

ACTA DE PRESENTACION DE OFERTAS, EVALUACION, CALIFICACION Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°003-2023-DIRIS-LC – PRIMERA CONVOCATORIA

"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS EN SITUACIÓN DE NORMOSTOCK PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS IPRESS DEL PRIMER NIVEL DE ATENCIÓN DE LA DIRIS LIMA CENTRO (Cefalexina, Dextrometorfano Bromhidrato, Loratadina y Paracetamol)"

En el Distrito de Lima en las instalaciones de la Oficina de Abastecimiento, se reúne el Comité de Selección, designado mediante Memorando N° 248-2023-DA-DIRIS-LC, para la organización, conducción y ejecución de la Subasta Inversa Electrónica N°003-2023-DIRIS-LC-Primera Convocatoria para la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS EN SITUACIÓN DE NORMOSTOCK PARA EL ABASTECIMIENTO DE LAS IPRESS DEL PRIMER NIVEL DE ATENCIÓN DE LA DIRIS LIMA CENTRO (Cefalexina, Dextrometorfano Bromhidrato, Loratadina y Paracetamol)", integrado por:

QUÓRUM Y CONVOCATORIA: Acto seguido se comprobó el quórum exigido en el Art. 46° del Decreto Supremo N° 344-2018-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en adelante el Reglamento, contando con la presencia del integro de los miembros:

María Cristina Velásquez Nieto

Presidente

Oficina de Acceso y Uso Racional de Medicamentos, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Carmen Rosa Barzola Quispe

Primer Miembro

Oficina de Acceso y Uso Racional de Medicamentos, Farmacovigilancia y Tecnovigilancia

Alex Javier Piñella Mocarro

Segundo Miembro

Órgano Encargado de las Contrataciones – OEC

Se declara abierta la sesión, y a continuación se comunica que el registro de participantes electrónico se llevó a cabo, del 07/08/2023 al 11/08/2023, verificándose en la Plataforma del SEACE, el registro de QUINCE (15) participantes:

| Nro. | RUC/Código | Nombre o Razón Social | Fecha de registro | Estado |
|------|-------------|---|------------------------|--------|
| | | | en el procedimiento | |
| 1 | 20100085225 | QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C. | 10/08/2023 | Válido |
| 2 | 20100287791 | INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A | 7/08/2023 | Válido |
| 3 | 20392764373 | DROGUERIA CADILLO S.A.C | 10/08/2023 | Válido |
| 4 | 20476798770 | CAFERMA S.A.C. | 7/08/2023 | Válido |
| 5 | 20491366339 | IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C. | 7/08/2023 | Válido |
| 6 | 20509882101 | CORPORACION ALESSANDRA S.A.C. | 10/08/2023 | Válido |
| 7 | 20565534875 | WILPHARMA S.A.C. | 8/08/2023 | Válido |
| 8 | 20566444586 | DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C. | 11/08/2023 | Válido |
| 9 | 20601396123 | DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. | 11/08/2023 | Válido |
| 10 | 20604767513 | CL PHARMA E.I.R.L. | 9/08/2023 | Válido |
| 11 | 20606959541 | DROGUERIA G & A S.A.C. | 7/08/2023 | Válido |
| 12 | 20607197955 | YAJEMA DROGUERIAS S.A.C. | 9/08/2023 | Válido |
| 13 | 20607427217 | GRUPO VITAL MEDIC S.A.C. | 10/08/2023 | Válido |
| 14 | 20609944502 | NIVAFARMA E.I.R.L. | 11/08/2023 | Válido |
| 15 | 20610379363 | CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA | 11/08/2023 | Válido |

De acuerdo a lo publicado en el SEACE y establecido como cronograma para la Presentación de Ofertas, Apertura de Ofertas y Periodo de Lances, esta se efectuó de manera electrónica, teniendo como ofertas presentadas según los ítems convocados y el orden de prelación respectivo:

ITEM N° 1 – CEFALOXINA 500 mg. TAB.

| Entidad Convocante | | DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA CENTRO | |
|-----------------------------|-------------|---|----------------------|
| No Item | | 1 | |
| Descripción del Item | | CEFALOXINA 500 mg TAB | |
| Moneda | | Soles | |
| Orden de Prolación | RUC | Nombre o Razón Social del postor | última Oferta |
| 1 | 20606959541 | DROGUERIA G & A S.A.C. | 130080 |
| 2 | 20392764373 | DROGUERIA CADILLO S.A.C | 190000 |
| 3 | 20610379363 | CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA | 220248 |
| 4 | 20566444586 | DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C. | 226632 |
| 5 | 20604767513 | CL PHARMA E.I.R.L. | 235200 |
| 6 | 20609944502 | NIVAFARMA E.I.R.L. | 378000 |
| 7 | 20601396123 | DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. | 504000 |
| 8 | 20100287791 | INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A | 1470000 |

ITEM N° 2 – DEXTROMETORFANO 15 mg/5 ml. JBE 120 ml.

| Entidad Convocante | | DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA CENTRO | |
|-----------------------------|-------------|---|----------------------|
| No Item | | 2 | |
| Descripción del Item | | DEXTROMETORFANO 15 mg/5ml JBE 120 mL | |
| Moneda | | Soles | |
| Orden de Prolación | RUC | Nombre o Razón Social del postor | última Oferta |
| 1 | 20392764373 | DROGUERIA CADILLO S.A.C | 390000 |
| 2 | 20610379363 | CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA | 440496 |
| 3 | 20100085225 | QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C. | 446880 |
| 4 | 20565534875 | WILPHARMA S.A.C. | 450000 |
| 5 | 20566444586 | DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C. | 453264 |
| 6 | 20607427217 | GRUPO VITAL MEDIC S.A.C. | 600000 |
| 7 | 20100287791 | INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A | 1117000 |
| 8 | 20601396123 | DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. | 1197000 |

ITEM N° 3 – LORATADINA 5 mg/5 ml. JBE 60 ml.

| Entidad Convocante | | DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA CENTRO | |
|----------------------|-------------|---|---------------|
| No Item | | 3 | |
| Descripción del Item | | LORATADINA 5 mg/5 mL JBE 60 mL | |
| Moneda | | Soles | |
| Orden de Prelación | RUC | Nombre o Razón Social del postor | última Oferta |
| 1 | 20392764373 | DROGUERIA CADILLO S.A.C | 50000 |
| 2 | 20607427217 | GRUPO VITAL MEDIC S.A.C. | 50000 |
| 3 | 20565534875 | WILPHARMA S.A.C. | 57900 |
| 4 | 20610379363 | CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA | 65520 |
| 5 | 20566444586 | DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C. | 70200 |
| 6 | 20601396123 | DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. | 132000 |
| 7 | 20100287791 | INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A | 180000 |

ITEM N° 4 – PARACETAMOL 120 mg/5 ml. TAB. 60 ml.

| Entidad Convocante | | DIRECCION DE REDES INTEGRADAS DE SALUD LIMA CENTRO | |
|----------------------|-------------|---|---------------|
| No Item | | 4 | |
| Descripción del Item | | PARACETAMOL 120 mg/5 mL JBE 60 mL | |
| Moneda | | Soles | |
| Orden de Prelación | RUC | Nombre o Razón Social del postor | última Oferta |
| 1 | 20607427217 | GRUPO VITAL MEDIC S.A.C. | 355000 |
| 2 | 20565534875 | WILPHARMA S.A.C. | 383460 |
| 3 | 20392764373 | DROGUERIA CADILLO S.A.C | 434256 |
| 4 | 20610379363 | CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA | 557760 |
| 5 | 20566444586 | DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C. | 597600 |
| 6 | 20100287791 | INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A | 1095600 |
| 7 | 20601396123 | DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. | 1095600 |


OTORGAMIENTO DE BUENA PRO:

De acuerdo a la Apertura de ofertas y periodo de lances, el sistema emite el Reporte de Resultados del Periodo de Lances, ordenando a los postores según el monto de su último lance.

Acto seguido, una vez generado el reporte de resultados del Periodo de Lances, se procede a verificar que los postores que han obtenido el primer y segundo lugar hayan presentado la documentación requerida de presentación obligatoria, tal como se detalla en el siguiente recuadro:

ITEM N°01 – CEFALOXINA 500 mg. TAB

| DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA | POSTOR 1 | POSTOR 2 |
|--|------------------------|--------------------------|
| | DROGUERIA G & A S.A.C. | DROGUERIA CADILLO S.A.C. |
| Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1) | PRESENTA | PRESENTA |
| Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda. | PRESENTA | PRESENTA |
| Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2) | PRESENTA | PRESENTA |
| Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3) | PRESENTA | PRESENTA |
| Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 4) | NO CORRESPONDE | NO CORRESPONDE |
| El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases. En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas al objeto de la convocatoria debe acreditar estos requisitos. | PRESENTA | PRESENTA |
| ESTADO | ADMITIDO | ADMITIDO |



REQUISITOS DE HABILITACION

| DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA | POSTOR 1 | POSTOR 2 |
|--|------------------------|--------------------------|
| | DROGUERIA G & A S.A.C. | DROGUERIA CADILLO S.A.C. |
| Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento , así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud – MINSA. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente o en proceso de renovación , que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, según legislación y normativa vigente, según corresponda. Para el caso de los productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el decreto Supremo N° 12-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de laboratorios Extranjeros pendientes de Certificación en BPM, emitido por la ANM. Para el caso de los certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad a certificación | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente o en proceso de renovación , a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM o en proceso de renovación, según corresponda. En el caso de que se haya contratado los servicios de almacenaje a terceros deberá presentarse el certificado BPA de la empresa que se encargue de dicha labor, acompañado del Contrato del servicio de almacenaje que acredite el vínculo contractual entre ambas partes, así como también el postor deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante el certificado de buenas prácticas de almacenamiento a su nombre. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente o en proceso de renovación , la cual será exigida según legislación y normatividad establecida por la ANM o ARM. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda , de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario del bien ofertado. | PRESENTA | PRESENTA |

| | | |
|--|-------------------|-------------------|
| Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente o en proceso de renovación , emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos – ANM del Ministerio de Salud – MINSA, según legislación y normatividad vigente. Nota: De conformidad con el texto único ordenado de la ley de procedimiento administrativo general. N°27444 aprobado por Decreto Supremo N°004-2019-JUS, artículo 66, numeral 13. la DIGEMID, hace de conocimiento que la vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentados dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente. | PRESENTA | PRESENTA |
| ESTADO | HABILITADO | HABILITADO |

OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: ITEM N°01 – CEFALOXINA 500 mg. TAB

El Comité de Selección, después de la revisión de la documentación según el orden señalado determino lo siguiente:

BUENA PRO – ITEM N°01: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°003-2023-DIRIS-LC-Primera Convocatoria

AL POSTOR: DROGUERIA G & A S.A.C.

ITEM N° 02 – DEXTROMETORFANO 15 mg/5 ml. JBE 120 ml.

| DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA | POSTOR 1 | POSTOR 2 |
|--|--------------------------|---------------------------------|
| | DROGUERIA CADILLO S.A.C. | CORPORACION MEDICA GOYFA S.A.C. |
| Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1) | PRESENTA | PRESENTA |
| Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda. | PRESENTA | PRESENTA |
| Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2) | PRESENTA | PRESENTA |
| Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3) | PRESENTA | PRESENTA |

| | | |
|--|-----------------|-----------------|
| Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 4) | NO CORRESPONDE | NO CORRESPONDE |
| El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases. En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas al objeto de la convocatoria debe acreditar estos requisitos. | PRESENTA | PRESENTA |
| ESTADO | ADMITIDO | ADMITIDO |

REQUISITOS DE HABILITACION

| DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA | POSTOR 1 | POSTOR 2 |
|--|--------------------------|---------------------------------|
| | DROGUERIA CADILLO S.A.C. | CORPORACION MEDICA GOYFA S.A.C. |
| Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento , así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente o en proceso de renovación , que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, según legislación y normativa vigente, según corresponda. Para el caso de los productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el decreto Supremo N° 12-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de laboratorios Extranjeros pendientes de Certificación en BPM, emitido por la ANM. Para el caso de los certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad a certificación | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente o en proceso de renovación , a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM o en proceso de renovación, según corresponda. En el caso de que se haya contratado los servicios de almacenaje a terceros deberá presentarse el certificado BPA de la empresa que se encargue de dicha labor, acompañado del Contrato del servicio de almacenaje que acredite el vínculo contractual entre ambas partes, así como también el postor deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante el certificado de buenas prácticas de almacenamiento a su nombre. | PRESENTA | PRESENTA |

| | | |
|---|-------------------|-------------------|
| Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente o en proceso de renovación , la cual será exigida según legislación y normatividad establecida por la ANM o ARM. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda , de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario del bien ofertado. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente o en proceso de renovación , emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos – ANM del Ministerio de Salud – MINSA, según legislación y normatividad vigente. Nota: De conformidad con el texto único ordenado de la ley de procedimiento administrativo general. N° 27444 aprobado por Decreto Supremo N°004-2019-JUS, artículo 66, numeral 13. la DIGEMID, hace de conocimiento que la vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentados dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente. | PRESENTA | PRESENTA |
| ESTADO | HABILITADO | HABILITADO |

OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: ITEM N°02 – DEXTROMETORFANO 15 mg/5 ml. JBE 120 ml.

El Comité de Selección, después de la revisión de la documentación según el orden señalado determino lo siguiente:

BUENA PRO – ITEM N°01: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°003-2023-DIRIS-LC-Primera Convocatoria

AL POSTOR: DROGUERIA CADILLO S.A.C.

ITEM N° 03 – LORATADINA 5 mg/5 ml. JBE 60 ml.

| DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA | POSTOR 1 | POSTOR 2 |
|--|--------------------------|--------------------------|
| | DROGUERIA CADILLO S.A.C. | GRUPO VITAL MEDIC S.A.C. |
| Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1) | PRESENTA | PRESENTA |
| Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda. | PRESENTA | PRESENTA |

| | | |
|--|-----------------|-----------------|
| Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2) | PRESENTA | PRESENTA |
| Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3) | PRESENTA | PRESENTA |
| Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 4) | NO CORRESPONDE | NO CORRESPONDE |
| El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases. En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas al objeto de la convocatoria debe acreditar estos requisitos. | PRESENTA | PRESENTA |
| ESTADO | ADMITIDO | ADMITIDO |

REQUISITOS DE HABILITACION

| DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA | POSTOR 1 | POSTOR 2 |
|--|--------------------------|--------------------------|
| | DROGUERIA CADILLO S.A.C. | GRUPO VITAL MEDIC S.A.C. |
| Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento , así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda. | PRESENTA | PRESENTA |
| Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente o en proceso de renovación , que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, según legislación y normativa vigente, según corresponda. Para el caso de los productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el decreto Supremo N° 12-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de laboratorios Extranjeros pendientes de Certificación en BPM, emitido por la ANM. Para el caso de los certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad a certificación | PRESENTA | PRESENTA |



| | | |
|---|-------------------|-------------------|
| <p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente o en proceso de renovación, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM o en proceso de renovación, según corresponda.</p> <p>En el caso de que se haya contratado los servicios de almacenaje a terceros deberá presentarse el certificado BPA de la empresa que se encargue de dicha labor, acompañado del Contrato del servicio de almacenaje que acredite el vínculo contractual entre ambas partes, así como también el postor deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante el certificado de buenas prácticas de almacenamiento a su nombre.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente o en proceso de renovación, la cual será exigida según legislación y normatividad establecida por la ANM o ARM.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario del bien ofertado.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente o en proceso de renovación, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos – ANM del Ministerio de Salud – MINSA, según legislación y normatividad vigente.</p> <p>Nota: De conformidad con el texto único ordenado de la ley de procedimiento administrativo general. N° 27444 aprobado por Decreto Supremo N°004-2019-JUS, artículo 66, numeral 13. la DIGEMID, hace de conocimiento que la vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentados dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| ESTADO | HABILITADO | HABILITADO |

(RLCE) Art. 91. Solución en caso de empate. "Tratándose de bienes, (...) en el supuesto de que dos (2) o más ofertas empaten, la determinación del orden de prelación de las ofertas empatadas se efectúa siguiendo estrictamente el siguiente orden:

- Las microempresas y pequeñas empresas integradas por personas con discapacidad (...)
- Las microempresas y pequeñas empresas (...)
- A través de sorteo

OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: ITEM N°03 – LORATADINA 5 mg/5 ml. JBE 60 ml.

El Comité de Selección, después de la revisión de la documentación según el orden señalado determino lo siguiente:

BUENA PRO – ITEM N°01: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°003-2023-DIRIS-LC-Primera Convocatoria

AL POSTOR: GRUPO VITAL MEDIC S.A.C.



ITEM N° 04 – PARACETAMOL 120 mg/5 ml. JBE 60 ml.

| DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA | POSTOR 1 | POSTOR 2 |
|--|--------------------------|------------------|
| | GRUPO VITAL MEDIC S.A.C. | WILPHARMA S.A.C. |
| Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1) | PRESENTA | PRESENTA |
| Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda. | PRESENTA | PRESENTA |
| Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2) | PRESENTA | PRESENTA |
| Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3) | PRESENTA | PRESENTA |
| Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio, así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 4) | NO CORRESPONDE | NO CORRESPONDE |
| El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases. En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas al objeto de la convocatoria debe acreditar estos requisitos. | PRESENTA | PRESENTA |
| ESTADO | ADMITIDO | ADMITIDO |

REQUISITOS DE HABILITACION

| DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA | POSTOR 1 | POSTOR 2 |
|---|--------------------------|------------------|
| | GRUPO VITAL MEDIC S.A.C. | WILPHARMA S.A.C. |
| Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento , así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos - ARM del Ministerio de Salud - MINSA, según corresponda. | PRESENTA | PRESENTA |

| | | |
|--|-------------------|-------------------|
| <p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura - BPM vigente o en proceso de renovación, que comprenda las áreas para la fabricación del producto farmacéutico ofertado, emitido por la ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, según legislación y normativa vigente, según corresponda.</p> <p>Para el caso de los productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el decreto Supremo N° 12-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de laboratorios Extranjeros pendientes de Certificación en BPM, emitido por la ANM.</p> <p>Para el caso de los certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad a certificación</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento - BPA vigente o en proceso de renovación, a nombre del proveedor, emitida por la ANM o ARM o en proceso de renovación, según corresponda.</p> <p>En el caso de que se haya contratado los servicios de almacenaje a terceros deberá presentarse el certificado BPA de la empresa que se encargue de dicha labor, acompañado del Contrato del servicio de almacenaje que acredite el vínculo contractual entre ambas partes, así como también el postor deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante el certificado de buenas prácticas de almacenamiento a su nombre.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente o en proceso de renovación, la cual será exigida según legislación y normatividad establecida por la ANM o ARM.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano y del inserto, cuando corresponda, de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario del bien ofertado.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente o en proceso de renovación, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos – ANM del Ministerio de Salud – MINSA, según legislación y normatividad vigente.</p> <p>Nota: De conformidad con el texto único ordenado de la ley de procedimiento administrativo general. N° 27444 aprobado por Decreto Supremo N°004-2019-JUS, artículo 66, numeral 13. la DIGEMID, hace de conocimiento que la vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentados dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| <p>Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.</p> | PRESENTA | PRESENTA |
| ESTADO | HABILITADO | HABILITADO |


OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: ITEM N°04 – PARACETAMOL 120 mg/5 ml. JBE 60 ml.

El Comité de Selección, después de la revisión de la documentación según el orden señalado determino lo siguiente:

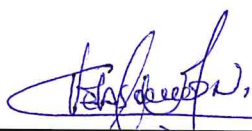
BUENA PRO – ITEM N°01: SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°003-2023-DIRIS-LC-Primera Convocatoria

AL POSTOR: GRUPO VITAL MEDIC S.A.C.

Acto seguido no habiendo otro asunto que tratar el Comité de Selección en concordancia con la normativa de contrataciones en relación a procesos de selección por Subasta Inversa Electrónica, indica que, se declarara desierto cuando no se cuente con dos (2) ofertas validas, a ello se dio lectura al acta y sin observaciones a la misma esta fue aprobada, firmando en señal de conformidad, siendo el 23 de agosto del 2023 y acuerdan su publicación a través del SEACE.



Carmen Rosa Barzola Quispe
Primer Miembro del Comité de Selección



María Cristina Velásquez Nieto
Presidente del Comité de Selección



Alex Javier Piñella Mocarro
Segundo Miembro del Comité de Selección