

**ACTA DE HABILITACIÓN DEL POSTOR y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO
SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 02-2025-HVLH
ADQUISICIÓN DE SULPIRIDA DE 200 MG – TABLETA**

1 SOBRE LA INFORMACION GENERAL

En, Magdalena del Mar, a los 24 días del mes de abril del año 2025, en las oficinas de LOGÍSTICA del Hospital Nacional Víctor Larco Herrera ubicado en la Av. Augusto Pérez Aranibar N° 600 Magdalena del Mar - Lima - Perú, a las 12:00 horas, el JEFE DE LOGÍSTICA como ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de la Subasta Inversa Electrónica N°02-2025-HVLH, cuyo objeto de convocatoria es la ADQUISICIÓN DE SULPIRIDA DE 200 MG - TABLETA, y realizar los actos de HABILITACIÓN DE LAS OFERTAS DE LOS POSTORES y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO, según orden de prelación.

2 DETALLE DE LOS PARTICIPANTES

De acuerdo con el cronograma establecido en las bases, se registraron en el módulo 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	28100220700	DIMEXA S.A.	22/04/2025	Válido		22/04/2025	28100220700	
2	Proveedor con RUC	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	14/04/2025	Válido		14/04/2025	20448605893	
3	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	22/04/2025	Válido		22/04/2025	20509882101	
4	Proveedor con RUC	20618558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	22/04/2025	Válido		22/04/2025	20618558284	
5	Proveedor con RUC	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	16/04/2025	Válido		16/04/2025	20610661816	

5 registros encontrados, mostrando 5 registro(s), de 1 a 5. Página 1 / 1

3 OFERTAS REGISTRADAS EN EL SEACE

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	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	19/04/2025	20:17:50	20610661816	19/04/2025	20:18:10	Enviado	Valido		
2	28100220700	DIMEXA S.A.	22/04/2025	12:26:14	28100220700	22/04/2025	12:34:05	Enviado	Valido		
3	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	22/04/2025	18:13:35	20509882101	22/04/2025	18:15:04	Enviado	Valido		

3 registros encontrados, mostrando 3 registro(s), de 1 a 3. Página 1 / 1

4 REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES y ORDEN DE PRELACIÓN

VALOR ESTIMADO S/ 121,500.00

Entidad convocante	HOSPITAL NACIONAL VICTOR LARCO HERRERA		
No Item	1		
Descripción del Item	ADQUISICIÓN DE SULPIRIDA 200 MG TABLETA		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20100220700	DIMEXA S.A.	44100
2	20610661816	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	134000
3	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	135000

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

5 DETALLE DE LA EVALUACIÓN CONFORME AL 2.2 DE LAS BASES:

De la documentación de presentación obligatoria, VER ANEXO N° 1 y ANEXO N° 2 ADJUNTO Literales: a), b), c), d) y e) resulta:

N°	Nombre o Razón Social del Participante	RUC	ESTADO DE SU EVALUACIÓN
1	DIMEXA S.A.	20100220700	CONFORME
2	DROGUERIA PHARMACEUTICA S.A.C.	20610661816	CONFORME
3	CORPORACIÓN ALESSANDRA S.A.C.	20509882101	CONFORME

En el ANEXO N° 2 se cuenta con la firma del DEPARTAMENTO DE FARMACIA, VALIDANDO LA REVISIÓN DE LOS DOCUMENTOS DE HABILITACIÓN.

6 ACUERDO ADOPTADO

Calificar dos PROPUESTAS:

- a) DIMEXA S.A.
- b) DROGUERIA PHARMACEUTICA S.A.C.

Las que cumplen los REQUISITOS DE ADMISIÓN DE OFERTAS:

Otorgar la BUENA PRO, según el orden de prelación a la empresa DIMEXA S.A. con RUC N° 20100220700 por el monto de su propuesta de S/ 44,100.00 (Cuarenta y cuatro mil cien con 00/100 Soles).

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL VÍCTOR LARCO HERRERA

.....
ING. CHRISTIAN JOE URIBE VALDEZ
JEFE DE LA OFICINA DE LOGÍSTICA DE
LA OFICINA EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN
CIP N° 285038

ANEXO N° 01 - ADMISIÓN DE OFERTAS

SIE-02-2025-HVLH

ADQUISICIÓN DE SULPIRIDA 200 MG - TABLETA

POSTORES QUE PRESENTARON SU PROPUESTA

DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA - ADMISIBILIDAD				
SI PRESENTA	DIMEXA	DROGUERIA PHARMACEUTICAL BG E.I.R.L.	CORPORACIÓN ALESSANDRA S.A.C.	
RUC :	20100220700	20610661816	20509882101	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA	
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	PRESENTA CERTIFICADO DE VIGENCIA DE CASTILLO ESPINOZA EDGAR ANTONIO CON FECHA 15 DE ABRIL DE 2025	PRESENTA CERTIFICADO DE VIGENCIA DE BOCANEGRA GARCÍA DIRSE LLERALDY CON FECHA 19 DE MARZO DE 2025	PRESENTA CERTIFICADO DE VIGENCIA DE DURAND LEYVA LISET CON FECHA 18 DE MARZO DE 2025	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3).	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA	SÍ PRESENTA	
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 4)	NO SE CONSORCIA	NO SE CONSORCIA	NO SE CONSORCIA	
f) Requisitos de HABILITACIÓN (Detallados en el CAPÍTULO IV de las Bases)	VER ANEXO N° 02	VER ANEXO N° 02	VER ANEXO N° 02	
ESTADO		ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA

MAGDALENA DEL MAR, ABRIL 2025

MINISTERIO DE SALUD
HOSPITAL LACTARIO LARCON REYERERA
ING. CRISTIAN JOE URIBE VALDEZ
DIRECTOR GENERAL DE LOGÍSTICA DE
LA OFICINA EJECUTIVA DE ADMINISTRACIÓN
CIP N° 285036

REQUISITOS DE HABILITACIÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA	DIRECCIÓN GENERAL DE REGISTRO DE FARMACIA
Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANPM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, emitida por la ANPM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes.	En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD) vigente, emitida por la ANPM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPD vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes.	En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:	Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANPM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANPM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANPM).	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANPM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, de acuerdo con el marco normativo vigente.