

ACTA DE ADMISIÓN N°016-2024 DE OFERTAS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°003-2024-IAFAS EP-1ERA CONV

“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP ”

En la ciudad de Lima, siendo el día 18 de abril de 2024, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la Admisión del procedimiento de selección: Subasta Inversa Electrónica N°003-2024-IAFAS EP-1ra Conv. cuyo objeto de convocatoria es la “adquisición de medicamentos con ficha técnica aprobada grupo III para beneficiarios de la IAFAS EP”, conforme a los siguientes fundamentos:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 08 de abril de 2024, en cumplimiento al cronograma del procedimiento de selección, se realizó la etapa de apertura de ofertas y periodo de lances hasta las 13:00 horas, presentándose 41 ofertas.

Posterior a ello, se procedió con la impresión de las ofertas a fin de revisar la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1 (referido a los Documentos de presentación Obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases estándar), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas, encontrando lo siguiente:

- 1.1 Con Resolución Directoral N°038-2024 /DE/IAFAS EP del 26 de febrero de 2024 se designó al comité de selección para la conducción del procedimiento de selección por Subasta Inversa Electrónica N°003-2024-IAFAS-EP-1, para la “adquisición de medicamentos con ficha técnica aprobada grupo III para beneficiarios de la IAFAS EP”.
- 1.2 Es por ello que, conforme lo establecido en el cronograma del procedimiento de selección, se llevó a cabo la evaluación y calificación de las ofertas desde el día 09 hasta el 17 de abril de 2024.
- 1.3 Es por ello que el día 09 de abril de 2024 se reunió el comité de selección desde las 09:00 horas hasta las 14:00 horas, sin embargo, debido a la carga laboral al momento de realizar la revisión de las ofertas es que el comité decidió postergar la etapa de admisión, por motivo de carga laboral.
- 1.4 Asimismo, el día 12 de abril de 2024 se reunió el comité de selección desde las 09:00 horas hasta las 15:00 horas, para continuar con la revisión de las ofertas no obstante, se decidió postergar la etapa de admisión, debido a que se solicitó subsanación de ofertas a los diversos proveedores.
- 1.5 Asimismo, el día 17 de abril de 2024, el comité de selección solicita la postergación de la etapa de admisión y buena pro, debido a que se procedió a la revisión de los documentos subsanados de las ofertas.

2. REGISTRO DE PARTICIPANTES

- 2.1 Conforme lo estipulado en el Art 112 del reglamento de la ley de contrataciones del Estado, se detalla los participantes registrados al procedimiento de selección de acuerdo al siguiente detalle:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	20100085225	QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA SUIZA S.A.C.	1/04/2024	Válido
2	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	01/04/2024	Válido
3	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	26/03/2024	Válido
4	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	05/04/2024	Válido
5	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	25/03/2024	Válido
6	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	25/03/2024	Válido
7	20476798770	CAFERMA S.A.C.	26/03/2024	Válido
8	20501584623	ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L.	25/03/2024	Válido
9	20507062653	LUKOLL S.A.C.	03/04/2024	Válido
10	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	02/04/2024	Válido
11	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	03/04/2024	Válido
12	20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	25/03/2024	Válido
13	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	03/04/2024	Válido
14	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.	01/04/2024	Válido
15	20523672801	DROGUERIA LIPHARMA S.A.C.	25/03/2024	Válido
16	20554060651	IMV/VILLA E.I.R.L.	25/03/2024	Válido
17	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	05/04/2024	Válido
18	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	25/03/2024	Válido
19	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	26/03/2024	Válido
20	20604972346	GRUPO KMEDIC E.I.R.L	25/03/2024	Válido
21	20605689001	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	05/04/2024	Válido
22	20606145188	FARMACEUTICA PERU S.A.C	5/04/2024	Válido
23	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	04/04/2024	Válido
24	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	26/03/2024	Válido
25	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	29/03/2024	Válido
26	20608924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.	27/03/2024	Válido
27	20609000555	DRUGSTORE S.A.C.	28/03/2024	Válido
28	20609052172	HC FARMACEUTICA S.A.C.	27/03/2024	Válido
29	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	30/03/2024	Válido
30	20610490981	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.	25/03/2024	Válido

3. REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

3.1 Conforme lo estipulado en el Art 112 del reglamento de la ley de contrataciones, se detalla los participantes durante la etapa de lances del procedimiento de selección, conforme el siguiente detalle, el cual fue extraído del SEACE:

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-3-2024-IAFAS-EP-1

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No Item		1	
Descripción del Item		ACETILCISTEINA 300 mg/3 ML INY	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	90500
2	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	95000
3	20507062653	LUKOLL S.A.C.	95550
4	20501584623	ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L.	107000
5	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	130455
6	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	374400
7	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	448500

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No Item		2	
Descripción del Item		ETORICOXIB 90 mg TAB	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	65000
2	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	65975
3	20476798770	CAFERMA S.A.C.	73515
4	20513578416	FARMACEUTICA OTARVASQ SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	82940
5	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	84800
6	20100085225	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.	91422.5
7	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	99300
8	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	118000

Entidad Convocante		IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)	
No Item		3	
Descripción del Item		PARACETAMOL 120 mg/5 mL JBE 120 mL	
Moneda		Soles	

Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	38000
2	20609052172	HC FARMACEUTICA S.A.C.	40040
3	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	42500
4	20610490981	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.	42900
5	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	47500
6	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	50000
7	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	51987
8	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	71500
9	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	85000
10	20605689001	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	91000
11	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	162500
12	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	312000

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	4		
Descripción del Item	SOLIFENACINA 5 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20522333051	PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.	48750
2	20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	91000
3	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	93000
4	20608924320	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.	500000

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	5		
Descripción del Item	TIAMINA 100 mg TAB		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20610490981	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.	36450
2	20609052172	HC FARMACEUTICA S.A.C.	37631.25
3	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	38600
4	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	50500
5	20610035541	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	52645
6	20607919331	DREMED PERU S.A.C.	70000
7	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	70875
8	20392764373	DROGUERIA CADILLO S.A.C	116100
9	20605689001	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	121500
10	20601396123	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	256500

4. ADMISIÓN:

4.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas conforme la Directiva N°006-2019-OSCE/CD en el numeral 7.6 “*Para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia, como mínimo, de dos (2) ofertas válidas, de lo contrario declara desierto el procedimiento de selección*”, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

Ítem N°01 - ACETILCISTEINA 300 mg/3ML INY

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		DREMED PERU S.A.C.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	LUKOLL S.A.C.	ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L.	CL PHARMA E.I.R.L.	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los “Requisitos de Habilitación” que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases:							
f.1)	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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

	que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.							
f.2)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.	NO CUMPLE (1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (1)
f.3)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.4)	Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

	<p>competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>b) Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>d) Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>f) Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>							
f.5)	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.6)	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.	NO CUMPLE (2)	NO CUMPLE (1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.7)	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediano del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

f.8)	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO

a.- Oferta DREMEC PERU S.A.C.

En relación al postor DREMEC PERU S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión:

- (1) No presento el certificado original del Protocolo de Análisis.
- (2) No presento el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, en ese sentido con carta N° 073/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N°003-2024 se solicitó la subsanación del mencionado documento, en la cual no fue subsanado, por lo que se toma como no admitido.

b.- Oferta DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C

En relación al postor DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C. se indica que, de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a:

- (1) No presento el certificado original del Protocolo de análisis, es por ello que se toma como no admitido.

c.- Oferta DROGUERIA IMPOFAR S.A.C

En relación al postor DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

- (1) El Certificado de Almacenamiento de la empresa que le brinda el servicio de almacenamiento se encuentra vencido, es por ello que se toma como no admitido



PERÚ

Ministerio de Salud

DIRECCIÓN GENERAL DE MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS

Decreto de la Presidencia del Consejo de Ministros

Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

"Decreto de la Presidencia del Consejo de Ministros para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

N° 0363-2021

CERTIFICADO

BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO

La que suscribe, Directora Ejecutiva de la Dirección de Inspección y Certificación de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas.

CERTIFICA:

Que la Drogueria LOGID, con razón social LOGID S.A.C., con oficina administrativa ubicada en Av. Industrias Unidas, Mz. A, Lote 02, Int. C-6, Urb. Parque Industrial de Ancón - Ancón - Lima - PERÚ y almacén ubicado en Av. Industrias Unidas, Mz. A, Lote 02, Int. C-5, Urb. Parque Industrial de Ancón - Ancón - Lima - PERÚ, cumple con las Buenas Prácticas de Almacenamiento para sus: A. Productos Farmacéuticos: 1. Medicamentos: Especialidades Farmacéuticas, Agentes de Diagnóstico, 2. Productos Galénicos, 3. Productos Biológicos, 4. Productos Dietéticos, 5. Productos Edulcorantes, 6. Productos Homeopáticos, 7. Recursos Terapéuticos Naturales: Producto Natural de Uso en Salud y Recurso Natural de Uso en Salud; B. Dispositivos Médicos: 1. Dispositivos Médicos: Clase I (De Bajo Riesgo Estéril y De Bajo Riesgo No Estéril), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo), Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 2. Equipos Biomédicos: Clase I (De Bajo Riesgo), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo), Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 3. De Diagnóstico In Vitro (Reactivos de Diagnóstico), C. Productos Sanitarios: 1. Productos Cosméticos, 2. Productos Absorbentes de Higiene Personal, 3. Productos de Higiene Doméstica, 4. Artículos Sanitarios; almacenados a temperatura controlada, consignadas en la R.M. N° 132-2015/MINSA, para vender o distribuir en el país y/o para la exportación, tal como consta en el Acta de Inspección para Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros que Almacenan Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios N° 171-I-2021 de fecha 30 de marzo del 2021.

Se expide el presente Certificado a solicitud del interesado según el Expediente N° 21-015824-1 de fecha 25 de febrero del 2021.

Este Certificado es válido a partir del 30 de marzo del 2021 hasta el 30 de marzo del 2024.

Lima, 07 de abril del 2021

Q.F. Marisa Angélica Papen Bernaola
Directora Ejecutiva
Dirección de Inspección y Certificación
DIGEMID



Es por ello que con carta N° 075/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N° 003-2024 del 12 de abril de 2024, se solicitó a la empresa DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. la subsanación de su oferta, en la cual remitió el mismo certificado con fecha vencida.

d.- Oferta ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L.

En relación al postor ARGOS MEDICAL IMPORT S.R.L. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que:

- (1) No presentó la traducción del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura por un traductor juramentado, es por ello que se toma como no admitido, en ese sentido con la Carta N°078/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N°003-2024, se ha solicitado la subsanación de dicho documento, la cual no fue subsanado.

Ítem N°02 – ETORICOXIB 90 mg TAB

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		DREMED PERU S.A.C.	DISTRIBUIDO RA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	CAFERMA S.A.C.	FARMACEUTI CA OTARVASO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	CORPORACIO N ALESSANDRA S.A.C.	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C.- BONAPHARM S.A.C.A.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	LABORATORI OS AC FARMA S.A.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N°1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	APLICA	NO APLICA	NO APLICA

f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los “Requisitos de Habilitación” que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases:								
f.1)	Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.2)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.	NO CUMPLE (1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.3)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o								

	laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.4)	<p>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>b) Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

f.7)	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.8)	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO

a.- Oferta DREMED PERU S.A.C.

En relación al postor DREMED PERU S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a:

- (1) No presentó el certificado original del Protocolo de Análisis.
- (2) No presentó el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), con carta N°073/IAFAS-EP/BASTO/CS/SIE N°003-2024, la cual no fue subsanado, es por ello que se toma como no admitido.

b.- Oferta CAFERMA S.A.C.

Respecto al postor CAFERMA S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que:

- (1) El certificado de Protocolo de Análisis la vigencia del medicamento no cumple de acuerdo a la ficha técnica, es por ello que se toma como no admitido, de acuerdo al siguiente detalle:



GRACURE PHARMACEUTICALS LTD.

E-1105, RIICO Industrial Area, Phase-III, Bhiwadi, Alwar (Raj.) INDIA Phone : 01493-221316, 221387

CERTIFICATE OF ANALYSIS

PRODUCT NAME :ETOXBLAM®	AR NO. :GPB/2223/QCP/FGQ/Q0376
GENERIC NAME : Etoricoxib Tablets 90mg	ANALYSIS START DATE : 17/06/2022
PRODUCT CODE : FG160S18300010	PACK SIZE : 1x10 TABS
BATCH NO. : AT220366A	BATCH SIZE : 30600.00 CTN
MFG. DATE : 06/2022	SAMPLE QUANTITY: 100.00 TAB
EXP. DATE : 05/2025	DATE OF RELEASE : 24/06/2022
TEST	ACCEPTANCE CRITERIA
	RESULT

c.- **Oferta CORPOPRACION ALESSANDRA S.A.C.**

En relación al postor CORPOPRACION ALESSANDRA S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a :

- (1) No cumple con la vigencia del producto farmacéutico, de acuerdo con la ficha técnica solicitada en las bases, es por ello que se toma como no admitido, de acuerdo al siguiente detalle:

CERTIFICADO DE ANALISIS

Nombre del producto: ETORICOXIB 90 mg tableta	
Declarado	Cada tableta recubierta contiene: Etoricoxib 90 mg Excipientes.....c.s.p.
Nº lote	TL355MT22003
Fecha fab.	MAY. 2022
Fecha Exp.	ABRIL - 2025

d. **Oferta DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**

En relación al postor DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que:

- (1) No presentó el registro sanitario vigente, según carta N°072/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N°03-2024 se solicitó la subsanación de dicho documento, la cual no fue subsanado, es por ello que se toma como no admitido.
(2) No presentó el certificado original del Protocolo de Análisis, es por ello que se toma como no admitido.

Ítem N°03 – PARACETAMOL 120 mg/5 ml x 120 ml SUS ORAL FR

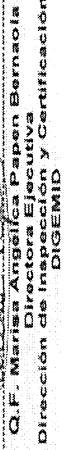
DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		DREMED PERU S.A.C.	HC FARMACEUTICA S.A.C.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	INSTITUTO QUIMIOTERAPICOS A	DROGUERIA CADILLO S.A.C	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	CL PHARMA E.I.R.L.	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (1)	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (2)	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (3)	CUMPLE	CUMPLE
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	NO PLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA

Respecto al postor CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capitulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

- (1) No presentó el Anexo N°1,
- (2) No presentó Anexo N°2,
- (3) No presentó Anexo N°3
- (4) No presentó el contrato de la empresa que le brinda el servicio de almacenamiento (DROGUERIA LOGID S.A.C.), es por ello que se toma como no admitido.

En relación al postor DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N°000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

- (1) El Certificado de Almacenamiento de la empresa que le brinda el servicio de almacenamiento se encuentra vencido, es por ello que se toma como no admitido



Es por ello que con carta N°075/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N°003-2024 del 12 de abril de 2024, se solicitó a la empresa DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. la subsanación de su oferta, en la cual remitió el mismo certificado con fecha vencida.

Ítem N°04 – SOLIFENACINA 5 mg TAB

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		PHARMACE UTICAL DISTOLOZA S.A.	ACCORD HEALTHCA RE S.A.C.	DROGUERÍA A BIOMEDIC S.A.C.	DROGUERÍA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación" que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases:				
f.1)	Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.2)	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

	En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.				
f.3)	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes.</p> <p>En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.</p>	NO CUMPLE (1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.4)	<p>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>b) Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>d) Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

	e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. f) Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.				
f.5)	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.6)	Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE (1)	CUMPLE
f.7)	Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f.8)	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ADMISIÓN DE LA OFERTA		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO

a. Oferta PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A.

Respecto al postor PHARMACEUTICAL DISTOLOZA S.A. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

(1) el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) no está vigente, ya que el postor indica que con el certificado N° 173-2024, comunica el cierre definitivo del almacén N° 1 y almacén N° 2, y la ampliación del almacén N° 3, y con fecha 12 de enero de 2024 con expediente N° 24004853-1, solicitaron a DIGEMID la actualización del certificado de buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT), sin embargo hasta la fecha la autoridad no se ha pronunciado, evidenciándose así que no cuenta a la fecha de la presentación de ofertas el certificado de buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente y actualizado.

b. Oferta ACCORD HEALTHCARE S.A.C.

En relación al postor ACCORD HEALTHCARE S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que

(1) Según el Protocolo de Análisis no cumple con la vigencia del producto farmacéutico, de acuerdo con la ficha técnica solicitada en las bases, es por ello que se toma como no admitido, de acuerdo al siguiente detalle:

Página 1 de 2

**INTAS PHARMACEUTICALS LTD
DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD
CERTIFICADO DE ANÁLISIS**

Nombre del Producto	: SOLICIN-5	Lote N°	: M2307515
Nombre Genérico	: SOLIFENACINA SUCCINATO 5mg TABLETAS	Número de P. A.	: QCL/CP-23-00206
Composición	: Cada Tableta Resubierta contiene: Solifenacina Succinato Far. Eur5 mg	Fecha de Manuf.	: 05/2023
Analizado según	: Técnica Propia	Fecha de Exp.	: 04/2025
Planta	: INTAS PHARMA. LTD., MATODA	Exp. N°	: SPN0422-02
Tamaño de Lote	: 40000.00 und.	Lote N° Halb	: M2305933
Fecha de Recepción	: 13.06.2023	Página N°	: 1/2
Tamaño de Lote Halb	: 1800000.00 und.		
Fecha de Reporte	: 19.06.2023		

c. **Oferta DROGUERIA BIOMNEDIC S.A.C.**

Con respecto al postor DROGUERIA BIOMNEDIC S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

- (1) La vigencia del producto farmacéutico no cumple de acuerdo con la ficha técnica solicitada en las bases, es por ello que se toma como no admitido, de acuerdo al siguiente detalle:

LIC. BRENDA E. RAMÍREZ GARCÍA BLÁSQUEZ
TRADUCTORA COLEGIADA CERTIFICADA - CTP 0404

Página 1 de 2

[LOGO]	SALUD CARE (I) PRIVATE LIMITED Dirección: PLOT NO. -435, KISHANPUR, ROORKEE (UK)		
(Ley de Medicamentos y Cosméticos de 1940 y sus reglas según el Formulario 39 Regla 150 E (F))			
DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD CERTIFICADO DE ANALISIS PRODUCTO TERMINADO			
NOMBRE DEL PRODUCTO:	MS-NEREDAL 5		
NOMBRE GENERICO:	SOLIFENACINA SUCCINATO TABLETAS DE 5 MG	LICENCIA DE FABRICACIÓN N°	105/UA/2006
FABRICADO POR:	SALUD CARE (I) PVT. LTD.	FECHA DE RECEPCIÓN DE LA MUESTRA:	14/05/2022
COMERCIALIZADO POR:	MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C	N° DE R.A.	FT/1115/05/22
NUMERO DE LOTE:	ST22-0761	TAMAÑO DE LOTE:	1.02 LAC
FECHA DE FABRICACION:	04/2022	CANTIDAD DE MUESTRA:	150 tabletas
FECHA DE VENCIMIENTO:	03/2024	FINALIZACIÓN DEL ANALISIS:	23/05/2022

Ítem N°05 – TIAMINA 100mg TAB

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.	HC FARMACEUTICA S.A.C.	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	PAX IMPORTACIONES E.I.R.L.	DREMED PERU S.A.C.	INSTITUTO QUIMIOTERICAPICO S A	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (1)	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE
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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA

	En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.4.																		
f.4)	<p>Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>b) Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).</p> <p>c) Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>d) Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

b.- Oferta DREMED PERU S.A.C.

Respecto al postor DREMED PERU S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º 000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

- (1) No presentó el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), y con carta N.º 073/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N.º 003-2024 se solicitó la subsanación del mencionado documento, la cual no fue subsanado, es por ello se toma como no admitido.

c.- Oferta CORPORACION LUYA PHARMA S.A.C.

Respecto al postor CORPORACION LUYA PHARMA S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º 000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

- (1) No presentó el Anexo N.º 1,
- (2) No presentó Anexo N.º 2,
- (3) No presentó Anexo N.º 3
- (4) No presentó el contrato de la empresa que le brinda el servicio de almacenamiento (DROGUERIA LOGID S.A.C.), es por ello que se toma como no admitido.

d.- Oferta DROGUERIA IMPOFAR S.A.C

En relación al postor DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. se indica que de acuerdo a las bases Capítulo IV Requisitos de Habilitación y la Resolución Jefatural N.º 000101-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión, debido a que:

- (1) El Certificado de Almacenamiento de la empresa que le brinda el servicio de almacenamiento se encuentra vencido, es por ello que se toma como no admitido.

Nº 0363-2021

CERTIFICADO

BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO

La que suscribe, Directora Ejecutiva de la Dirección de Inspección y Certificación de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas.

CERTIFICA:

[illegible]

Se expide el presente Certificado a solicitud del interesado según el Expediente N° 21-018824-1 de fecha 25 de febrero del 2021.

Este Certificado es válido a partir del 30 de marzo del 2021 hasta el 30 de marzo del 2024.




Q.F. Marisa Angélica Papen Barneola
Directora Ejecutiva
Dirección de Inspección y Certificación
DIGEMID

OWING TO

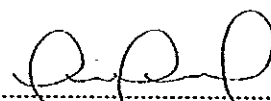
Es por ello que con carta N° 075/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE N° 003-2024 del 12 de abril de 2024, se solicitó a la empresa DROGUERIA IMPOFAR S.A.C. la subsanación de su oferta, en la cual remitió el mismo certificado con fecha vencida.

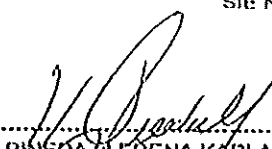
5. CONCLUSION:

5.1 Este comité de selección de la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas se recomienda otorgar la Buena Pro a través del SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

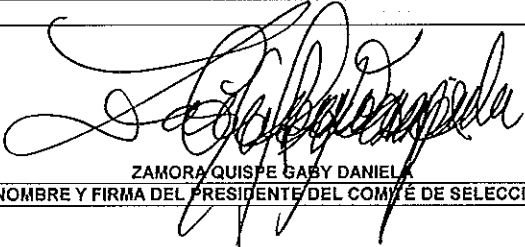


ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	ACETILCISTEINA 300 mg/3ML INY	
	LUKOLL S.A.C	Buena Pro
2	ETORICOXIB 90 mg TAB	
	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	Buena Pro
3	PARACETAMOL 120 mg/5 ml x 120 ml SUS ORAL FR	
	HC FARMACEUTICA S.A.C.	Buena Pro
4	SOLIFENACINA 5 mg TAB	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (2) ofertas válidas"	DESIERTO
5	TIAMINA 100 mg TAB	
	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.	Buena Pro

Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.


 SANCHEZ MONTERO CLAUDIA
 PC EP
 MIEMBRO 2 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
 SIE N°003-2024-IAFAS EP


 PINEDA LLERENA KARLA
 TTE CRL EP
 MIEMBRO 1 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
 SIE N°003-2024-IAFAS EP


 GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
 TTE EP
 PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
 SIE N°003-2024-IAFAS EP

ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: BIENES (ACTO PRIVADO)						
SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 003 - 2022/IAFAS-EP - 1RA CONVOCATORIA						
"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"						
1	NÚMERO DE ACTA		017 -2024/CS/IAFAS-EP			
2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL					
	En Lima a los diecinueve (19) días del mes de abril del año 2024, en la Sección de Procesos y Adquisiciones del Departamento de Abastecimiento de la IAFAS del Ejército del Perú, a las 10:00 horas, se reunieron los miembros del Comité de selección designados con Resolución Directoral N° 038-2024/DE/IAFAS-EP del 26 de febrero del 2024, encargado de conducir y desarrollar el Procedimiento de Selección por SIE N° 003-2024/IAFAS-EP - 1ra Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es para la "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO III PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", por un valor referencial de TRESCIENTOS SETENTA Y DOS MIL OCHOCIENTOS SESENTA Y UN CON 10/100 SOLES (S/. 372,861.10) , a fin de OTORGAR LA BUENA PRO al presente Procedimiento de Selección.					
3	SOBRE EL QUORUM Y LOS PARTICIPANTES QUE INSTALAN:					
	El quorum necesario que exige la normativa de contratación pública se logró con la presencia de los siguientes miembros:					
	Presidente:	ZAMORA QUISPE GABY DANIELA	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Abastecimiento (OEC)
			Suplente			
	Primer Miembro:	PINEDA LLERENA KARLA	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Almacen
			Suplente			
	Segundo Miembro:	SANCHEZ MONTERO CLAUDIA	Titular	X	Dependencia:	Farmacio de Emergencia
			Suplente			
4	OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:					
	De acuerdo con los resultados de calificación, los postores ganadores de la Buena Pro son:					
	N° ITEM	Nombre o razón social del postor				OBS
	1	LUKOLL S.A.C				BUENA PRO
	2	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.				BUENA PRO
	3	HC FARMACEUTICA S.A.C.				BUENA PRO
	4	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "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 (2) ofertas válidas				DESIERTO
	5	CORPORACION CODEX PHARMA E.I.R.L.				BUENA PRO
5	ACUERDO ADOPTADO					
	Los integrantes del comité de selección, por mayoría, otorgan la buen apro a los postores mencionados en el numeral 4. segun acta N° 016-2024-CS					
6	FIRMA DEL COMITE DE SELECCIÓN					
						
	ZAMORA QUISPE GABY DANIELA					
	NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN					
						
	PINEDA LLERENA KARLA			SANCHEZ MONTERO CLAUDIA		
	NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO			NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO		