
4.	Uniformity of weight	00 Tablet outside \pm 7.5% of average weight -1.7% deviation from average weight +2.2% deviation from average weight	Not more than 2 tablets out of 20 tablets should deviate from the average weight by more than 7.5% and none should deviate by more than 15%.

NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.
NANCY DOMENICK RAVINES MIRANDA
APODERADA

exemed
pharmaceuticals
REVIEWED BY AQA
Sign: [Signature]
17/11/23

Name	Prepared By	Reviewed By	Approved By
	Krishna. Lalit	Ramanam Rajaguru	[Signature]
Sign	K.O. Lalit	[Signature]	[Signature]
Date	17/11/23	17/11/23	17/11/23

QC-002F3-03
Works Site: Plot No: 133/1 & 133/2, G.I.D.C., Selvas rind, Vapi-386195 Dist.: Valsad, Gujarat.

RELEASED BY [Signature]
QUALITY ASSURANCE
Sign: [Signature] Dt: [Signature]

Page 1 of 2

- c) Respecto al postor GRUPO DISDROA 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 18 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:

MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED (MSN)
FORMULATION DIVISION, UNIT-II
 Sy.No:1277,1319 to 1324, Nandigama (Village & Mandal),
 Rangareddy (District), Telangana-509228, India.
FINISHED PRODUCT CERTIFICATE OF ANALYSIS

Product Name	: RIVATHROMB 20/Rivaroxaban Tablets 20 mg		
Batch No	: DRE10264A	Mfg. Date	: Oct.2024
A.R. No.	: DAF24007142	Date of Expiry	: Sep.2026
Reference	: In-House	Date of Analysis	: 09.11.2024
Market	: Peru	Specification No	: FPS-DT010C-007-00
Pack details	: 3 x 10's PVC/PVdC-Peel Push Blister		

S.No	TEST	SPECIFICATION	RESULT
1.0	Description	Brown, triangle, biconvex, film coated tablets, debossed with "R" on one side and "20" on other side.	Brown, triangle, biconvex, film coated tablets, debossed with "R" on one side and "20" on other side.
2.0	Identification		
2.1	By UV (USP < 197 >)	The UV absorption spectrum of the sample should match with that of the working standard.	The UV absorption spectrum of the sample matches with that of the working standard.
2.2	By HPLC (USP < 621 >)	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in Assay.	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in Assay.
3.0	Identification of Colouring agent		
3.1	Titanium dioxide	Should give positive for Titanium dioxide	Positive for Titanium dioxide
3.2	Iron oxide	Should give positive for Iron oxide	Positive for Iron oxide
4.0	Average Weight (mg)	88.000 mg \pm 3 % (85.360 mg - 90.640 mg)	88.263 mg
5.0	Uniformity of Dosage Units (By Content Uniformity) (USP <905>)	AV \leq 15.0 for 10 units; if AV $>$ 15.0 for 10 units, AV \leq 15.0 for 30 units and content per unit each of them from 0.75 M to 1.25 M	1.7
6.0	Water Determination (%w/w, By KF)	Not more than 7.0%	4.18%
7.0	Dissolution by HPLC (USP <711>)	Not less than 80% (Q) of stated amount of Rivaroxaban should dissolve in 30 minutes.	1) 99% 3) 102% 3) 96% 4) 100% 5) 96% 6) 97% Min.: 96% Max.: 102% Mean: 98%

Compiled By	Checked By	Approved By
St. Executive - QC	Asst. Manager - QC	St. Manager - QC
Name: B. Sunita	G. Suresh	K. Veera Var. Prasad Rao
Signature		
Date: 15/11/2024	15-11-2024	15/11/2024
AQC-028-F001-03, 13/02/2022		

GRUPO DISDROA

Page 1 of 2

O.K.A. Mabel Sardon Nava
 DIRECTOR TECNICA CALIDAD

GRUPO DISDROA

Marleny Perez
 GERENTE GENERAL

- d) Respecto al postor DISTRIBUIDORA 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 18 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:

exemed pharmaceuticals		QUALITY CONTROL DEPARTMENT	
CERTIFICATE OF ANALYSIS			
Name of Product	TROMVAX 20		
Generic Name	RIVAROXABAN TABLETS 20 MG		
Product code	FTT00038	Batch Size	1,65,000 Tablets
Batch No.	EMV241838A	Sample Quantity	30 Tablets
Mfg. Date	10/2024	Sampled on/By	12/12/2024 / Subhansu
Exp. Date	09/2026	Released on	13/12/2024
A. R. No.	PF-2464595		

Sr. No.	Test	Results	Specification
01.	Description	Brownish Red colored, round, biconvex, film coated tablets, Plain on both side.	Brownish Red colored, round, biconvex, film coated tablets, Plain on both side.
02.	Identification (By HPLC)	The principal peak in the chromatogram is obtain with the test solution corresponds to the peak in the chromatogram obtain with the standard solution in Assay test.	The principal peak in the chromatogram should obtain with the test solution corresponds to the peak in the chromatogram obtain with the standard solution in Assay test.
03.	Average weight	92.1 mg	92.0 mg \pm 7.5% (85.1 – 98.9 mg)
04.	Disintegration Test	02 Minutes 55 Seconds	NMT 30 minutes at 37°C \pm 2°C in water
05.	Uniformity of Content (By HPLC)	Avg: 93.0 % Min: 89.9 % Max: 96.8 %	Between 85.0% and 115.0% of the average content
06.	Assay (By HPLC)	99.5 % 19.91 mg/Tablet	Not less than 90.0 % and not more than 110.0 % of the labelled amount of Rivaroxaban.
07.	Dissolution (By UV)	Avg: 94.2 % Min: 94.0 % Max: 94.8 %	Not less than 70% of the labelled amount of drug is dissolved in 30 minutes
08.	Related Substance (By HPLC)		
	Single maximum unknown impurity	0.02% w/w	NMT 0.5 % w/w

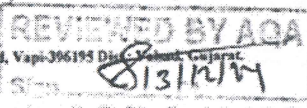
Name	Prepared By	Reviewed By	Approved By
	Helisha Patel	Nidhi Patel	Subhansu Bagchi
Sign	Helisha	Nidhi	Subhansu
Date	13/12/24	13/12/24	13/12/24

QC-002F3-04

Work Site: Plot No. 133/1 & 133/2, G.I.D.C., Selvas road, Vapi-396195 Dist. Dahod, Gujarat.



Susana Alfaro Quijandria
REPRESENTANTE LEGAL



Page 1 of 2

13/12/24

- e) Respecto al postor SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES 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 21 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:

Manufacturing Site: Sun Pharmaceutical Industries Limited Village Ganguwala, Paonta Sahib - 173025 District Sirmour Himachal Pradesh - India		SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD. PAONTA SAHIB CERTIFICATE OF ANALYSIS	
NAME OF PRODUCT	RIVASUN TABLETS 20MG (RIVAROXABAN TABLETS)	BATCH NO	PTG0036A
MFG.	21-2024	BATCH SIZE	13624 S10
EXPIRY	12/2026	A.R. No.	PA/FEB/23/02424
SPECIFICATION NO.	ES02042-2.0	DATE OF SAMPLING	20/02/2025
TEST	OBSERVATION	SPECIFICATION	
DESCRIPTION	Dark Red, film coated, round tablets, debossed 'X3' on one side and plain on the other side.	Dark Red to brown, film coated, round tablets, debossed 'X3' on one side and plain on the other side.	
IDENTIFICATION			
A. By UV (Using PDA detector)	The UV spectrum of Rivaroxaban peak in chromatogram of sample solution correspond to that of Rivaroxaban peak in chromatogram of the Standard solution (Reference solution (a)), as obtained in the Assay.	The UV spectrum of Rivaroxaban peak in chromatogram of sample solution should correspond to that of Rivaroxaban peak in chromatogram of the Standard solution (Reference solution (a)), as obtained in the Assay.	
B. By HPLC	The retention time of major peak in the chromatogram of the sample solution correspond to that of major peak in the chromatogram of the standard (Reference solution (a)) solution as obtained in the assay.	The retention time of major peak in the chromatogram of the sample solution must correspond to that of major peak in the chromatogram of the standard (Reference solution (a)) solution as obtained in the assay.	
AVERAGE WEIGHT	100.12	100.00 mg \pm 5 % (95.00 mg to 105.00 mg)	
UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS (By content uniformity) (By HPLC)	Min=98.6%, Max=101.7%, Mean=100.5% AV=2.5(n=10)	Acceptance value at L1 is \leq 15	
WATER (By KF) (% w/w)	3.8	NMT 10.0	
DISSOLUTION (By HPLC)	94% - 99%, Avg = 96%	NLT 80 % (Q) of the labelled amount of Rivaroxaban dissolved in 30 min.	
ASSAY (By HPLC)			
Each tablet contains			
Rivaroxaban BP	20.12 mg (100.6%)	19.00 - 21.00 mg (95.0 - 105.0 %)	
RELATED SUBSTANCES (% w/w) (By HPLC)			
- Unspecified impurity ^a	Below Disregard Limit	NMT 0.2	
- Total impurities	Below Disregard Limit	NMT 0.3	
MICROBIAL ENUMERATION TESTS AND TEST FOR SPECIFIED MICROORGANISMS			
- Total aerobic microbial count (TAMC) (cfu/g)	<100	NMT 1000	
- Total combined yeast and molds count (TYMC) (cfu/g)	<50	NMT 100	
- E. Coli (per g)	Absent	Must be absent	
Note:	SPP No. FTD10938 - L.B.		
Reason for issuance: COA issued as per regulatory specification.			
Any unspecified impurity observed above 0.1 % w/w to be reported.			
REMARKS: THE SAMPLE CONFORMS/DOES NOT CONFORM TO ABOVE SPECIFICATION.			
APPROVED/REJECTED			
ANALYST: Sachin Kumar	REVIEWED BY: V.P. Singh	QUALITY ASSURANCE: J. P. Singh	
DATE: 05/MAR/2025	DATE: 06/MAR/2025	DATE: 06/MAR/2025	

- f) Respecto al postor PAX IMPORTACIONES E.I.R.L., 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 23 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:

Titan Laboratories Pvt. Ltd.
Manufacturers of Sustained & Modified Release Formulation
A/01-GF & A/101, Plot No 120, Anand Bhavan,
Spectrum Building, R. B. Mehta Marg,
Ghatkopar (East), Mumbai-400077.
Tel: 0091-22-67857000, Fax: 0091-22-67857070
E-mail: titanpharmaindia@hotmail.com website: www.titanpharma.com

CERTIFICATE OF ANALYSIS

Product Name : LIXAVAN 20 (RIVAROXABAN TABLETS 20 MG)	
Label Claim: Each film coated tablets contains Rivaroxaban In House.....20 mg	
Batch No.	TL360QT24001
Mfg. Date	JULY - 2024
Exp. Date	JUNE - 2026

Sr. No.	TEST	RESULTS	SPECIFICATION
1.0	Description	Dark red colored circular, biconvex, film coated tablets plain on both sides.	Dark red colored circular, biconvex, film coated tablets plain on both sides.
2.0	Identification test By HPLC	The retention time of the major peak in the chromatogram of the assay preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in the assay.	The retention time of the major peak in the chromatogram of the assay preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in the assay.
3.0	Average weight of Tablet	206.36 mg	206.0 mg \pm 7.5 %
4.0	Uniformity of dosage units by content uniformity	3.3	Meets as per USP <905> L1 \leq 15
5.0	Dissolution by HPLC	93.6 %	Not less than 75.0% of the labeled amount in 45 minutes.
6.0	Assay by HPLC	97.6 %	Not less than 90.0 % and not more than 110.0 % of the labeled claim
7.0	Related substances by HPLC		
	Single maximum impurity	0.07 %	Not more than 0.5 %
	Total impurities	0.37 %	Not more than 2.0 %

Remark: This product conforms to the above specifications.		
Prepared By (QC)	Checked By (QC)	Approved by (QA)
<i>[Signature]</i> 25/07/2024	<i>[Signature]</i> 25/07/2024	<i>[Signature]</i> 25/07/24

Factory: Plot No E27/1 & E27/2, MIDC Mahad, Village Jite, Dist. Raigad
Page 1 of 2

PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.

[Signature]
ANITA SOLÓRZANO URQUIZO
GERENTE GENERAL
RUC: 20610035541



COLEGIO DE TRANSCRIPTORES DEL PERU
Fecha: 25/07/2024
ID: 207674846
<https://pax-importaciones.com/verificar-certificate.html?ID=207674846&ID=207674846>



[Signature]
O.F. Heredia Mendoza Cespedes
DIRECTOR TECNICO
Fecha: 25/07/2024
ID: 207674846

- g) Respecto al postor HANAI SRL., 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 18 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:

MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED (MSNO)
FORMULATION DIVISION, UNIT-II
 Sy.No:1277,1319 to 1324, Nandigama (Village & Mandal),
 Rangareddy (District), Telangana-509228, India.
FINISHED PRODUCT CERTIFICATE OF ANALYSIS

Product Name	: RIVATHROMB 20/Rivaroxaban Tablets 20 mg		
Batch No	: DRE10264A	Mfg. Date	: Oct.2024
A.R. No.	: DAF24007142	Date of Expiry	: Sep.2026
Reference	: In-House	Date of Analysis	: 09.11.2024
Market	: Peru	Specification No	: FPS-DT010C-007-00
Pack details	: 3 x 10's PVC/PVdC-Peel Push Blister		
S.No	TEST	SPECIFICATION	RESULT
1.0	Description	Brown, triangle, biconvex, film coated tablets, debossed with "R" on one side and "20" on other side.	Brown, triangle, biconvex, film coated tablets, debossed with "R" on one side and "20" on other side.
2.0	Identification		
2.1	By UV (USP < 197 >)	The UV absorption spectrum of the sample should match with that of the working standard.	The UV absorption spectrum of the sample matches with that of the working standard.
2.2	By HPLC (USP < 621 >)	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in Assay.	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample preparation corresponds to that in the chromatogram of the standard preparation, as obtained in Assay.
3.0	Identification of Colouring agent		
3.1	Titanium dioxide	Should give positive for Titanium dioxide	Positive for Titanium dioxide
3.2	Iron oxide	Should give positive for Iron oxide	Positive for Iron oxide
4.0	Average Weight (mg)	88.000 mg \pm 3 % (85.360 mg – 90.640 mg)	88.263 mg
5.0	Uniformity of Dosage Units (By Content Uniformity) (USP <905>)	AV \leq 15.0 for 10 units; if AV > 15.0 for 10 units, AV \leq 15.0 for 30 units and content per unit each of them from 0.75 M to 1.25 M	1.7
6.0	Water Determination (%w/w, By KF)	Not more than 7.0%	4.18%
7.0	Dissolution by HPLC (USP <711>)	Not less than 80% (Q) of stated amount of Rivaroxaban should dissolve in 30 minutes.	1) 99% 2) 102% 3) 96% 4) 100% 5) 96% 6) 97% Min.: 96% Max.: 102% Mean: 98%

	Compiled By	Checked By	Approved By
Desi & Dept	Sr. Executive - QC	Asst. Manager - QC	Sr. Manager - QC
Name	B. Suritha	G. Swapna	K. Veera Varu Prasad Rao
Signature			
Date	15/11/2024	15-11-2024	15/11/2024

AQC-028/F001-03, 13/02/2022

- h) Respecto al postor J&R PERUVIAN 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 12 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:



Eurofarma Laboratórios S.A. Certificado de Análise

Producto: RIBEX 20MG 30CPR PER
N° Certificado: 422489
Lote: 909713

Fabricación: 03.2024

Código: 429476

Fecha de Emisión: 24.04.2024

Expiración: 03.2026

Análisis	Especificación	Resultado
Descripción - PT	Comprimido recubierto circular de color rojo oscuro, biconvexo, grabado con 20 en una cara y liso en la otra.	De acuerdo - Comprimido recubierto circular de color rojo oscuro, biconvexo, grabado con 20 en una cara y liso en la otra.
Peso Promedio - PT	82,66 a 95,94 mg	87,14 mg
Humedad (IV) - PT	Máximo 5,0 %	1,9 %
Desintegración - PT	Máximo 15 min(s)	7 min(s)
Identificación (HPLC)- PT	El tiempo de retención del pico principal de Rivaroxabán obtenido en el cromatograma de muestra debe corresponder al tiempo de retención del pico de Rivaroxabán obtenido en el cromatograma del patrón de calibración, en la determinación del contenido.	Positiva
Contenido Rivaroxaban 20mg (%) - PT	90,0 a 110,0 %	101,5 %
Contenido de rivaroxabán 20mg (mg/cpr) -	18,00 a 22,00 mg/cpr	20,30 mg/cpr
Uniformidad de Dosis Unitarias VA - PT	Máximo 15	5
DISS Q=75% 15MINU,MIN 80% 6/5Cpr-PT	Mínimo 80 %	87 %
Pd Dg Rivaroxaban RVX RC12 - PT	Máximo 0,5 %	0,0 %
Pd Dg Rivaroxabana RVX RC13 - PT	Máximo 0,5 %	0,0 %
Pd Dg Imp Ind no especificada - PT	Máximo 0,2 %	0,0 %
Prod. Deg. Impurezas totales - PT	Máximo 0,5 %	0,0 %
Cuenta de Bacterias - PT	Máximo 1000 UFC/g	< 100 UFC/g
Cuenta de los Hongos y/o Levaduras - PT	Máximo 100 UFC/g	< 100 UFC/g
Búsqueda de E. coli - PT	Ausente en 1g	Ausente en 1g

- i) Respecto al postor H REPS 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 12 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:

OMAN PHARMACEUTICAL PRODUCTS Co. LLC.
Salalah, Sultanate of Oman



الشركة العمانية لاستحضرات الصيدلة ش.م.م
صلالة - سلطنة عمان

234

QA F/1259-24

TEST REQUEST SHEET (Ref SOP No. QA-GEN-067-00)	
TEST REQUEST NO.: 011361/24	
PRODUCT NAME: Planaban 20mg Sandoz, Peru	
BATCH NUMBER: 4PH012E	BATCH SIZE: 2000000 tablets
MFG. DATE: APR 24	EXP. DATE: MAR 25
SAMPLED BY: Majka	SAMPLED QTY: 8x2x10's
LOCATION: NAB	STAGE: Packing
SAMPLE DESCRIPTION: finished product sample	
MARKET / FG CODE: Sandoz, Peru / AFAE094	
TEST FOR: AS Per specification	
REQUESTED BY: S	
DEPARTMENT: QA	
DATE: 24/06/2024	
RECEIVED BY (QC):	
DATE: 25/06/2024	

Format No. : QA001H



H Reps S.A.

QF Gabriela Castillo Medina
Director Técnico

RELACIONADO AL ITEM N° 9

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 9 - RIVASTIGMINA 18 mg PARCHE		
N°	POSTOR	OFERTA
		CAFERMA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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. Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO

- a) Respecto al postor CAFERMA 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 19 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:

**SINIL PHARMACEUTICAL CO., LTD.**

Head Office: 272, Sagajeong-ro, Dongdaemun-gu, Seoul, Republic of Korea.


Tel. (82)-2-2211-6700 Fax. (82)-2-2242-4639

Plant: 28, Boksangol-gil, Angseong-myeon, Changju-si, Chungcheongbuk-do, Republic of Korea.

Tel. (82)-43-722-3401 Fax. (82)-43-722-3419

CERTIFICATE OF ANALYSIS

PRODUCT : Tafcilex-10, 18mg Transdermal Patch 9.5mg/24h)			
BATCH No. 924702	SPECIFICATION In-House	MFG. DATE 17/10/2024	EXP. DATE 16/10/2026
QUANTITY 75,150 PC	TEST No. Q924702-5	Store at not exceeding 30°C, airtight container	
TESTS	SPECIFICATION	RESULTS	
Description	Rectangular, rounded corners and translucent sustained Release transdermal patch.	Rectangular, rounded corners and translucent sustained Release transdermal patch.	
Identification	The retention time of the major peak in the chromatogram of the test solution corresponds to that in the chromatogram of the standard solution, as obtained in the assay.	Conforms	
Shape Test	Total Area (10 cm ²) : 95.0 ~ 105.0%	99.4%~101.3%	
Adhesion	Not less than 250gf/mm	758gf/mm (Min:676gf/mm)	
Dissolution	2 hours : 31.0 ~ 73.0% 4 hours : 42.0 ~ 80.0% 7 hours : 55.0 ~ 87.0%	41.5%(min:40.0%) 57.7%(min:56.2%) 71.7%(min:70.3%)	
Assay	Rivastigmine : 90.0 ~ 110.0%	97.5%	
Content Uniformity	Acceptance Value : not more than 15.0%	2.1%	
Adhesive substance	When remove a released paper, there is not an adhesive material on released paper	Conforms	
Enantiomer (impurity D)	Impurity D : not more than 0.3%	N/D	


Fernando Taboada Lecaros
APODERADO
CAFERMA S.A.C.


Q.F. KATHERINE SOPHIA ROSALES ZAPATA
DIRECTOR TECNICO
CQFP: 21455
CAFERMA S.A.C.

RELACIONADO AL ITEM N° 10

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 10 - ESOMEPRAZOL 40 mg TAB		
N°	POSTOR	OFERTA
		NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	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. Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO

- a) Respecto al postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY 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 17 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:

00107

THE MADRAS PHARMACEUTICALS

137-B, Old Mahabalipuram Road, Karapakkam, Chennai - 600 096. Phone : 2345 2040-44 Fax : 2345 2046

05/QC-FOR/93

Certificate of analysis

Product Name	ESOPRAN Delayed Release Coated Tablet 40mg (ESOMEPRAZOLE TABLETS 40 mg)		
Batch No.	ME23J83	Batch size	4 20 000 Tablets
Mfg. Date	SEP 2023	Exp. Date	AUG 2026
Qty. sampled	240 T	Date of Receipt	29/09/23
A.R. No.	MPFP/2422/K0423	Date of Analysis	30/09/23
Manufacturer's Name	M/s The Madras Pharmaceuticals	Date of Release	11/10/23
Presentation: BOX x 20 Tablets			

Test	Specification	Results
Description	Brown coloured, circular, biconvex, enteric coated tablets and plain on both sides.	Complies
Identification (By HPLC) NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C. <i>[Signature]</i> C.F. Rauli Falconi Paco Director Técnico	The chromatogram of the sample preparation exhibits major peak for Esomeprazole magnesium retention time of which corresponds to the chromatogram of the standard preparation as obtained in the assay procedure.	Complies NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C. <i>[Signature]</i> NANCY DOMENICA RAVINES MIRANDA APODERADA
Average weight	145 mg \pm 5% (137.75mg to 152.25mg)	146.43mg
Uniformity of weight	\pm 7.5% of average weight	(-)2.68% to (+)1.93%
Disintegration time In 0.1N HCl	No sign of cracks should be seen within 2 hours	Complies
In mixed phosphate buffer pH 6.8	Not more than 60 minutes	4 minutes
Uniformity of dosage units (By weight variation)	AV should be less than or equal to 15% (L1 = \leq 15%)	2.4%
Dissolution A) In 0.1N HCL (For 120 minutes) B) In phosphate buffer PH 6.8 (For 45 minutes)	Not More than 10% Not less than 70%	Nil 82.8% to 87.9%
Related substances (By HPLC) Single maximum impurity: Total impurities:	NMT 1.0% NMT 2.0%	0.064% 0.134%
Assay : (By HPLC) Each Enteric coated tablet contains: Esomeprazole magnesium trihydrate USP equ. to Esomeprazole	Label claim Limit 40 mg 36.0mg to 44.0mg (90% to 110%)	39.317mg (98.29%)
Microbial limit test Total Aerobic microbial count Total yeast and mould count E.coli Salmonella Staphylococcus aureus Pseudomonas aeruginosa	Not more than 1000 cfu/g Not more than 100 cfu/g Should be absent/g Should be absent/10g Should be absent/g Should be absent/g	20cfu/g <10cfu/g Absent/g Absent/10g Absent/g Absent/g

THE SAMPLE CONFORMS TO IHS WITH RESPECT TO TESTS PERFORMED

Analysed by	Checked by	Approved by
Signature: <i>[Signature]</i> Date: 11/10/23 Name: T.SIRANJEEVI Designation: QC CHEMIST	<i>[Signature]</i> 11/10/23 R.SRIVIDHYA JUNIOR EXECUTIVE QC	<i>[Signature]</i> V.USHA GENERAL MANAGER

Es preciso mencionar que este comité de selección evidenció que, no fueron admitidas las ofertas presentadas en los ítems 6, 8, 9 y 10 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 65.3, Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada. (...)".

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 6, 8, 9 y 10 del procedimiento de selección LICITACIÓN PÚBLICA N° 004-2025/IAFAS EP cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN 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 LICITACIÓN PÚBLICA N° 004-2025/IAFAS EP cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN 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	CLINDAMICINA 100 mg OVU	
	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	Buena Pro
2	DABIGATRAN ETEXILATO 110 mg TAB	
	HANAI S.R.L.	Buena Pro
3	DABIGATRAN 150 mg TAB	
	HANAI S.R.L.	Buena Pro
4	ECONAZOL 1 por ciento Crema x 30g TU	
	DROGUERIA INTERNATIONAL FARMA S.A.	Buena Pro
5	PROBIOTICO + SACCHAROMYCES BOULARDII 250mg SOB	
	QS CONSUMO S.A.C.	Buena Pro
6	SACUBITRILO + VALSARTAN 49 mg + 51 mg TAB	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo	Desierto

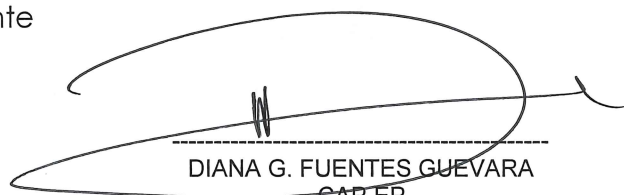
	procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	
7	TICAGRELOR 90 mg TAB	
	HANA S.R.L.	Buena Pro
8	RIVAROXABAN 20 mg TAB	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	Desierto
9	RIVASTIGMINA 18 mg PARCHES	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	Desierto
10	ESOMEPRAZOL 40 mg TAB	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	Desierto

3. CONCLUSIÓN:

- 3.1 Declarar Desierto los Items 6, 8, 9 y 10 del procedimiento de selección por LICITACIÓN PÚBLICA N° 004-2025/IAFAS EP 1ra convocatoria para la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN 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