

ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO

APERTURA DE OFERTAS, PERIODO Y OTORGAMIENTO DE BUENA PRO

SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2024-RPSA-1
Denominado:

“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA LAS 28 MICROREDES Y PROGRAMAS PRESUPUESTALES DE LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA”

En la Oficina del Proceso de Logística de la Red de Salud Arequipa Caylloma, siendo las 10:30 horas del día jueves 07 de abril del 2024, el Comité de Selección designado para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección procede a revisar el registro de los postores al proceso electrónico SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2024-RPSA-1 denominado **“ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS II TRAMO PARA LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA”**, convocado por Ítem Paquetes, con la finalidad de efectuar la apertura de ofertas electrónicas, período de lance y de ser el caso, otorgar la buena pro al presente procedimiento de selección, el mismo que es presidido de la siguiente manera:

Q.F. Erika Patricia Velásquez Benavente	Presidente (titular)
Lic. Erika Paola Salcedo Gomez	Primer Miembro (titular)
Lic. Luis Ivan Navarro Quispe	Segundo Miembro (titular)

Todos integrantes del comité de selección designados mediante formato N° 04 establecido por el OSCE (Designación del comité de selección) por parte de Dirección Ejecutiva, informándose que se ha cumplido con el procedimiento establecido.

Acto seguido, se deja en constancia que todo lo actuado y etapas que corresponde al desarrollo del presente procedimiento de selección se encuentra registrada en la plataforma SEACE.

PRIMERO: De acuerdo al cronograma establecido en las bases en la Etapa de PRESENTACIÓN DE OFERTAS (Electrónica) se registraron en la plataforma SEACE, los siguientes participantes:

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	10426753991	CELIS HERNANDEZ MARCOS FEDERICO	21/10/2024	Válido		21/10/2024	10426753991	
2	Proveedor con RUC	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	18/10/2024	Válido		18/10/2024	20448605893	
3	Proveedor con RUC	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	18/10/2024	Válido		18/10/2024	20491366339	
4	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	22/10/2024	Válido		22/10/2024	20509882101	
5	Proveedor con RUC	20565534875	WILPHARMA S.A.C.	18/10/2024	Válido		18/10/2024	20565534875	
6	Proveedor con RUC	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	24/10/2024	Válido		24/10/2024	20566444586	
7	Proveedor con RUC	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	18/10/2024	Válido		18/10/2024	20602532837	
8	Proveedor con RUC	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	18/10/2024	Válido		18/10/2024	20604767513	
9	Proveedor con RUC	20605384057	CODARTEL S.A.C.	23/10/2024	Válido		23/10/2024	20605384057	
10	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	21/10/2024	Válido		21/10/2024	20606267241	
11	Proveedor con RUC	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	18/10/2024	Válido		18/10/2024	20607197955	
12	Proveedor con RUC	20607538744	KAFS MEDICAL S.A.C.	18/10/2024	Válido		18/10/2024	20607538744	
13	Proveedor con RUC	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	24/10/2024	Válido		24/10/2024	20610379363	

13 registros encontrados, mostrando 3 registro(s), de 11 a 13. Página 2 / 2.

SEGUNDO: Posteriormente se verificaron las ofertas presentadas de manera electrónica a través del Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado (SEACE) obteniendo el siguiente reporte el mismo que se detalla a continuación:

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	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	24/10/2024	21:13:01	20491366339	24/10/2024	22:09:29	Enviado	Valido		
2	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	24/10/2024	20:49:17	20604767513	24/10/2024	22:39:47	Enviado	Valido		
3	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	24/10/2024	18:21:36	20602532837	24/10/2024	18:23:07	Enviado	Valido		
4	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	24/10/2024	19:09:58	20448605893	24/10/2024	19:11:14	Enviado	Valido		
5	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	24/10/2024	23:41:06	20606267241	24/10/2024	23:43:05	Enviado	Valido		
6	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	24/10/2024	18:42:36	20509882101	24/10/2024	18:43:18	Enviado	Valido		
7	20605384057	CODARTEL S.A.C.	24/10/2024	20:26:01	20605384057	24/10/2024	20:34:31	Enviado	Valido		
8	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	24/10/2024	20:34:51	20610379363	24/10/2024	20:38:48	Enviado	Valido		
9	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	24/10/2024	21:02:24	20566444586	24/10/2024	21:03:44	Enviado	Valido		

9 registros encontrados, mostrando 9 registro(s), de 1 a 9. Página 1 / 1.

TERCERO: Se procedió a la apertura de las OFERTAS ELECTRONICAS, con la finalidad de verificar el cumplimiento de los documentos de presentación obligatoria, para su admisibilidad, de acuerdo al siguiente detalle:

Entidad Convocante		GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA	
No Item		1	
Descripción del Item		PAQUETE 1	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	307371.2
2	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	310000
3	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	332905
4	20605384057	CODARTEL S.A.C.	334000
5	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	364383.6

EVALUACION DE PROPUESTAS	IGAN PERUANA S.A.	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 310,000.00	S/. 307,371.20
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS		
REQUISITOS DE HABILITACION		
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.A. N° 512-202-GRA/GRS/GR-DEMIM	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO BPA N° 542-2022 VIGENCIA 22/11/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDYT)	CERTIFICADO BPDYT N° 256-2024 VIGENCIA 08/07/2027	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

BIPERIDENO CLORHIDRATO 2 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7429-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-05579 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 7429-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-05579 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-166/23 F.V. 02/2026 (16 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-1165/24 F.V. 07/2027 (33 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

CLONAZEPAM 2 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4169-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-08018 VIGENCIA 09/06/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 9060-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-00328 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT07531-23 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000291285 F.V. 06/2027 (20 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

CLONAZEPAM 500ug (0.5 mg) TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8334-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-08236 VIGENCIA 17/09/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 7353-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-05601 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT07057-23 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000285402 F.V. 03/2027 (29 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
PREDNISONA 20 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8871-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03042 VIGENCIA 31/05/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 5934-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04767 VIGENCIA 18/02/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT07170-24 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000268168 F.V. 07/2027 (33 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

PREDNISONA 50 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13736-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03461 VIGENCIA 29/05/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 13736-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03461 VIGENCIA 29/05/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT07204-23 F.V. 09/2026 (23 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT01790-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

PREDNISONA 5 MG/ 5 ML IB 60ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5483-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01844 VIGENCIA 12/02/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 5483-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01844 VIGENCIA 12/02/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT06958-24 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT00494-24 F.V. 01/2026 (15 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

RISPERIDONA 2MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 010-2024 VIGENCIA 12/01/2029 MEDROCK CORPORATION S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 010-2024 VIGENCIA 12/01/2029 MEDROCK CORPORATION S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2284-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-03524 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION MEDROCK CORPORATION S.A.C.	R.D. N° 2284-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-03524 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION MEDROCK CORPORATION S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO ANALITICO F.V. 03/2027 (29 meses) MEDROCK CORPORATION S.A.C. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO F.V. 03/2027 (29 meses) MEDROCK CORPORATION S.A.C. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante		GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA	
No Ítem		2	
Descripción del Ítem		PAQUETE 2	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	434954.4
2	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	500000
3	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	512056
4	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	516954

EVALUACION DE PROPUESTAS	ALMACENES FARMACEUTICOS S.A.C.	DROGUERIA KRISOR S.A.C.	IGAN PERUANA S.A.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 512,056.00	S/. 434,954.40	S/. 500,000.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D. N° 364-2021/DIGEMID/DICER	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.A. N° 512-202-GRA/GRS/GR-DEMIN
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO BPA N° 0749-2023 VIGENCIA 31/01/2026	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO BPA N° 542-2022 VIGENCIA 22/11/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO BPDY N° 0038-2023	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDY N° 256-2024 VIGENCIA 08/07/2027

CLARITROMICINA 500 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 PORTUGAL	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 026-2022 VIGENCIA 22/04/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5757-2021-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EN-02327 VIGENCIA 21/10/2025 PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 11047-2020-DIGEMID/DPF/EFMDYO/MINSA N° EN-00495 VIGENCIA 27/01/2025 LABORTORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 5757-2021-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EN-02327 VIGENCIA 21/10/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04541-24 F.V. 05/2027 (31 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 400000294144 F.V. 07/2027 (33 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04541-24 F.V. 05/2027 (31 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediat del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO NO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
GABAPENTINA 300 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1172-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO.LTD.	CERTIFICADO BPM N° 044-2023 VIGENCIA 05/06/2028 VITA PHARMA S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 069-2014 VIGENCIA OFICIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5808-2021-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EE-01354 VIGENCIA 30/06/2025 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 1426-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-04597 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIO VITA PHARMA S.A.C.	R.D. N° 5808-2021-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EE-01354 VIGENCIA 30/06/2025 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION: EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS	PROTOCOLO ANALITICO N° 24-0144-VP F.V. 04/2027 (30 meses) VITA PHARMA S.A.C. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) CSPC OUYI PHARMCEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS
Rotulados de los envases inmediato y mediat del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
HIPROMELOSA 3 mg/mL SOL OFT 15 MI			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 034-2022 VIGENCIA 24/06/2027 VITALINE S	CERTIFICADO BPM N° 074-2023 VIGENCIA 04/09/2028 LABORATORIO LANSIER S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 004-2023 VIGENCIA 24/06/2027 VITALINE S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.S. N° 5180-2016/DIGEMID/DPF N° EN-03624 VIGENCIA EXPEDIENTE EN TRAMITE DE REINSCRIPCION VITALINE S.A.C.	R.D. N° 5180-2016/DIGEMID/DPF N° EN-03624 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIO LANSIER S.A.C.	R.D. N° 5180-2016/DIGEMID/DPF N° EN-03624 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIO VITALINE S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT/23/227-1 F.V. 06/2026 (20 meses) VITALINE CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000002508 F.V. 02/2027 (28 meses) LANSIER CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000005699 F.V. 08/2027 (34 meses) VITALINE CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediat del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

NITROFURAL 200 MG/100G CRM 500 G			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 096-2020 VIGENCIA 02/10/2025 FARMACEUTICO AMERICAS S.R.LTDA	CERTIFICADO BPM N° 096-2020 VIGENCIA 02/10/2025 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA	CERTIFICADO BPM N° 071-2020 VIGENCIA 02/10/2025 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7990-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05726 VIGENCIA 04/05/2027 FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA	R.D. N° 7990-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05726 VIGENCIA 04/05/2027 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA	R.D. N° 7990-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05726 VIGENCIA 04/05/2027 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT11-11-23 F.V. 11/2026 (25 meses) FARMACEUTICO AMERICA S.R.L. CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT11-03-24 F.V. 03/2027 (29 meses) LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.L. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT08-08-24 F.V. 08/2027 (34 meses) LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
PROXIMETACAINA 5 MG/ML SOL OFT 15 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 004-2023 VIGENCIA 24/06/2027 VITALINE S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 004-2023 VIGENCIA 24/06/2027 VITALINE S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 004-2023 VIGENCIA 24/06/2027 VITALINE S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 14281-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03346 VIGENCIA 13/05/2026 VITALINE SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	R.D. N° 14281-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03346 VIGENCIA 13/05/2026 VITALINE SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	R.D. N° 14281-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03346 VIGENCIA 13/05/2026 VITALINE SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS F.V. 09/2026 (23 meses) VITALINE CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS F.V. 09/2026 (23 meses) VITALINE CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS F.V. 09/2026 (23 meses) VITALINE CONCLUSION: APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SULPIRIDA 200 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 055-2024 VIGENCIA 05/06/2029 LABORATORIO AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 044-2023 VIGENCIA 05/06/2028 VITA PHARMA S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 044-2023 VIGENCIA 05/06/2028 VITA PHARMA S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7712-2020-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01751 VIGENCIA 22/08/2025 LABORATORIO AC FARMA S.A.	R.D. N° 7627-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYP/MINSA N° EN-07727 VIGENCIA 03/07/2028 VITA PHARMA S.A.C.	R.D. N° 7627-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYP/MINSA N° EN-07727 VIGENCIA 03/07/2028 VITA PHARMA S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000263082 F.V. 04/2026 (18 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 24-0157-KF F.V. 04/2027 (30 meses) VITA PHARMA S.A.C. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 24-0200-KF F.V. 06/2027 (32 meses) VITA PHARMA S.A.C. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante		GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA	
No Item		3	
Descripción del Item		PAQUETE 3	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	343430.64
2	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	345474.87
3	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	5000000

EVALUACION DE PROPUESTAS	DROGUERIA KRISOR S.A.C	IGAN PERUANA S.A.	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 345,747.87	S/. 5'000,000.00	S/. 343,430.64
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.A. N° 512-202-GRA/GR5/GR-DEMIN	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO BPA N° 542-2022 VIGENCIA 22/11/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 256-2024 VIGENCIA 08/07/2027	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026
AMOXICILINA 250 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 278-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01498 VIGENCIA 03/04/2028 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 278-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01498 VIGENCIA 03/04/2028 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 278-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01498 VIGENCIA 03/04/2028 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AP-0261/24 F.V. 06/2027 (32 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AP-0261/24 F.V. 06/2027 (32 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AP-0261/24 F.V. 06/2027 (32 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

CLOZAPINA 100 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° HFW-H VIGENCIA 09/05/2025 LIFECARE NEURO PRODUCTS LTD.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° HFW-H VIGENCIA 09/05/2025 LIFECARE NEURO PRODUCTS LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2660-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-11508 VIGENCIA 03/04/2028 LIFECARE NEURO PRODUCTS LTD.	R.D. N° 11907-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01345 VIGENCIA 17/03/2029 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 2660-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-11508 VIGENCIA 03/04/2028 LIFECARE NEURO PRODUCTS LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2027 (29 meses) LIFECARE NEURO PRODUCTS LTD. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000265976 F.V. 06/2026 (20 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2027 (29 meses) LIFECARE NEURO PRODUCTS LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
GLIBENCLAMIDA 5 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 011-2021 VIGENCIA 12/02/2026 FARMINDUSTRIA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 011-2021 VIGENCIA 12/02/2026 FARMINDUSTRIA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 11767-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04934 VIGENCIA 28/06/2027 FARMINDUSTRIA S.A.	R.D. N° 4441-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-08039 VIGENCIA 29/06/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 11767-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04934 VIGENCIA 28/06/2027 FARMINDUSTRIA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000023301022 F.V. 04/2026 (18 meses) FARMINDUSTRIA S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01167-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000023301022 F.V. 04/2026 (18 meses) FARMINDUSTRIA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
LOSARTAN POTASICO 50 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2006-2020-DIGEMID/DPF*UFMNDYO/MINSA N° EN-07894 VIGENCIA 04/03/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2006-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-07894 VIGENCIA 04/03/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2006-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-07894 VIGENCIA 04/03/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07542-24 F.V. 08/2027 (34 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT03890-24 F.V. 04/2027 (30 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06874-24 F.V. 08/2027 (34 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

METFORMINA CLORHIDRATO 500 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4409-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06047 VIGENCIA 10/04/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 4409-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06047 VIGENCIA 10/04/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 4409-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06047 VIGENCIA 10/04/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02105-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07426-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00239-24 F.V. 12/2026 (24 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
METFORMINA CLORHIDRATO 850 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2769-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00781 VIGENCIA 18/06/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2769-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00781 VIGENCIA 18/06/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2769-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00781 VIGENCIA 18/06/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07375-24 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06675-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05693-24 F.V. 05/2026 (19 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA
No Item	4
Descripción del Item	PAQUETE 4
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	621636
2	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	970576
3	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	1031237

EVALUACION DE PROPUESTAS	ALMACENES FARMACEUTICOS S.A.C.	DROGUERIA KRISOR S.A.C	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 621,636.00	S/. 970,576.00	S/. 1'031,237.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D. N° 364-2021/DIGEMID/DICER	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO BPA N° 0749-2023 VIGENCIA 31/01/2026	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT)	CERTIFICADO BPDT N° 0038-2023	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

ALBENDAZOL 100 MG/5ML SUS 20 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 011-2021 VIGENCIA 12/02/2026 FARMINDUATRIA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 011-2021 VIGENCIA 12/02/2026 FARMINDUATRIA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7265-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05054 VIGENCIA 10/12/2026 PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 7470-2021-DIGEMID/DPF/JFMDYO/MINSA N° EN-02148 VIGENCIA 02/11/2026 FARMINDUSTRIA S.A.	R.D. N° 7470-2021-DIGEMID/DPF/JFMDYO/MINSA N° EN-02148 VIGENCIA 02/11/2026 FARMINDUSTRIA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02703-24 F.V. 03/2027 (29 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000024301030 F.V. 05/2026 (19 meses) FARMINDUSTRIA CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000024301030 F.V. 05/2026 (19 meses) FARMINDUSTRIA CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

AMIKACINA (COMO SULFATO) 250 MG/ML INY 2 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS REPUBLICA POPULAR CHINA VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO.LTD.	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO.LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7875-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EE-07730 VIGENCIA EXPEDIENTE EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD	R.D. N° 10749-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10205 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 10749-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10205 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

AMLODIPINO (COMO BESILATO) 10 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3898-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00370 VIGENCIA 12/06/2028 PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3898-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00370 VIGENCIA 12/06/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3898-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00370 VIGENCIA 12/06/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT09457-23 F.V. 10/2026 (24 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05053-23 F.V. 05/2026 (19 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05053-23 F.V. 05/2026 (19 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
AMLODIPINO (COMO BESILATO) 5 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3428-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00369 VIGENCIA 12/06/2028 PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3428-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00369 VIGENCIA 12/06/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3428-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00369 VIGENCIA 12/06/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT09436-23 F.V. 10/2026 (24 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01406-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01406-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO (COMO SAL POTASICA) 250 MG+62.5MG/5ML SUS 60 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIO PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7413-2022/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04818 VIGENCIA 01/09/2026 LABORATORIO PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 7413-2022/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04818 VIGENCIA 01/09/2026 LABORATORIO PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 7413-2022/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04818 VIGENCIA 01/09/2026 LABORATORIO PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05883-24 F.V. 07/2026 (21 meses) LABORATORIOS PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05883-24 F.V. 07/2026 (21 meses) LABORATORIOS PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05883-24 F.V. 07/2026 (21 meses) LABORATORIOS PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

CEFTRIAXONA SODICA 1 G INY			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 030-2024 VIGENCIA 01/03/2029 LABORATORIO NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 030-2024 VIGENCIA 01/03/2029 NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 030-2024 VIGENCIA 01/03/2029 NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8846-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02498 VIGENCIA 15/12/2025 LABORATORIO NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 8846-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02498 VIGENCIA 15/12/2025 NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 8846-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02498 VIGENCIA 15/12/2025 NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 09/2026 (23 meses) LABORATORIO NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION: EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA USP NF 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 09/2026 (23 meses) NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA USP NF 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 05/2027 (31 meses) NCPC HEBEI HUAMIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA USP NF 2024
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
HALOPERIDOL (COMO DECANOATO) 50 mg/mL INY 1 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 032-2019 VIGENCIA OFICIO N° 727-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CIRON DRUGS & PHARMACEUTICALS PVT. LTD.	CERTIFICADO N° 032-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD.	CERTIFICADO N° 032-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10411-2019-DIGEMID/DPF/UJFMDYO/MINSA N° EE-07914 VIGENCIA 21/10/2034 - VENCIDO CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD.	R.D. N° 13289-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-07914 VIGENCIA 21/10/2029 CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD.	R.D. N° 13289-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-07914 VIGENCIA 21/10/2029 CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO TERMINADO CUMPLE	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2027 (27 meses) CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD. CONCLUSION CUMPLE	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD. CONCLUSION CUMPLE
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SALBUTAMOL (COMO SULFATO) 100 ug/DOSIS AER 200 DOSIS			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 036-2024 VIGENCIA 29/03/2029 HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 012-2020 VIGENCIA 02/12/2024 JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 012-2020 VIGENCIA 02/12/2024 JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12870-2020-DIGEMID/DPF/UJFMDYO/MINSA N° EE-01731 VIGENCIA 29/08/2025 HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 12482-2024-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-08162 VIGENCIA 26/11/2027 JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO. LTD.	R.D. N° 12482-2024-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-08162 VIGENCIA 26/11/2027 JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 06/2026 (20 meses) HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO TERMINADO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA BP 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 12/2026 (26 meses) JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 12/2026 (26 meses) JEWIM PHARMACEUTICAL (SHANDONG) CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante		GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA	
No Item		5	
Descripción del Item		PAQUETE 5	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	1210200.5
2	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	1332605

EVALUACION DE PROPUESTAS	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 1'210,200.50	S/. 1'332,605.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS		
REQUISITOS DE HABILITACION		
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D.R. N° 1198-2024-GORE-ICA-DRSA/DG	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 002-2024-DIRESA-ICA-DMID VIGENCIA 01/02/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026
ATORVASTATINA (COMO SAL CALCICA) 20 mg TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12681-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-08800 VIGENCIA 29/10/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 12681-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-08800 VIGENCIA 29/10/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05347-23 F.V. 06/2026 (20 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT10372-23 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

ATROPINA SULFATO 1 MG/ML INY 1 ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DE L FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD	LICENCIA DE L FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4201-2020-DIGEMIDDPD/UFMNDYO/MINSA N° EE-08689 VIGENCIA 26/06/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL S.A.C.	R.D. N° 4201-2020-DIGEMIDDPD/UFMNDYO/MINSA N° EE-08689 VIGENCIA 26/06/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 05/2027 (31 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 05/2027 (31 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
ATROPINA SULFATO 500 ug/mL (0.5 MG/ML) INY 1 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DE L FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD	LICENCIA DE L FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 761-2020-DIGEMID/D PF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08476 VIGENCIA 31/01/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 761-2020-DIGEMID/D PF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08476 VIGENCIA 31/01/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2026 (15 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2026 (15 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
AZITROMICINA 200 MG/5ML SUS 60 ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 1925-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01976 VIGENCIA 19/10/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 1925-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01976 VIGENCIA 19/10/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05980-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05980-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

AZITROMICINA 500 G TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3657-2020 DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN 00786 VIGENCIA 08/02/2025 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 3657-2020 DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN 00786 VIGENCIA 08/02/2025 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 4000268931 F.V. 07/2026 (21 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 4000270124 F.V. 08/2026 (22 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
BECLOMETASONA DIPROPIONATO 250 ug/DOSIS AER 200 DOSIS		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 036-2024 VIGENCIA 29/03/2029 HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO.LTD	CERTIFICADO BPM N° 036-2024 VIGENCIA 29/03/2029 HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO.LTD
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4905-2021 DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE 01941 VIGENCIA 30/09/2025 HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 4905-2021 DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE 01941 VIGENCIA 30/09/2025 HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO.LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2027 (27 meses) HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO.LTD CONCLUSION LA ESPECIFICACION DEL PRODUCTO TERMINADO CUMPLE CON BP 2024	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2027 (27 meses) HEILONGJIANG PROVINCE FULEKANG PHARMACEUTICAL CO.LTD CONCLUSION LA ESPECIFICACION DEL PRODUCTO TERMINADO CUMPLE CON BP 2024
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
BENZILPENICILINA PROCAINICA 1000000 UI/INY CON DILUYENTE		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 126-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024 DIGEMID DG DICER ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD. LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.	CERTIFICADO N° 126-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024 DIGEMID DG DICER ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD. LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7618-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE 08135 VIGENCIA 09/01/2028 CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD. R.D. N° 11510-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE 06501 VIGENCIA 29/10/2028 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 7618-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE 08135 VIGENCIA 09/01/2028 CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD. R.D. N° 11510-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE 06501 VIGENCIA 29/10/2028 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 06/2026 (20 meses) CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 06/2026 (20 meses) CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2026 (18 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

BENCILPENICILINA SODICA 1000000 UI INY		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 126-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD.	CERTIFICADO N° 126-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5171-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-05791 VIGENCIA 30/01/2027 CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD.	R.D. N° 5171-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-05791 VIGENCIA 30/01/2027 CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 12/2026 (26 meses) CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LOS REQUERIMIENTOS DE LA METODOLOGIA BP VIGENTE	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHIJIAZHANG) CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LOS REQUERIMIENTOS DE LA METODOLOGIA BP VIGENTE
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
BENZATINA BENCILPENICILINA 1200000 UI INY		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 014-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 014-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8562-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02348 VIGENCIA 23/11/2025 NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 8562-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02348 VIGENCIA 23/11/2025 NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
BENZATINA BENCILPENICILINA 2400000 UI INY CON DILUYENTE		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 014-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD. LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 014-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD. LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7021-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-01871 VIGENCIA 15/09/2025 NORTH CHINA PHARMACEUTICAL S.R.L. R.D. N° 11510-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE06501 VIGENCIA 29/10/2028 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 7021-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-01871 VIGENCIA 15/09/2025 NORTH CHINA PHARMACEUTICAL S.R.L. R.D. N° 11510-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE06501 VIGENCIA 29/10/2028 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2026 (18 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

BENZOATO DE BENILO 25g/100 mL (25%) LOC 120 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2021 VIGENCIA 13/09/2026 GENCOPHARMACEUTICAL S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 051-2021 VIGENCIA 13/09/2026 GENCOPHARMACEUTICAL S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10192-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05861 VIGENCIA 12/01/2028 GENCOPHARMACEUTICAL S.A.C.	R.D. N° 10192-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05861 VIGENCIA 12/01/2028 GENCOPHARMACEUTICAL S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° 172-24 F.V. 07/2027 (33 meses) GENCOPHARMACEUTICAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° 172-24 F.V. 07/2027 (33 meses) GENCOPHARMACEUTICAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
DIAZEPAM 10 MG TSN		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2469-2018-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-01221 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2469-2018-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-01221 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO0954-24 F.V. 01/2026 (15 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO6588-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
FLUOXETINA (COMO CLORHIDRATO) 20 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3030-2021-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-00654 VIGENCIA 26/01/2025 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 3030-2021-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-00654 VIGENCIA 26/01/2025 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000292427 F.V. 06/2027 (32 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000292427 F.V. 06/2027 (32 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

CALCIO CARBONATO 1.25 G (EQUIV. A 500 MG DE CA) TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO DEL SISTEAM HACCP N° 001HACCP1200431 VIGENCIA 29/06/2027 WEIHAI BAIHE BIOLOGY TECHNOLOGICAL CO. LTD.	CERTIFICADO DEL SISTEAM HACCP N° 001HACCP1200431 VIGENCIA 29/06/2027 WEIHAI BAIHE BIOLOGY TECHNOLOGICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13559-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° DE-2547 VIGENCIA 26/01/2028 WEIHAI BAIHE BIOLOGY TECHNOLOGICAL CO. LTD.	R.D. N° 13559-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° DE-2547 VIGENCIA 26/01/2028 WEIHAI BAIHE BIOLOGY TECHNOLOGICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 02/2027 (28 meses) WEIHAI BAIHE BIOLOGY TECHNOLOGICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2027 (29 meses) WEIHAI BAIHE BIOLOGY TECHNOLOGICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA		
No Item	6		
Descripción del Item	PAQUETE 6		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	311331.24
2	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	422084.87
3	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	429499
4	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	489000
5	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	489373.76

EVALUACION DE PROPUESTAS	CL PHARMA E.I.R.L.	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	GRUPO DISDROA S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 311,331.24	S/. 422,084.87	S/. 429,499.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D. N° 6630-2019/DIGEMID/DICER	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID	R.D. N° 619-2018/DIGEMID/DICER
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO BPA N° 0904-2022 VIGENCIA 01/06/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025	CERTIFICADO N° 0022-2023 VIGENCIA 29/12/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDIT)	CERTIFICADO BPDIT N° 0105-2023 VIGENCIA 21/04/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026	CERTIFICADO N° 006-2022 VIGENCIA 13/01/2025

CLORHEXIDINA GLUCONATO 4g/100 mL (4%) sol 1 L			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 047-2024 VIGENCIA 02/05/2029 LABORATORIO ROKER PERU S.A.	CERTIFICADO BPM N° 047-2024 VIGENCIA 02/05/2029 LABORATORIO ROKER PERU S.A.	CERTIFICADO BPM N° 016-2023 VIGENCIA 03/03/2028 LABORATORIO ROKER PERU S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 9103-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-00277 VIGENCIA EXPEDIENTE EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIO ROKER PERU S.A.	R.D. N° 9103-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-00277 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIO ROKER PERU S.A.	R.D. N° 9103-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-00277 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIO ROKER PERU S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 279-23 F.V. 09/2026 (23 meses) LABORATORIO ROKER PERU S.A. CONCLUSION: NO INDICA	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 223-23 F.V. 07/2026 (21 meses) LABORATORIO ROKER PERU S.A. CONCLUSION USP-NF 2022	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 066-24 F.V. 02/2027 (28 meses) LABORATORIO ROKER PERU S.A. CONCLUSION USP-NF 2022
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CLOTRIMAZOL 1g/100 g (1%) CRM 20 g			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 055-2024 VIGENCIA 05/06/2029 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° NEW-WHO- GMP/CERT/KD/137811/2024/11/50634 VIGENCIA 17/06/2027 CIRON DRUGS & PHARMACEUTICALS PVT. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13145-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02003 VIGENCIA 03/06/2028 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 2291-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04909 VIGENCIA 05/11/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2953-2019/DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EE-07180 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION CIRON DRUGS & PHARMACEUTICALS PVT. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000264192 F.V. 05/2026 (19 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04959-23 F.V. 06/2027 (32 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2027 (27 meses) CIRON DRUGS & PHARMACEUTICALS PVT. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CLOTRIMAZOL 500 MG O VU			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 023-2024 VIGENCIA 13/02/2029 LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7403-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05799 VIGENCIA 08/07/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 6027-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-00632 VIGENCIA 19/01/2025 LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.	R.D. N° 7403-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05799 VIGENCIA 08/07/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00029-24 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 23241 F.V. 09/2026 (23 meses) LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT10016-23 F.V. 11/2026 (25 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

DEXAMETASONA 4 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 044-2023 VIGENCIA 05/06/2028 VITA PHARMA S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 6008-2020-DIGEMID/DPF/URMNDYO/MINSA N° EN-06132 VIGENCIA 17/07/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 6008-2020-DIGEMID/DPF/URMNDYO/MINSA N° EN-06132 VIGENCIA 17/07/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2994-2021-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-04152 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION VITA PHARMA S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06077-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT09311-23 F.V. 11/2026 (25 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 23-0364-VP F.V. 08/2026 (22 meses) VITAPHARMA CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
DEXAMETASONA 500 ug (0.5 mg) TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4299-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00036 VIGENCIA 28/03/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 4299-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00038 VIGENCIA 28/03/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 4299-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00038 VIGENCIA 28/03/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06269-24 F.V. 07/2027 (33 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01331-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01331-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
DEXAMETASONA FOSFATO (COMO SAL SODICA) 4 mg/2 mL INV 2 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° HUBEI 20200181 VIGENCIA 28/09/2025 TIANJIN KING YORK GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO.LTD. OFICIO N° 1599-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO BPM	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° HUBEI 20200181 VIGENCIA 28/09/2025 OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM TIANJIN JINYAO GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7134-2021-DIGEMID/DPF/URMNDYO/MINSA N° EE-09889 VIGENCIA 28/06/2026 TIANJIN KING YORK GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 10026-2020-DIGEMID/DPF/URMNDYO/MINSA N° EE-09053 VIGENCIA 23/10/2025 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 7134-2021-DIGEMID/DPF/URMNDYO/MINSA N° EE-09889 VIGENCIA 28/06/2026 TIANJIN KING YORK GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) TIANJIN KING YORK GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA USP-NF 2022	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) TIANJIN KING YORK GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

DEXTROMETORFANO BROMHIDRATO 15 MG/5 ML JBE 120 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10295-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00767 VIGENCIA 15/02/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 10295-2024/DIGEMID/DAS/EMNDYO/MINSA N° EN-00767 VIGENCIA 15/02/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2705-2015/DIGEMID/DAS/ERPF N° EN-00767 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06796-23 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07260-23 F.V. 09/2026 (23 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07385-23 F.V. 09/2026 (23 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA		
No Item	7		
Descripción del Item	PAQUETE 7		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	149850
2	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	152296.7

EVALUACION DE PROPUESTAS	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 152,296.70	S/. 149,850.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS		
REQUISITOS DE HABILITACION		
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D.R. N° 1198-2024-GORE-ICA-DRSA/DG	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 002-2024-DIRESA-ICA-DMID VIGENCIA 01/02/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

DEXTROSA 333 mg/mL (33%) INY 20 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 091-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 091-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2296-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02907 VIGENCIA 14/04/2026 HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 2296-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02907 VIGENCIA 14/04/2026 HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO.LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2027 (27 meses) HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE USP NF 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2027 (27 meses) HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE USP NF 2023
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
DICLOXACILINA (COMO SAL SODICA) 500 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 11617-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04766 VIGENCIA 30/05/2027 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 11617-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04766 VIGENCIA 30/05/2027 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AP-0242/23 F.V. 07/2026 (21 meses) INSTITUTO QUIMICOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AP-0475/23 F.V. 12/2026 (26 meses) INSTITUTO QUIMICOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
DIGOXINA 250 ug (0.25 mg) TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3331-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-00649 VIGENCIA 14/01/2025 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 3331-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-00649 VIGENCIA 14/01/2025 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0311/23 F.V. 03/2026 (17 meses) INSTITUTO QUIMICOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0311/23 F.V. 03/2026 (17 meses) INSTITUTO QUIMICOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

DIMENHIDRINATO 50 MG INY 5 ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10178-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01814 VIGENCIA 01/10/2025 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 10178-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01814 VIGENCIA 01/10/2025 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 680-2024 F.V. 06/2027 (32 meses) LUSA CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 592/2024 F.V. 06/2027 (32 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
DIMENHIDRINATO 50 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 11344-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03191 VIGENCIA 31/01/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 11344-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03191 VIGENCIA 31/01/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01549-23 F.V. 01/2026 (15 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08294-24 F.V. 09/2027 (35 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
DINITRATO DE ISOSORBIDA 10 mg TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 011-2021 VIGENCIA 12/02/2026 FARMINDUSTRIA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 011-2021 VIGENCIA 12/02/2026 FARMINDUSTRIA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 16272-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05874 VIGENCIA 19/06/2027 LABORATORIO FARMAINDUSTRIA S.A.	R.D. N° 16272-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05874 VIGENCIA 19/06/2027 LABORATORIO FARMAINDUSTRIA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000022304021 F.V. 11/2026 (23 meses) FARMINDUSTRIA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000022304021 F.V. 11/2026 (23 meses) FARMINDUSTRIA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

DINITRATO DE ISOSORBIDA 5 mg TAB SL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 027-2024 VIGENCIA 27/02/2029 LABORATORIO HERSIL S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 027-2024 VIGENCIA 27/02/2029 LABORATORIO HERSIL S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7144-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01310 VIGENCIA 06/03/2028 HERSIL S.A.	R.D. N° 7144-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01310 VIGENCIA 06/03/2028 HERSIL S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000551-23 F.V. 03/2026 (17 meses) HERSIL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000551-23 F.V. 03/2026 (17 meses) HERSIL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA
No Ítem	8
Descripción del Ítem	PAQUETE 8
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	197867.5
2	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	229175.1
3	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	272827.5

EVALUACION DE PROPUESTAS	DROGUERIA KRISOR S.A.C	GRUPO DISDROA S.A.C.	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 229,175.10	S/. 197,867.50	S/. 272,827.50
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.D. N° 619-2018/DIGEMID/DICER	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO N° 0022-2023 VIGENCIA 29/12/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO N° 006-2022 VIGENCIA 13/01/2025	CERTIFICADO BPDT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

CIPROFLOXACINO (COMO CLORHIDRATO) 500 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL	CERTIFICADO BPM N° JS20190995 VIGENCIA OFICIO N° 1993-2024-DIGEMID-DGDC-ER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1-EN PROCESO DE BPM JIANGSU PENGYAO PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13010-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05139 VIGENCIA 20/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 8544-2018-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EE-06539 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU PENGYAO PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 13010-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05139 VIGENCIA 20/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04254-23 F.V. 05/2026 (19 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (23 meses) JIANGSU PENGYAO PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLEN CON LOS REQUERIMIENTOS DE LA USP NF 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04254-23 F.V. 05/2026 (19 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CLINDAMICINA (COMO CLORHIDRATO) 300 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 30/09/2024 - VENCIDO INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 30/09/2024 - VENCIDO INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 1649-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03898 VIGENCIA 13/10/2029 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 4858-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05212 VIGENCIA 22/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 1649-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03898 VIGENCIA 13/10/2029 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0475/23 F.V. 04/2026 (18 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05381-24 F.V. 06/2026 (32 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0475/23 F.V. 04/2026 (18 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CLINDAMICINA (COMO SULFATO) 600 MG INY 4 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 085-2024 VIGENCIA 14/08/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4135-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02972 VIGENCIA 14/11/2026 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 4135-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02972 VIGENCIA 14/11/2026 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 4135-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02972 VIGENCIA 14/11/2026 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 1195/2023 F.V. 09/2026 (23 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 544/2024 F.V. 05/2027 (31 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 653/2024 F.V. 07/2027 (33 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO



RED DE SALUD PERIFERICA AREQUIPA – CAYLLOMA

COMITÉ DE SELECCIÓN



CLORFENAMINA MALEATO 10 MG/ML IVY 1 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° G220190009 VIGENCIA OFICIO N° 1599-2024-DIGEMID-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 OFICIO N° 1993-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° G220190009 VIGENCIA OFICIO N° 1599-2024-DIGEMID-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 54962022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10769 VIGENCIA 05/05/2027 GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 11576-2020-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-09196 VIGENCIA 30/11/2025 JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 5486-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10769 VIGENCIA 05/05/2027 GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (26 meses) GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LOS REQUISITOS	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (26 meses) GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LOS REQUISITOS
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CLORFENAMINA MALEATO 2 MG/5ML JBE 120 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12158-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05051 VIGENCIA 21/05/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 12158-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05051 VIGENCIA 21/05/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 12158-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05051 VIGENCIA 21/05/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08070-23 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00311-24 F.V. 01/2027 (27 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05226-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CLORFENAMINA MALEATO 4 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2561-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05046 VIGENCIA 18/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2561-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05046 VIGENCIA 18/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2561-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05046 VIGENCIA 18/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT10517-23 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08341-22 F.V. 10/2025 (12 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06590-24 F.V. 06/2027 (32 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

ERGOMETRINA MALEATO 200 ug/ml (0.2 mg/ml) INY 1 ml			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE FABRICACION VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM SWISS PHARMA PVT LTD	CERTIFICADO N° 24024794 VIGENCIA 17/07/2027 OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM SWISS PARENTERALS LTD.	CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE FABRICACION VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM SWISS PHARMA PVT LTD
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10989-2021-DIGEMID/DPF/EMINDYO/MINSA N° EE-10227 VIGENCIA 27/09/2026 SWISS PARENTERALS LTD.	R.D. N° 10989-2021-DIGEMID/DPF/EMINDYO/MINSA N° EE-10227 VIGENCIA 27/09/2026 SWISS PARENTERALS LTD.	R.D. N° 10989-2021-DIGEMID/DPF/EMINDYO/MINSA N° EE-10227 VIGENCIA 27/09/2026 SWISS PARENTERALS LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (25 meses) SWISS PARENTERALS LTD. CONCLUSION CUMPLE	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (25 meses) SWISS PARENTERALS LTD. CONCLUSION CUMPLE	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (25 meses) SWISS PARENTERALS LTD. CONCLUSION CUMPLE
Rotulados de los envases inmediato y mediató del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA		
No Item	9		
Descripción del Item	PAQUETE 9		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	275056
2	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	290000
3	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	403285.64
4	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	495843

EVALUACION DE PROPUESTAS	CL PHARMA E.I.R.L.	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	GRUPO DISDROA S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 275,056.00	S/. 403,285.64	S/. 290,000.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D. N° 6630-2019/DIGEMID/DICER	R.D.R. N° 1198-2024-GORE-ICA-DRSA/DG	R.D. N° 619-2018/DIGEMID/DICER
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO BPA N° 0904-2022 VIGENCIA 01/06/2025	CERTIFICADO N° 002-2024-DIRESA-ICA-DMID VIGENCIA 01/02/2025	CERTIFICADO N° 0022-2023 VIGENCIA 29/12/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDIT)	CERTIFICADO BPDIT N° 0106-2023 VIGENCIA 21/04/2026	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO N° 006-2022 VIGENCIA 13/01/2025

AMOXICILINA + ACIDO CLAVULANICO (COMO SAL POTASICA) 500 MG + 125 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DE PRODUCCION DE MEDICAMENTOS N° LU 20160062 VIGENCIA 22/10/2025 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO.LTD. OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO 1 - EN PROCESO DE BPM	CERTIFICADO N° 014-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° GD20190477 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 6079-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08787 VIGENCIA 28/07/2025 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 11772-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02683 VIGENCIA 01/03/2026 NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 5571-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08767 VIGENCIA 23/07/2025 ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION: CUMPLE CON LA USP VIGENTE	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2026 (18 meses) NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 12/2026 (26 meses) ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLEN CON LOS REQUERIMIENTOS USP - NF 2023
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
AMOXICILINA 250 MG/5ML SUS 60 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° GD20190477 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 14562-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04233 VIGENCIA 02/08/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 14562-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04233 VIGENCIA 02/08/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2979-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08645 VIGENCIA 29/05/2025 ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO4677-24 F.V. 05/2027 (31 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO6252-23 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) ZHONGSHAN LEAN & LEAP PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LOS REQUERIMIENTOS DE LA USP - NF 2023
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
AMOXICILINA 500 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 062-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO 1 - EN PROCESO DE BPM PEYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	LICENCIA DE PRODUCCION DE MEDICAMENTOS N° LU 20160062 VIGENCIA 22/10/2025 OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 9031-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-9016 VIGENCIA 08/10/2025 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 9993-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02815 VIGENCIA 27/01/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 12197-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-09255 VIGENCIA 07/12/2025 REYOUNG PHARMACEUTICAL S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION: CUMPLE CON LA BP 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO5807-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2026 (18 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL S.A.C. CONCLUSION NO INDICA
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

AMPICILINA SODICA 1 G INY			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 126-2019 VIGENCIA 14/08/2024 CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHUIAZHUANG) CO.LTD.	CERTIFICADO N° 014-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 126-2019 VIGENCIA CARTA N° 8681-2024-DIGEMID-DICER-ELAB/MINSA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHUIZHUANG) CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 6098-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04366 VIGENCIA 15/12/2026 CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHUIAZHUANG) CO.LTD.	R.D. N° 3640-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02838 VIGENCIA 09/02/2026 NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 6098-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04366 VIGENCIA 15/12/2026 CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHUIZHUANG) CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/02/26 (21 meses) CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHUIAZHUANG) CO.LTD. CONCLUSION: EL PRODUCTO CUMPLE CON LA ESPECIFICACION ESTABLECIDA	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 09/02/26 (23 meses) NORTH CHINA PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA USP NF2023	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2027 (33 meses) CSPC ZHONGNUO PHARMACEUTICAL (SHUIZHUANG) CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LA ESPECIFICACION ESTABLECIDA
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
ATENOLOL 100 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 159-2019 VIGENCIA 30/09/2024 - VENCIDO INSTITUTO QUIMIOTERAPÉUTICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2053-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-01890 VIGENCIA 07/10/2024 INSTITUTO QUIMIOTERAPÉUTICO S.A.	R.D. N° 11367-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01890 VIGENCIA 07/10/2029 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 11367-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01890 VIGENCIA 07/10/2029 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0417/24 F.V. 02/02/28 (40 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPÉUTICO S.A. CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0451/22 F.V. 06/02/26 (20 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0451/22 F.V. 06/02/26 (20 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
DOMICLINA 100 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3449-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-02923 VIGENCIA DOCUMENTO EN PROCESO DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 5927-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02923 VIGENCIA 06/03/2028 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 3449-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-02923 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT07426-24 F.V. 08/02/27 (34 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 4000270444 F.V. 08/02/26 (22 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06308-24 F.V. 07/2027 (33 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

ENALAPRIL MALEATO 10 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8308-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00872 VIGENCIA 30/04/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 8308-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00872 VIGENCIA 30/04/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 8308-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00872 VIGENCIA 30/04/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT03800-24 F.V. 04/2026 (18 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06674-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06674-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
ENALAPRIL MALEATO 20 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8747-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02647 VIGENCIA 09/11/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 8747-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02647 VIGENCIA 09/11/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 8747-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02647 VIGENCIA 09/11/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT07930-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07930-24 F.V. 07/2026 (210 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00751-24 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
EPINEFRINA (COMO CLORHIDRATO O TARTRATO) 1 MG/ML INY 1 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DE PRODUCCION DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 OFICIO N° 1671-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 OFICIO N° 1993-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10064-2019-DIGEMID/DPF/EFMDYO/MINSA N° EE-07936 VIGENCIA 24/10/2024 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 10064-2019-DIGEMID/DPF/EFMDYO/MINSA N° EE-07936 VIGENCIA 24/10/2024 JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 10064-2019-DIGEMID/DPF/EFMDYO/MINSA N° EE-07936 VIGENCIA 24/10/2024 DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 06/2027 (32 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

ESCOPOLAMINA N-BUTILBROMURO 20 MG/ML INY 1 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 OFICIO N° 1671-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 9855-2019-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EE-07884 VIGENCIA 10/10/2024 - VENCIDO JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 1541-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04627 VIGENCIA 25/09/2026 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 9855-2019-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EE-07884 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 05/2026 (19 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 229/2024 F.V. 12/2026 (26 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA		
No Item	10		
Descripción del Item	PAQUETE 10		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	363625
2	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	442770.4
3	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	635279.7

EVALUACION DE PROPUESTAS	DROGUERIA KRISOR S.A.C	GRUPO DISDROA S.A.C.	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 635,279.70	S/. 363,625.00	S/. 442,770.40
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.D. N° 619-2018/DIGEMID/DICER	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO N° 0022-2023 VIGENCIA 29/12/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO N° 006-2022 VIGENCIA 13/01/2025	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

ESCOPLAMINA N-BUTILBROMURO 10 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 044-2023 VIGENCIA 05/06/2028 VITA PHARMA S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 882-2020-DIGEMID/DPF/UFMDNYO/MINSA N° EN-04269 VIGENCIA 27/10/2024 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 3598-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01592 VIGENCIA 12/01/2029 VITA PHARMA S.A.C.	R.D. N° 882-2020-DIGEMID/DPF/UFMDNYO/MINSA N° EN-04269 VIGENCIA 27/10/2024 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000267683 F.V. 06/2026 (20 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 23-0392-VP F.V. 09/2026 (23 meses) VITA PHARMA S.A.C. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000267683 F.V. 06/2026 (20 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
ESTRIOL 100 mg/100 g (0.1%) CRM 15 g			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8173-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01508 VIGENCIA 18/02/2028 LABORATORIO AC FARMA S.A.	R.D. N° 14484-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° 06752 VIGENCIA 30/05/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 8173-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01508 VIGENCIA 18/02/2028 LABORATORIO AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000280853 F.V. 01/2027 (27 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000289318 F.V. 05/2027 (31 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000280853 F.V. 01/2027 (27 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
FERROSO SULFATO 300 mg (equiv. 60 mg Fe) TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 11967-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05853 VIGENCIA 09/01/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 11967-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05853 VIGENCIA 09/01/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 11967-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05853 VIGENCIA 09/01/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02831-23 F.V. 02/2026 (16 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05876-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07629-24 F.V. 08/2027 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

FERROSO SULFATO 75 mg (15 mg de Fe)/5 mL JBE 180 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 057-2024 VIGENCIA 06/06/2029 HERSIL S.A.C. LABORATORIOS INDUSTRIALES FARMACEUTICOS	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 14087-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03457 VIGENCIA 29/04/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 13470-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01885 VIGENCIA 17/06/2028 HERSIL S.A.C. LABORATORIOS INDUSTRIALES FARMACEUTICOS	R.D. N° 14087-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03457 VIGENCIA 29/04/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06843-24 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 001919-23 F.V. 11/2026 (25 meses) HERSIL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06843-24 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
FITOMENADIONA 10 mg/mL INY 1 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DIC-ER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5791-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08751 VIGENCIA 18/07/2025 JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 5791-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08751 VIGENCIA 18/07/2025 JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 5791-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08751 VIGENCIA 18/07/2025 JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
FLUCONAZOL 150 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 11909-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06398 VIGENCIA 20/03/2027 LABORATORIO PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 7814-2018-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-06398 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIO PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 11909-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06398 VIGENCIA 20/03/2027 LABORATORIO PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08046-23 F.V. 09/2026 (23 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05671-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05811/23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

LIDOCAÍNA CLORHIDRATO 2g 100g GEL 10g			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 093-2023 VIGENCIA 13/10/2028 GALENTIC PHARMA (INDIA) PVT. LTD.	CERTIFICADO BPM N° NEW-WHO- GMP/CERT/KD/137811/2024/11/50634 VIGENCIA 17/06/2027 OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 093-2023 VIGENCIA 13/10/2028 GALENTIC PHARMA (INDIA) PVT. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12669-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-05850 VIGENCIA 28/03/2028 GALENTIC PHARMA PVT. LTD.	R.D. N° 12161-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04598 VIGENCIA 11/11/2028 CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD.	R.D. N° 12669-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-05850 VIGENCIA 28/03/2028 GALENTIC PHARMA PVT. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (25 meses) GALENTIC PHARMA PRIVATE LIMITED CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) CIRON DRUGS & PHARMACEUTICAL PVT. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 06/2026 (20 meses) GALENTIC PHARMA PRIVATE LIMITED CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediató del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA		
No Item	11		
Descripción del Item	PAQUETE 11		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	369246.3
2	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	377000
3	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	440000
4	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	523123.75
5	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	577240

EVALUACION DE PROPUESTAS	CL PHARMA E.I.R.L.	GRUPO DISDROA S.A.C.	IGAN PERUANA S.A.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 369,246.30	S/. 440,000.00	S/. 377,000.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D. N° 6630-2019/DIGEMID/DICER	R.D. N° 619-2018/DIGEMID/DICER	R.A. N° 512-202-GRA/GRS/GR-DEMIN
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO BPA N° 0904-2022 VIGENCIA 01/06/2025	CERTIFICADO N° 0022-2023 VIGENCIA 29/12/2025	CERTIFICADO BPA N° 542-2022 VIGENCIA 22/11/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO BPDY N° 0106-2023 VIGENCIA 21/04/2026	CERTIFICADO N° 006-2022 VIGENCIA 13/01/2025	CERTIFICADO BPDYT N° 256-2024 VIGENCIA 08/07/2027

BETAMETASONA (COMO DIPROPIONATO) 50 mg/100 g (0.05%) CRM 20 g			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 197-2019 VIGENCIA 05/12/2024 CIFARMA S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12535-2021- DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02504 VIGENCIA 14/02/2026 CIFARMA S.A.C.	R.D. N° 8181-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06682 VIGENCIA 02/12/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 9589-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06410 VIGENCIA 19/10/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) CIFARMA CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08065-23 F.V. 10/2027 (36 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04610-24 F.V. 05/2028 (43 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
BETAMETASONA (COMO FOSFATO SODICO) 4 mg/mL iny 1 MI			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 085-2024 VIGENCIA 14/08/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 085-2024 VIGENCIA 14/08/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4604-2022- DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03178 VIGENCIA 21/07/2026 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 1322-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04116 VIGENCIA 03/08/2026 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 1322-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04116 VIGENCIA 03/08/2026 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 096/2023 F.V. 12/2025 (14 meses) LUSA CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 093/2024 F.V. 10/2026 (24 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 093/2024 F.V. 10/2026 (24 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
BISMUTO SUBSALICILATO 87.33 mg/5 mL SUS 150 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 004-2021 VIGENCIA 24/01/2025 LABORATORIO FARMACEUTICO SAN JOAQUIN - ROXFARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5818-2022- DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-03980 VIGENCIA 19/07/2026 LABORATORIO FARMACEUTICO SAN JOAQUIN - ROXFARMA S.A.	R.D. N° 13096-2019/DIGEMID/DPF/URMNDYO/MINSA N° EN-07525 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 7233-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-07525 VIGENCIA 05/03/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO ANALITICO N° 03108/23-EFM F.V. 08/2026 (22 meses) LABORATORIOS FARMACEUTICO ROXFARMA CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00050-24 F.V. 01/2027 (27 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00056-24 F.V. 01/2027 (27 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

CALCIO GLUCONATO 100 mg/mL (Equiv. 8.4 mg/mL Ca) INV 10 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	NO PRESENTA	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU 20190088 VIGENCIA 15/11/2025 OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICALS CO. LTD.	CERTIFICADO BPM OFICIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	NO PRESENTA	R.D. N° 9627-2018-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EE-06804 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICALS CO. LTD.	R.D. N° 9627-2018-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EE-06804 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	NO PRESENTA	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICALS CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	NO PRESENTA	PRESENTA ROTULADO EN VASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO EN VASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO EN VASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO EN VASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	NO PRESENTA	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CAPTAPRIL 25 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12178-2024/DIGEMID/DPF/EMNDOY/MINSA N° EN-01518 VIGENCIA 21/10/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 8815-2018-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN01518 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 12178-2024/DIGEMID/DPF/EMNDOY/MINSA N° EN-01518 VIGENCIA 21/10/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07819-23 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT03838-24 F.V. 04/2027 (30 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02297-24 F.V. 03/2027 (29 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO EN VASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO EN VASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO EN VASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO EN VASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO EN VASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO EN VASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CEFALEXINA 250 MG/5ML SUS 60 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 29/05/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO N° 162-2019 VIGENCIA PRE - LIQUIDACION PARA LA CERTIFICACION EN BPM SYNTOFARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2021 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4510-2024/DIGEMID/DPF/EMNDOY/MINSA N° EN-04394 VIGENCIA 08/06/2029 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 2400-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-00710 VIGENCIA 05/02/2025 SYNTOFARMA S.A.	R.D. N° 4510-2024/DIGEMID/DPF/EMNDOY/MINSA N° EN-04394 VIGENCIA 08/06/2029 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AC-0037/24 F.V. 01/2027 (27 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 02/2027 (28 meses) SYNTOFARMA CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AC-0104/24 F.V. 03/2027 (29 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO EN VASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO EN VASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO EN VASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO EN VASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO EN VASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO EN VASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

CEFALEXINA 500 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 050-2023 VIGENCIA 03/05/2028 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 51212021- DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-02082 VIGENCIA 25/08/2025 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 15973-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04084 VIGENCIA 10/06/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 5121-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-02082 VIGENCIA 25/08/2025 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000280709 F.V. 01/2027 (27 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AC-0161/23 F.V. 05/2027 (31 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 400000285102 F.V. 03/2027 (29 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediató del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA
No Item	12
Descripción del Item	PAQUETE 12
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	195200
2	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	231132
3	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	369054

EVALUACION DE PROPUESTAS	DROGUERIA KRISOR S.A.C	IGAN PERUANA S.A.	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 231,132.00	S/. 195,200.00	S/. 369,054.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.A. N° 512-202-GRA/GRS/GR-DEMUN	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO BPA N° 542-2022 VIGENCIA 22/11/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 256-2024 VIGENCIA 08/07/2027	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026
REQUISITOS DE HABILITACION			

LIDOCAINA SIN PRESERVANTES 2g/100 mL (2%) INY 20 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 1438-2021-DIGEMID/DPF/UFMINDYO/MINSA N° EN-00901 VIGENCIA 07/03/2025 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 1438-2021-DIGEMID/DPF/UFMINDYO/MINSA N° EN-00901 VIGENCIA 07/03/2025 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 1438-2021-DIGEMID/DPF/UFMINDYO/MINSA N° EN-00901 VIGENCIA 07/03/2025 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 934/2023 F.V. 03/2026 (17 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 1203/2023 F.V. 06/2026 (20 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 150/2024 F.V. 07/2026 (21 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
LORATADINA 10 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 011-2021 VIGENCIA 12/02/2026 FARMINDUSTRIA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 011-2021 VIGENCIA 12/02/2026 FARMINDUSTRIA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3755-2021-DIGEMID/DPF/UFMINDYO/MINSA N° EN-02333 VIGENCIA 08/11/2025 FARMINDUSTRIA S.A.	R.D. N° 14806-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05379 VIGENCIA 11/04/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3755-2021-DIGEMID/DPF/UFMINDYO/MINSA N° EN-02333 VIGENCIA 08/11/2025 FARMINDUSTRIA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000023301951 F.V. 07/2026 (21 meses) FARMINDUSTRIA CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00662-24 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000023301951 F.V. 07/2026 (21 meses) FARMINDUSTRIA CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
LORATADINA 5 MG/5ML JBE 60 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2714-2021-DIGEMID/DPF/UFMINDYO/MINSA N° EN-00944 VIGENCIA 07/06/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2714-2021-DIGEMID/DPF/UFMINDYO/MINSA N° EN-00944 VIGENCIA 07/06/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2714-2021-DIGEMID/DPF/UFMINDYO/MINSA N° EN-00944 VIGENCIA 07/06/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07988-24 F.V. 09/2026 (23 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07164-24 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07988-24 F.V. 09/2026 (23 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

MAGNESIO SULFATO 200 MG/ML INY 10 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 1278-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04740 VIGENCIA 29/01/2027 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 1278-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04740 VIGENCIA 29/01/2027 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 1278-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04740 VIGENCIA 29/01/2027 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 1164/2023 F.V. 09/2027 (35 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 912/2023 F.V. 06/2027 (32 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 1164/2023 F.V. 09/2027 (35 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
MANITOL 20g/100 mL (20%) INY 500 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.	CERTIFICADO BPM N° 012-2016 VIGENCIA OFICIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER- ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM SHIKIAZHANG N° 4 PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3841-2024-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00039 VIGENCIA 28/01/2028 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.	R.D. N° 10216-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04398 VIGENCIA 20/10/2026 SHIKIAZHANG N° 4 PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 3841-2024-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00039 VIGENCIA 28/01/2028 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 13/06/2026 (20 meses) B. BRAUND MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 01/2027 (27 meses) SHIKIAZHANG N° 4 PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 13/06/2026 (20 meses) B. BRAUND MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
METAMIZOL SODICO 1G INY 2 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 104-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER- ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO BPM CISEN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM OFICIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER- ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 104-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER- ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO BPM CISEN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 669-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08467 VIGENCIA 29/01/2025 CISEN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 7560-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10880 VIGENCIA 27/06/2027 GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 669-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08467 VIGENCIA 29/01/2025 CISEN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 09/2026 (23 meses) CISEN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) GUIZHOU TIANDI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LOS REQUISITOS	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 09/2026 (23 meses) CISEN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

METILOPA 250 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° HFW-H VIGENCIA 02/02/2025 MAXTAR BIO-GENICS	CERTIFICADO BPM N° 015-2024 VIGENCIA 15/11/2024 HERSIL S.A.C. LABORATORIOS INDUSTRIALES FARMACEUTICOS	CERTIFICADO BPM N° HFW-H VIGENCIA 02/02/2025 MAXTAR BIO-GENICS
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4709-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-12529 VIGENCIA 07/04/2029 MAXTAR BIO-GENICS	R.D. N° 13907-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00537 VIGENCIA 07/12/2029 HERSIL S.A.C. LABORATORIOS INDUSTRIALES FARMACEUTICOS	R.D. N° 4709-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-12529 VIGENCIA 07/04/2029 MAXTAR BIO-GENICS
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2027 (33 meses) MAXTAR BIO-GENICS CONCLUSION CUMPLEN CONFORME LA BP VIGENTE	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 000077-23 F.V. 12/2025 (14 meses) HERSIL S.A.C. LABORATORIOS INDUSTRIALES FARMACEUTICOS CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2027 (33 meses) MAXTAR BIO-GENICS CONCLUSION CUMPLEN CONFORME LA BP VIGENTE
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
METRONIDAZOL (COMO BENZOATO) 250 MG/SML SUS 120 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3147-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-07083 VIGENCIA 19/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3147-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-07083 VIGENCIA 19/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3147-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-07083 VIGENCIA 19/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07970-23 F.V. 10/2026 (24 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT09254-23 F.V. 11/2026 (25 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07970-23 F.V. 10/2026 (24 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
METRONIDAZOL 500 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 14202-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05089 VIGENCIA 14/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 14202-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05089 VIGENCIA 14/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 14202-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05089 VIGENCIA 14/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07058-23 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT09766-23 F.V. 11/2026 (25 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01205-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante		GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA	
No Item		13	
Descripción del Item		PAQUETE 13	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	204380
2	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	214599

EVALUACION DE PROPUESTAS	DROGUERIA KRISOR S.A.C	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 204,380.00	S/. 214,599.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS		
REQUISITOS DE HABILITACION		
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

LEVOTIROXINA SODICA 100 ug (0.1 mg) TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 1055-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05682 VIGENCIA 30/10/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 1055-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05682 VIGENCIA 30/10/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000294306 F.V. 02/2026 (16 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000294306 F.V. 02/2026 (16 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediató del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

LIDOCAINA CLORHIDRATO + EPINEFRINA 20 mg+10ug/ml INY 1.8 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 004-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM LABORATORIOS ZEYCO S.A.	CERTIFICADO N° 004-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM LABORATORIOS ZEYCO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 9387-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04416 VIGENCIA 25/10/2026 LABORTORIOS ZEYCO S.A.	R.D. N° 9387-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04416 VIGENCIA 25/10/2026 LABORTORIOS ZEYCO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 05/2026 (19 meses) ZEYCO CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 05/2026 (19 meses) ZEYCO CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
MISOPROSTOL 200 ug TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 033-2024 VIGENCIA 28/10/2027 LABORATORIOS FARMACEUTICOS MARKOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 033-2024 VIGENCIA 28/10/2027 LABORATORIOS FARMACEUTICOS MARKOS S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 9201-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01735 VIGENCIA 23/12/2025 LABORATORIOS FARMACEUTICOS MARKOS S.A.	R.D. N° 9201-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01735 VIGENCIA 23/12/2025 LABORATORIOS FARMACEUTICOS MARKOS S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 052/24 F.V. 01/2026 (15 meses) LABORATORIOS FARMACEUTICOS MARKOS CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 138/24 F.V. 04/2026 (18 meses) LABORATORIOS FARMACEUTICOS MARKOS CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
NAPROXENO 500 mg TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 6500-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08832 VIGENCIA 06/08/2025 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 6500-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-08832 VIGENCIA 06/08/2025 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 02/2026 (16 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA BP 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 02/2026 (16 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA BP 2023
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

NIFEDIPINO 10 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 26/1/DRUG/90/2019/18163 VIGENCIA 23/08/2026 SALUD CARE PVT. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 26/1/DRUG/90/2019/18163 VIGENCIA 23/08/2026 SALUD CARE PVT. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3791-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10689 VIGENCIA 30/03/2027 SALUD CARE PVT. LTD.	R.D. N° 3791-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10689 VIGENCIA 30/03/2027 SALUD CARE PVT. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 28/02/2026 (16 meses) SALUD CARE PRIVATE LIMITED CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 28/02/2026 (16 meses) SALUD CARE PRIVATE LIMITED CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
NIFEDIPINO 30 mg TAB LM		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 9031-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05692 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 8465-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-05692 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06594-24 F.V. 06/2026 (20 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06594-24 F.V. 06/2026 (20 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
NITROFURANTOINA 100 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7026-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-01957 VIGENCIA 06/09/2025 LABORATORIO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 7026-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-01957 VIGENCIA 06/09/2025 LABORATORIO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT - 0936/24 F.V. 05/2027 (31 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT - 0638/24 F.V. 04/2027 (30 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante		GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA	
No Item		14	
Descripción del Item		PAQUETE 14	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	470000
2	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	649225.8
3	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	692507.52

EVALUACION DE PROPUESTAS	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	IGAN PERUANA S.A.	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 649,225.80	S/. 470,000.00	S/. 692,507.52
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D.R. N° 1198-2024-GORE-ICA-DRSA/DG	R.A. N° 512-202-GRA/GRS/GR-DEMIN	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 002-2024-DIRESA-ICA-DMID VIGENCIA 01/02/2025	CERTIFICADO BPA N° 542-2022 VIGENCIA 22/11/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDIT)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 256-2024 VIGENCIA 08/07/2027	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026



RED DE SALUD PERIFERICA AREQUIPA – CAYLLOMA

COMITÉ DE SELECCIÓN



ACICLOVIR 200 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 1201-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05086 VIGENCIA 21/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 1201-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05086 VIGENCIA 21/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 1201-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05086 VIGENCIA 21/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO5673-25 F.V. 04/2026 (18 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO4838-24 F.V. 05/2027 (31 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO7740-24 F.V. 08/2027 (34 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
ACIDO ACETILSALICILICO 100 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1993-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1993-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3522-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04655 VIGENCIA 20/01/2027 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 3522-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04655 VIGENCIA 20/01/2027 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 3522-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04655 VIGENCIA 20/01/2027 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (25 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (20 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (25 meses) CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
ACIDO ALENDRONICO (COMO ALENDRONATO SODICO) 70 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 023-2024 VIGENCIA 13/02/2029 LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 023-2024 VIGENCIA 13/02/2029 LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 023-2024 VIGENCIA 13/02/2029 LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12434-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-07193 VIGENCIA 08/08/2028 LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.	R.D. N° 12434-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-07193 VIGENCIA 08/08/2028 LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.	R.D. N° 12434-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-07193 VIGENCIA 08/08/2028 LABORATORIOS INDUQUIMICA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO ANALITICO N° 23132 F.V. 05/2026 (19 meses) LABORATORIO INDUQUIMICA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 23132 F.V. 05/2026 (19 meses) LABORATORIO INDUQUIMICA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 23132 F.V. 05/2026 (19 meses) LABORATORIO INDUQUIMICA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

DICLOFENACO SODICO 25 mg/ml. INV 3 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 052-2018 VIGENCIA ORCIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2452-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EE-07112 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 3742-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-09622 VIGENCIA 29/03/2026 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 2452-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EE-07112 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LA NORMA	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) JIANGSU RUINAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
RANITIDINA (COMO CLORIDRATO) 300 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3886-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01552 VIGENCIA 07/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3886-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01552 VIGENCIA 07/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 3886-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-01552 VIGENCIA 07/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02440-23 F.V. 02/2026 (16 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02697-24 F.V. 03/2027 (29 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02440-23 F.V. 02/2026 (16 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SALBUTAMOL (COMO SULFATO) 5 mg/mL SOL 10 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 015-2020 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM INDUFAR C.I.S.A.	CERTIFICADO BPM ORCIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM INDUFAR C.I.S.A.	CERTIFICADO BPM N° 015-2020 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM INDUFAR C.I.S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8834-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02643 VIGENCIA 12/01/2026 INDUFAR C.I.S.A. - PARAGUAY	R.D. N° 8834-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02643 VIGENCIA 12/01/2026 INDUFAR C.I.S.A. - PARAGUAY	R.D. N° 8834-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02643 VIGENCIA 12/01/2026 INDUFAR C.I.S.A. - PARAGUAY
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° 04000092539 F.V. 01/2027 (27 meses) INDUFAR CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° 04000092539 F.V. 05/2027 (31 meses) INDUFAR CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° 04000092539 F.V. 05/2027 (31 meses) INDUFAR CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

SALES DE REHIDRATACION ORAL (FORMULA OMS:20.5 g/l) PLV			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 046-2021 VIGENCIA 10/08/2026 MEDIFARMA S.A.	CERTIFICADO BPM OFICIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1- EN PROCESO DE BPM SHUIAZHUANG YUHU PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO BPM N° 046-2021 VIGENCIA 20/08/2026 MEDIFARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2426-2022-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-08952 VIGENCIA 12/01/2027 LABORATORIO MEDIFARMA S.A.	R.D. N° 5995-2022-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EE-10769 VIGENCIA 09/05/2027 SHUIAZHUANG YUHU PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 2426-2022-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-08952 VIGENCIA 12/01/2027 LABORATORIO MEDIFARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 170000044091 F.V. 03/2026 (17 meses) MEDIFARMA CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (25 meses) SHUIAZHUANG YUHU PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION SE AJUSTA A LA NORMA BP VIGENTE	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 170000044091 F.V. 03/2026 (17 meses) MEDIFARMA CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SIMETICONA 80 mg/ml. sus 15 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 17/05/2028 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 267-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-08446 VIGENCIA 18/01/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2534-2023-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-08799 VIGENCIA 30/03/2027 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 267-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-08446 VIGENCIA 18/01/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISI N° PT05583-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0790/24 F.V. 05/2027 (31 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISI N° PT06317-23 F.V. 08/2026 (22 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SOLUCION POU ELECTROUTICA INY 1 L			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10625-2016/DIGEMID/DPF N° EN-03861 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.	R.D. N° 10625-2016/DIGEMID/DPF N° EN-03861 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.	R.D. N° 10625-2016/DIGEMID/DPF N° EN-03861 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION B. BRAUN MEDICAL PERU S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 13/08/2026 (22 meses) B. BRAUN MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 06/11/2026 (25 meses) B. BRAUN MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 13/08/2026 (22 meses) B. BRAUN MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SULFADIAZINA DE PLATA 1 g/100 g (1%) CRM 50 g			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 096-2020 VIGENCIA 02/10/2025 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA.	CERTIFICADO BPM N° 096-2020 VIGENCIA 02/10/2025 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA.	CERTIFICADO BPM N° 096-2020 VIGENCIA 02/10/2025 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5627-2022-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-03602 VIGENCIA 15/06/2026 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA.	R.D. N° 5627-2022-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-03602 VIGENCIA 15/06/2026 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA.	R.D. N° 5627-2022-DIGEMID/DPF/EFMNDYO/MINSA N° EN-03602 VIGENCIA 15/06/2026 LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.LTDA.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT06-04-24 F.V. 02/2027 (28 meses) LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.L. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT15-05-24 F.V. 03/2027 (29 meses) LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.L. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° PT15-05-24 F.V. 03/2027 (29 meses) LABORATORIO FARMACEUTICO AMERICA S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	NO PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante		GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA	
No Item		15	
Descripción del Item		PAQUETE 15	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	82500
2	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	93483.5
3	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	130064
4	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	150000

EVALUACION DE PROPUESTAS	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	IGAN PERUANA S.A.	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 130,064.00	S/. 82,500.00	S/. 93,483.50
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D.R. N° 1198-2024-GORE-ICA-DRSA/DG	R.A. N° 512-202-GRA/GRS/GR-DEMIN	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 002-2024-DIRESA-ICA-DMID VIGENCIA 01/02/2025	CERTIFICADO BPA N° 542-2022 VIGENCIA 22/11/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 256-2024 VIGENCIA 08/07/2027	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

FURAZOLIDONA 100 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4856-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00265 VIGENCIA 20/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 4856-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00265 VIGENCIA 20/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 4856-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00265 VIGENCIA 20/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00391-24 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00424-24 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00391-24 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
FURAZOLIDONA 50 MG/SML SUS 120 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13713-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05832 VIGENCIA 27/12/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 13713-2024-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05832 VIGENCIA 27/12/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 13713-2024-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05832 VIGENCIA 27/12/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02071-24 F.V. 03/2026 (16 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08506-24 F.V. 09/2026 (23 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02071-24 F.V. 03/2026 (19 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
FUROSEMIDA 10 MG/ML INY 2 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 161-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM FAREVA VILLA RICA S.A.S.	CERTIFICADO BPM VIGENCIA OFICIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. TLD.	CERTIFICADO N° 161-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM FAREVA VILLA RICA S.A.S.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10448-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02273 VIGENCIA 21/12/2025 FAREVA VILLA RICA S.A.S. - COLOMBIA	R.D. N° 3535-2019-DIGEID/DPF/UFM/MINSA N° EE-07240 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. TLD.	R.D. N° 10448-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02273 VIGENCIA 21/12/2025 FAREVA VILLA RICA S.A.S. - COLOMBIA
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 11/2026 (25 meses) FAREVA CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 10/2026 (24 meses) JIANGSU RUINIAN QIANJIN PHARMACEUTICAL CO. TLD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2026 (18 meses) FAREVA CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

FUROSEMIDA 40 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 161-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM FAREVA VILLA RICA S.A.S.	CERTIFICADO BPM N° 041-2021 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO N° 161-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM FAREVA VILLA RICA S.A.S.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10449-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02585 VIGENCIA 10/01/2026 FAREVA VILLA RICA S.A.S.	R.D. N° 14685-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00050 VIGENCIA 27/03/2028 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 10449-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-02585 VIGENCIA 11/01/2026 FAREVA VILLA RICA S.A.S.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 05/2026 (19 meses) FAREVA CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0328/24 F.V. 01/2028 (39 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) FAREVA CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
GEMFIBROZIL 600 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13585-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05359 VIGENCIA 27/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 13585-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05359 VIGENCIA 27/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 13585-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05359 VIGENCIA 27/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05189-24 F.V. 06/2027 (32 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	FNACERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05189-24 F.V. 06/2027 (32 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	FNACERTIFICADO DE ANALISIS N° PT06025-24 F.V. 07/2027 (33 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
GENTAMICINA (COMO SULFATO) 40MG/ML INY 2 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 057-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA VITALIS S.A.C.I	LICENCIA DEL FABRICANTE DE MEDICAMENTOS N° SU20160088 VIGENCIA 15/11/2025 OFICIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM JIANGSU RUINIAN QIANIN PHARMACEUTICAL CO. TLD.	CERTIFICADO N° 057-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA VITALIS S.A.C.I
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 893-2021-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EE-02146 VIGENCIA 02/11/2025 VITALIS S.A.C.I. PLANTA 8	R.D. N° 534-2021-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EE-09408 VIGENCIA 25/01/2026 JIANGSU RUINIAN QIANIN PHARMACEUTICAL CO. TLD.	R.D. N° 893-2021-DIGEMID/DPF/UFMDYO/MINSA N° EE-02146 VIGENCIA 02/11/2025 VITALIS S.A.C.I. PLANTA 8
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/1/2026 (14 meses) VITALIS CONCLUSION CUMPLE	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2027 (30 meses) JIANGSU RUINIAN QIANIN PHARMACEUTICAL CO. TLD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/12/2026 (25 meses) VITALIS CONCLUSION CUMPLE
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA
No Item	16
Descripción del Item	PAQUETE 16
Moneda	Soles

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	441958
2	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	602670
3	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	687650

EVALUACION DE PROPUESTAS	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	CORPORACION MEDICA GOYFA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
ANEXO N° 01	PRESENTA	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 687,650.00	S/. 441,958.00	S/. 602,670.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS			
REQUISITOS DE HABILITACION			
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.D. N° 159-2016-DIGEMID/DAS/EEF	R.D.R. N° 1198-2024-GORE-ICA-DRSA/DG	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO BPA N° 1670-2023 VIGENCIA 02/11/2026	CERTIFICADO N° 002-2024-DIRESA-ICA-DMID VIGENCIA 01/02/2025	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO BPDY N° 287-2022 VIGENCIA 14/12/2025	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDY N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

GENTAMICINA (COMO SULFATO) 80MG/ML INY 2 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM PARA PRODUCTOS FARMACEUTICOS VIGENCIA 30/01/2024 - VENCIDO TIANJIN KING YORK GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO.LTD.	CERTIFICADO BPM N° 060-2024 VIGENCIA 24/05/2029 PHARMAYECT S.A.	CERTIFICADO BPM N° 060-2024 VIGENCIA 24/05/2029 PHARMAYECT S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12370-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10318 VIGENCIA 25/10/2026 TIANJIN KING YORK GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 4078-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-08089 VIGENCIA 23/04/2027 PHARMAYECT S.A.	R.D. N° 4078-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-08089 VIGENCIA 23/04/2027 PHARMAYECT S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 05/2025 (7 meses) TIANJIN KING YORK GROUP HUBEI TIANYAO PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION: APROBADO	REPORTE DE ANALISIS F.V. 17/02/2026 (16 meses) PHARMAYECT S.A. CONCLUSION CUMPLE	REPORTE DE ANALISIS F.V. 17/02/2026 (16 meses) PHARMAYECT S.A. CONCLUSION CUMPLE
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 104-2018 VIGENCIA OFICIO N° 519-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM CISEN PHARMACEUTICAL CO.LTD.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIO TERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIO TERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 6384-2022/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04613 VIGENCIA 28/12/2026 CISEN PHARMACEUTICAL CO.LTD.	R.D. N° 1739-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-00858 VIGENCIA 27/07/2025 INSTITUTO QUIMIO TERAPICO S.A.	R.D. N° 1739-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-00858 VIGENCIA 27/07/2025 INSTITUTO QUIMIO TERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2027 (30 meses) CISEN PHARMACEUTICAL CO.LTD. CONCLUSION: EL PRODUCTO CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES ESTABLECIDAS	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT - 1069/24 F.V. 06/2028 (44 meses) INSTITUTO QUIMIO TERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT - 1069/24 F.V. 06/2028 (44 meses) INSTITUTO QUIMIO TERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
IBUPROFENO 100 MG/5ML SUS 60 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 14469-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04325 VIGENCIA 24/08/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2391-2024-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-09480 VIGENCIA 27/02/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2391-2024-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-09480 VIGENCIA 27/02/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01271-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT00568-24 F.V. 01/2027 (27 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT09757-23 F.V. 12/2026 (26 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
IBUPROFENO 400 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 139-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04983 VIGENCIA 12/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 139-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04983 VIGENCIA 12/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 139-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04983 VIGENCIA 12/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT09502-23 F.V. 11/2025 (13 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07297-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07297-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

LACTULOSA 3.3 g/5 mL SOL 180 mL			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 042-2023 VIGENCIA 26/05/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13227-2019-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-03991 VIGENCIA DOCUMENTO EN PROCESO DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 9591-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00435 VIGENCIA 16/10/2028 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 9591-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00435 VIGENCIA 16/10/2028 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PTO1595-22 F.V. 03/2025 (5 meses) PORTUGAL CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000265369 F.V. 06/2026 (20 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000266787 F.V. 06/2026 (20 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
LEVOFLOXACINO 500 MG TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 044-2023 VIGENCIA 05/06/2028 VITA PHARMA S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 044-2023 VIGENCIA 05/06/2028 VITA PHARMA S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 044-2023 VIGENCIA 05/06/2028 VITA PHARMA S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2744-2021-DIGEMID/DPF/UDMNDYO/MINSA N° EN-04261 VIGENCIA DOCUMENTO EN PROCESO DE REINSCRIPCION VITA PHARMA S.A.C.	R.D. N° 2744-2021-DIGEMID/DPF/UDMNDYO/MINSA N° EN-04261 VIGENCIA DOCUMENTO EN PROCESO DE REINSCRIPCION VITA PHARMA S.A.C.	R.D. N° 2744-2021-DIGEMID/DPF/UDMNDYO/MINSA N° EN-04261 VIGENCIA DOCUMENTO EN PROCESO DE REINSCRIPCION VITA PHARMA S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO ANALITICO N° 24-0290-VP F.V. 07/2027 (33 meses) VITA PHARMA CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 24-0159-VP F.V. 04/2027 (30 meses) VITA PHARMA S.A.C. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO N° 24-0159-VP F.V. 04/2027 (30 meses) VITA PHARMA S.A.C. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	NO PRESENTA	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
NITROFURANTOINA 25MG/5ML SUS 120 ML			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2021 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2021 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2021 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 617-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-00788 VIGENCIA 25/04/2025 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 617-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-00788 VIGENCIA 25/04/2025 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 617-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-00788 VIGENCIA 25/04/2025 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0926/22 F.V. 11/2026 (25 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0474/24 F.V. 03/2028 (41 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT-0726/24 F.V. 05/2028 (43 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediatos del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

OMEPRAZOL (COMO SAL SODICA) 40 mg INY			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 004/2015/RO VIGENCIA DIC/2024 SAMRUOH PHARMACEUTICAL PVT.LTD	CERTIFICADO N° 062-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 062-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4920-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-09709 VIGENCIA 29/04/2026 SAMRUOH PHARMACEUTICAL PVT.LTD	R.D. N° 13110-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-03330 VIGENCIA 27/06/2027 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 13110-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-03330 VIGENCIA 27/06/2027 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) SAMRUOH PHARMACEUTICAL PVT.LTD CONCLUSION: CUMPLE CON EL ESTANDAR DE CALIDAD	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 12/2026 (26 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 12/2026 (26 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
OMEPRAZOL 20 mg CAP LM			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2754-2019-DIGEMID/DPF/UFM/MINSA N° EN-06709 VIGENCIA DOCUMENTOS EN PROCESO DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 14159-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06709 VIGENCIA 25/11/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 14159-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-06709 VIGENCIA 25/11/2028 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08108-24 F.V. 08/2027 (34 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION: APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT02991-23 F.V. 04/2026 (18 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07010-24 F.V. 08/2027 (34 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
ORFENADRINA CITRATO 100 mg TAB			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 0027-2019 VIGENCIA OFICIO N° 2030-2024-DIGEID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12208-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10307 VIGENCIA 20/10/2026 HIGLANCE LABORATORIES PVT.LTD.	R.D. N° 11124-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-09100 VIGENCIA 18/09/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 11124-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-09100 VIGENCIA 18/09/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 03/2026 (17 meses) HIGLANCE LABORATORIES PVT.LTD. CONCLUSION: APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000296129 F.V. 08/2027 (34 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000296129 F.V. 08/2027 (34 meses) LABORATORIO AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

ORFENADRINA CITRATO 30 mg/mL INY 2			
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 101-2017 VIGENCIA OFICIO N° 1671-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA- ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM SANIIVANI PARENTERAL LIMITED	CERTIFICADO N° 101-2017 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM SANIIVANI PARENTERAL LIMITED	CERTIFICADO N° 101-2017 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM SANIIVANI PARENTERAL LIMITED
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 9482-2019/DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-07855 VIGENCIA 12/09/2024 DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION SANIIVANI PARENTERAL LIMITED	R.D. N° 6061-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-11708 VIGENCIA 22/06/2028 SANIIVANI PARENTERAL LIMITED	R.D. N° 6061-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-11708 VIGENCIA 22/06/2028 SANIIVANI PARENTERAL LIMITED
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	NO PRESENTA	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) SANIIVANI PARENTERAL LIMITED CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) SANIIVANI PARENTERAL LIMITED CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIATO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante	GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA		
No Item	17		
Descripción del Item	PAQUETE 17		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	681750.4
2	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	715837.92

EVALUACION DE PROPUESTAS	DROGUERIA KRISOR S.A.C	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 681,750.40	S/. 715,837.92
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS		
REQUISITOS DE HABILITACION		
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO 10 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 1535-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00104 VIGENCIA 10/09/2028 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 1535-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00104 VIGENCIA 10/09/2028 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT - 0585A/22 F.V. 07/2026 (21 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT - 0162/23 F.V. 02/2027 (28 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
METOCLOPRAMIDA CLORHIDRATO 5 MG/ML INY 2 ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 062-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 062-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10469-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-09101 VIGENCIA 04/11/2025 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 10469-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EE-09101 VIGENCIA 04/11/2025 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA BP 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 08/2026 (22 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA BP 2023
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
OXITOCINA 10 UI INY 1 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	CERTIFICADO BPM N° 018-2024 VIGENCIA 19/01/2029 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4195-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00253 VIGENCIA 07/05/2027 LABORATORIOS UNIDOS S.A.	R.D. N° 4195-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-00253 VIGENCIA 07/05/2027 LABORATORIOS UNIDOS S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 965/2023 F.V. 06/2026 (20 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 965/2023 F.V. 06/2026 (20 meses) LABORATORIOS UNIDOS S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

PARACETAMOL 100 MG/ML SOL 10 ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8410-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-00670 VIGENCIA 01/12/2024 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 8410-2020-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-00670 VIGENCIA 01/12/2024 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT09145-23 F.V. 10/2026 (24 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01101-24 F.V. 01/2027 (27 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
PARACETAMOL 120 MG/5 ML JBE 60 ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 2912-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02157 VIGENCIA 14/09/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 2912-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02157 VIGENCIA 14/09/2025 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04849-23 F.V. 06/2026 (20 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05973-23 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
PARACETAMOL 500 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10880-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04988 VIGENCIA 10/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 10880-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04988 VIGENCIA 10/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05010-23 F.V. 06/2026 (20 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT05010-23 F.V. 06/2026 (20 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

PROPRANOLOL CLORHIDRATO 40 mg TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	CERTIFICADO BPM N° 041-2023 VIGENCIA 15/07/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 3270-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-02695 VIGENCIA 21/06/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	R.D. N° 6270-2021-DIGEMID/DPF/UFMNDYO/MINSA N° EN-02695 VIGENCIA 21/06/2026 INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT - 0935/23 F.V. 08/2027 (34 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° AT - 0935/23 F.V. 08/2027 (34 meses) INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
RANITIDINA (COMO CLORHIDRATO) 25 mg/mL INY 2 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 062-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 062-2018 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7531-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10879 VIGENCIA 27/06/2027 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 7531-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-10879 VIGENCIA 27/06/2027 REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2027 (33 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2027 (33 meses) REYOUNG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SODIO CLORURO 900 mg/100 mL (0.9%) INY 1 L		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 004-2024 VIGENCIA 09/02/2027 MEDIFARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 004-2024 VIGENCIA 09/02/2027 MEDIFARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 8758-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02537 VIGENCIA 16/11/2025 MEDIFARMA S.A.	R.D. N° 8758-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02537 VIGENCIA 16/11/2025 MEDIFARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 170000020808 F.V. 08/2026 (22 meses) MEDIFARMA CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 170000020808 F.V. 08/2026 (22 meses) MEDIFARMA CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTULADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTULADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

SODIO CLORURO 900 mg/100 mL (0.9%) INY 100 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 091-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 091-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 6571-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04402 VIGENCIA 21/10/2026 HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 6571-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04402 VIGENCIA 21/10/2026 HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2027 (30 meses) HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA USP-NF 2023	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2027 (30 meses) HEBEI TIANCHENG PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION CUMPLE CON LAS ESPECIFICACIONES DE LA USP-NF 2023
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SODIO CLORURO 900 mg/100 mL (0.9%) INY 250 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7599-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02524 VIGENCIA 07/05/2026 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.	R.D. N° 7599-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02524 VIGENCIA 07/05/2026 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 21/10/2026 (24 meses) B. BRAUND MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 21/10/2026 (24 meses) B. BRAUND MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SODIO CLORURO 900 mg/100 mL (0.9%) INY 500 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.	CERTIFICADO BPM N° 054-2024 VIGENCIA 30/04/2029 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7599-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02524 VIGENCIA 07/05/2026 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.	R.D. N° 7599-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02524 VIGENCIA 07/05/2026 B. BRAUND MEDICAL PERU S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 09/10/2026 (23 meses) B. BRAUND MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 09/10/2026 (23 meses) B. BRAUND MEDICAL PERU S.A. CONCLUSION ACEPTADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Entidad Convocante		GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA	
No Item		18	
Descripción del Item		PAQUETE 18	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	767850
2	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	806242.5

EVALUACION DE PROPUESTAS	DROGUERIA KRISOR S.A.C	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
ANEXO N° 01	PRESENTA - REMYPE	PRESENTA - REMYPE
CERTIFICADO DE VIGENCIA DE PODER / DNI	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 02	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 03	PRESENTA	PRESENTA
ANEXO N° 06	S/. 806,242.50	S/. 767,850.00
CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS		
REQUISITOS DE HABILITACION		
Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento	R.A. N° 890-2019-DIREMID-DIRESA LIMA	R.A. N° 120-DIRESA-L-2012-DIREMID
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)	CERTIFICADO N° 05-2024 VIGENCIA 22/09/2027	CERTIFICADO N° 62-2022 VIGENCIA 30/03/2025
Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY)	CERTIFICADO N° 0166-2023 VIGENCIA 25/07/2026	CERTIFICADO BPDYT N° 02-2023 VIGENCIA 11/10/2026

ALUMINIO HIDROXIDO + MAGNESIO HIDROXIDO 400 + 400 mg/5 mL SUS 150 ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 10886-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04046 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL D.R.L.	R.D. N° 10886-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04046 VIGENCIA DOCUMENTO EN TRAMITE DE REINSCRIPCION LABORATORIOS PORTUGAL D.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04819-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04819-24 F.V. 07/2026 (21 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
CARBAMAZEPINA 200 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 011-2024 VIGENCIA 05/12/2024 CIFARMA S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 011-2024 VIGENCIA 05/12/2024 CIFARMA S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 6068-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05504 VIGENCIA 31/07/2027 CIFARMA S.A.C.	R.D. N° 6068-2023/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05504 VIGENCIA 31/07/2027 CIFARMA S.A.C.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) CIFARMA CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 07/2026 (21 meses) CIFARMA CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
HIDROCLOROTIAZIDA 12.5 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CERTIFICADO BPM N° 001-2023 VIGENCIA 13/12/2027 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 12084-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02891 VIGENCIA 26/02/2026 LABORATORIOS AC FARMA S.A.	R.D. N° 12084-2021-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-02891 VIGENCIA 26/02/2026 LABORATORIOS AC FARMA S.A.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000289679 F.V. 05/2027 (31 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO DE ANALISIS N° 40000289679 F.V. 05/2027 (31 meses) LABORATORIOS AC FARMA S.A. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 200 MG + 40 MG/5ML SUS 60 ML		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 4416-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04942 VIGENCIA 16/10/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 4416-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04942 VIGENCIA 16/10/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT04375-23 F.V. 06/2026 (20 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT07539-23 F.V. 09/2026 (23 meses) PORTUGAL CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400 MG + 80 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 9621-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04959 VIGENCIA 12/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 9621-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04959 VIGENCIA 12/12/2026 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01847-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT01847-24 F.V. 02/2027 (28 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 800 MG + 160 MG TA		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	CERTIFICADO BPM N° 051-2024 VIGENCIA 17/05/2029 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 7472-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05082 VIGENCIA 15/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.	R.D. N° 7472-2022-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-05082 VIGENCIA 15/02/2027 LABORATORIOS PORTUGAL S.R.L.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08679-23 F.V. 10/2026 (24 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS N° PT08679-23 F.V. 10/2026 (24 meses) PORTUGAL S.R.L. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

TRAMADOL (CLORHIDRATO) 50 mg/mL INY 1 mL		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 057-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM VITALIS S.A.C.I.	CERTIFICADO N° 057-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA - ANEXO N° 1 - EN PROCESO DE BPM VITALIS S.A.C.I.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13329-2022-DIGEMD/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-08012 VIGENCIA 14/03/2027 VITALIS S.A.C.I. PLANTA 8	R.D. N° 13329-2022-DIGEMD/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-08012 VIGENCIA 14/03/2027 VITALIS S.A.C.I. PLANTA 8
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 13/06/2026 (19 meses) VITALIS CONCLUSION CUMPLE	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 13/06/2026 (19 meses) VITALIS CONCLUSION CUMPLE
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
TRAMADOL CLORHIDRATO 50 mg TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	CERTIFICADO N° 0177-2019 VIGENCIA OFICIO N° 1933-2024-DIGEMID-DG-DICER-ELAB/MINSA CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 13996-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04878 VIGENCIA 25/04/2027 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.	R.D. N° 13996-2023-DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EE-04878 VIGENCIA 25/04/2027 CSPC OUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD.
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2027 (30 meses) CSPC PUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO	CERTIFICADO DE ANALISIS F.V. 04/2027 (30 meses) CSPC PUYI PHARMACEUTICAL CO. LTD. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO
VALPROATO SODICO 500 MG TAB		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 010-2024 VIGENCIA 12/01/2029 MEDROCK CORPORATION S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 010-2024 VIGENCIA 12/01/2029 MEDROCK CORPORATION S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5852-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04172 VIGENCIA 08/04/2028 MEDROCK CORPORATION SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	R.D. N° 5852-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04172 VIGENCIA 08/04/2028 MEDROCK CORPORATION SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO ANALITICO F.V. 04/2027 (30 meses) MEDROCK CORPORATION S.A.C. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO F.V. 04/2027 (30 meses) MEDROCK CORPORATION S.A.C. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

VALPROATO SODICO 500 MG TAB LM		
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)	CERTIFICADO BPM N° 010-2024 VIGENCIA 12/01/2029 MEDROCK CORPORATION S.A.C.	CERTIFICADO BPM N° 010-2024 VIGENCIA 12/01/2029 MEDROCK CORPORATION S.A.C.
Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente	R.D. N° 5852-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04172 VIGENCIA 08/04/2028 MEDROCK CORPORATION SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	R.D. N° 5852-2024/DIGEMID/DPF/EMNDYO/MINSA N° EN-04172 VIGENCIA 08/04/2028 MEDROCK CORPORATION SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado	PROTOCOLO ANALITICO F.V. 04/2027 (30 meses) MEDROCK CORPORATION S.A.C. CONCLUSION APROBADO	PROTOCOLO ANALITICO F.V. 04/2027 (30 meses) MEDROCK CORPORATION S.A.C. CONCLUSION APROBADO
Rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO	PRESENTA ROTUALADO ENVASE INMEDIATO PRESENTA ROTUALADO ENVASE MEDIANO
Inserto del bien ofertado	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO	PRESENTA INSERTO DEL PRODUCTO

Los **PAQUETES 08 y 19** se **DECLARA DESIERTO**, en cumplimiento de la Ley de Contrataciones del Estado en su Reglamento en el Artículo 65 numeral 65.1 El Procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la subasta inversa electrónica, en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (02) ofertas válidas, asimismo en lineamiento de la DIRECTIVA N° 006-2019-OSCE/CD, en el punto VII), numeral 7.3.1) El cual nos indica que: **“Apertura de ofertas. El sistema realiza esta etapa en la fecha y hora señalada en el calendario. Para tal efecto, verificar el registro y presentación de dos (2) ofertas como mínimo por ítem, para continuar con el ciclo de periodo de lances, caso contrario, el procedimiento es declarado desierto”**.

En el paquete 08 los postores no cumplen con las especificaciones técnicas señaladas en las bases estándar de la **SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2024-RPSA-1** por lo que se **DECLARA DESIERTO**.

ACTO DE OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:

Acto seguido, los miembros participantes OTORGAN la BUENA PRO a los siguientes proveedores;

PAQUETE	RUC	PROVEEDOR ADJUDICADO	MONTO ADJUDICADO
PAQUETE 1	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/ 307,371.20
PAQUETE 2	20566444586	DROGUERIA KRISOR S.A.C.	S/ 434,954.40
PAQUETE 3	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/ 343,430.64
PAQUETE 4	20566444586	DROGUERIA KRISOR S.A.C.	S/ 970,576.00
PAQUETE 5	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA S.A.C.	S/ 1,210,200.50
PAQUETE 6	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	S/ 311,331.24
PAQUETE 7	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/ 149,850.00
PAQUETE 8	DESIERTO		
PAQUETE 9	20602532837	GRUPO DISDROA S.A.C.	S/ 290,000.00

PAQUETE 10	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/	442,770.40
PAQUETE 11	20606267241	IGAN PERUANA S.A.	S/	377,000.00
PAQUETE 12	20566444586	DROGUERIA KRISOR S.A.C.	S/	231,132.00
PAQUETE 13	20566444586	DROGUERIA KRISOR S.A.C.	S/	204,380.00
PAQUETE 14	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA S.A.C.	S/	649,225.80
PAQUETE 15	20606267241	IGAN PERUANA S.A.	S/	82,500.00
PAQUETE 16	20610379363	CORPORACION MEDICA GOYFA S.A.C.	S/	441,958.00
PAQUETE 17	20566444586	DROGUERIA KRISOR S.A.C.	S/	681,750.40
PAQUETE 18	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/	767,850.00
PAQUETE 19	DESIERTO			

Correspondiente a la “**ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS II TRAMO PARA LA RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA**”.

A continuación, se suscribe la presente en señal de conformidad, siendo las 11:00 horas del mismo día.--

GOBIERNO REGIONAL AREQUIPA
GERENCIA REGIONAL DE SALUD
RED DE SALUD AREQUIPA CAYLLOMA

.....
Luis Iván Navarro Quispe
ESPECIALISTA EN CONTRATACIONES DEL ESTADO
SUB PROCESO DE ADQUISICIONES

GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA
GERENCIA REGIONAL DE SALUD
DIRECCIÓN DE PLANEACIÓN, INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO

.....
Erika Patricia Velásquez Benavente
COORDINADORA SISTEMA
QUIMICO FARMACEUTICO
C.O.F.P. 13925

GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA
GERENCIA REGIONAL DE SALUD
RD DE SALUD AREQUIPA - CAYLLOMA

.....
Lic. Erika Saleedo Gomez
COORDINADORA PROGRAMAS PRESUPUESTALES