

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
Licitación Pública N° 016-2023/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA			
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DICLOFENACO + VIT B1, B6, B12 TB E INY, ENZALUTAMIDA 40 MG TB SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ITEM N°01 - DICLOFENACO + VIT B1, B6, B12, 50 mg TAB			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		CAFERMA S.A.C.	J & R PERUVIAN S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. 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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO	ADMITIDO
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 ADMITIDO (*)	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO	ADMITIDO
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 dichos 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.	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		NO ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 08 de Setiembre del 2023

(\*) La vigencia del medicamento no cumple con lo requerido en las especificaciones técnicas ( Ficha Técnica), según el requerimiento en la ficha técnica dice: la vigencia mínima del medicamento deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses, al momento de la entrega en el almacén de la IAFAS EP

  
NADER RUIZ RENZO H.  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
SANTA MARÍA CHÁVEZ OMAR H.  
MI EP  
MIEMBRO TITULAR

  
PINEDA LLERENA KARLA  
MI EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 002 AL ACTA N°060-2023/CS/IAFAS-EP	
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DICLOFENACO + VIT B1, B6, B12 TB E INY, ENZALUTAMIDA 40 MG TB SIN FICHA TECNICA	
APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP	
CUADRO DE EVALUACION	
ITEM N°01 - DICLOFENACO + VIT B1, B6, B12, 50 mg TAB	


N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI						
1	J & R PERUVIAN S.A.C.	459,000.00	100	459,000.00	100.00	NO APLICA	100.00	1



NAPA RUIZ RENZO H.  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR



SANTA MARIA CHAVEZ OMAR H.  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR




PINEDA LLERENA KARLA  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR

**ANEXO N° 003 AL ACTA N° 060-2023/CS/IAFAS-EP**


**ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DICLOFENACO + VIT B1, B6, B12 TB E INY, ENZALUTAMIDA 40 MG TB SIN FICHA  
TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**

**ITEM N°01 - DICLOFENACO + VIT B1, B6, B12, 50 mg TAB**

N°	DOCUMENTOS	1
		J & R PERUVIAN S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	a. Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente	HABILITADO
	b. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.	HABILITADO
	c. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	HABILITADO
	d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: - Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. - Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. - Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados. NOTA: * Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. * Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda. * Para el caso de medicamentos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N°012-2016-SA, Decreto Supremo N°007-2019-SA y sus modificaciones, el postor debe presentar el Certificado de BPM emitido por la autoridad nacional de medicamentos (ANM) o de la autoridad competente del país de origen o equivalentes, siempre y cuando hayan presentado ante la ANM las solicitudes de preliquidación para la certificación de BPM y que el laboratorio a fabricar se encuentre en el listado de laboratorios extranjeros pendientes de certificación de BPM y estar comprendidos en la lista de laboratorios extranjeros pendientes de certificación por la autoridad competente del país de origen para productos importados.	HABILITADO
	<b>RESULTADO</b>	HABILITADO

  
NAPA RUIZ RENZO H.  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
SANTA MARIA CHAVEZ OMAR H.  
MIY EP  
MIEMBRO TITULAR

  
PINEDA LLERANA KARLA  
MIY EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1		
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS		
Licitación Pública N° 016-2023/IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA		
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DICLOFENACO + VIT B1, B6, B12 TB E INY, ENZALUTAMIDA 40 MG TB SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
ITEM N°03 - ENZALUTAMIDA 40 MG TAB		
N°	POSTOR	OFERTA
		ACCORD HEALTHCARE S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.  En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de representante legal, apoderado o mandatario designada para tal efecto donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades.  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.	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO
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 ADMITIDO (*)
e)	Declaración jurada de plaza de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO
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 la componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.  La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.  Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO
	ESTADO	NO ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 08 de Setiembre del 2023

(\*) La vigencia del medicamento no cumple con lo requerido en las especificaciones técnicas ( Ficha Técnica), según el requerimiento en la ficha técnica dice: la vigencia mínima del medicamento deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses, al momento de la entrega en el almacén de la IAFAS EP

NAPA GUIZ RENZO H.  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR

SANTA MARIA CHAVEZ OMAR H.  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR

PINEDA LLERENA KARLA  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR