

**ACTA DE ADMISIÓN N° 024-2025, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS DEL  
PROCEDIMIENTO DE SELECCION SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 006-2025-IAFAS EP-  
1ERA CONV "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TÉCNICA  
ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"**

En la ciudad de Lima, siendo el día 25 de febrero de 2025, el Comité de Selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°006-2025-IAFAS EP-1ERA CONV., cuyo objeto de convocatoria es la "adquisición de productos farmacéuticos con ficha técnica especialidad de cardiología grupo II para beneficiarios de la IAFAS EP" nombrado con Resolución Directoral N°004-2025 /DE/IAFAS EP del 13 de enero de 2025 comunica lo siguiente:

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:

**1. ANTECEDENTES:**

Con fecha, 13 de febrero de 2025, en cumplimiento al cronograma del procedimiento de selección, se realizó la etapa de presentación de ofertas y periodo de lances hasta el 21 de febrero de 2025, registrando a los siguientes participantes:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	13/02/2025	Válido
2	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	17/02/2025	Válido
3	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	13/02/2025	Válido
4	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	13/02/2025	Válido
5	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	13/02/2025	Válido
6	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.	17/02/2025	Válido
7	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	13/02/2025	Válido
8	20603867018	F & S PHARMA S.A.C	15/02/2025	Válido
9	20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	20/02/2025	Válido
10	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	13/02/2025	Válido
11	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	17/02/2025	Válido
12	20607928941	AXIERTA S.A.C.	20/02/2025	Válido
13	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	13/02/2025	Válido

## REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-6-2025-IAFAS-EP-1

Entidad Convocante	IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)		
No Item	1		
Descripción del Item	ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
Moneda	Soles		
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20607928941	AXIERTA S.A.C.	70080
2	20605741640	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	80040

### 2. ADMISIÓN:

- 2.1 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 –**

**SUB ÍTEM N° 01 BISOPROLOL FUMARATO 5 MG**

**SUB ÍTEM N° 02 CARVEDILOL 12.5 MG**

<b>DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA</b>		<b>AXIERTA S.A.C</b>	<b>HEALTH GROUP PERÚ S.A.C</b>
<b>a)</b>	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
<b>b)</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.	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
<b>c)</b>	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
<b>d)</b>	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
<b>e)</b>	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)	<b>NO APLICA</b>	<b>NO APLICA</b>
<b>f)</b>	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:		
<b>f.1)</b>	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.	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
<b>f.2)</b>	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)	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
<b>f.3)</b>	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)	<b>CUMPLE</b>	<b>NO CUMPLE (A)</b>
<b>f.4)</b>	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – 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 (ANM), o por la autoridad		

	<p>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> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 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).</li> <li>• 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.</li> <li>• 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.</li> <li>• Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.</li> <li>• Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente</li> </ul>	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
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.	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
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.	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
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.	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
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.	<b>CUMPLE</b>	<b>CUMPLE</b>
<b>ADMISIÓN DE LA OFERTA</b>		<b>ADMITIDO</b>	<b>NO ADMITIDO</b>

a.- Respecto al postor HEALTH GROUP PERÚ S.A.C., se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO IV REQUISITOS DE HABILITACIÓN, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento el documento que acredita el vínculo contractual VENCIDO de ambas partes del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), de acuerdo al siguiente detalle:



**ADENDA N° 005 - CONTRATO DE LOCACIÓN DE SERVICIOS DE  
ALMACENAMIENTO**

Conste por el presente documento ADENDA el Contrato de Locación de Servicios de Almacenamiento y Distribución que celebran, una parte, Droguería GRUPO DYS S.R.L., con RUC. N° 20546950396, con domicilio Calle Las Mimosas Mz. G1, Lote 36, Int. A1, Urbanización La Capitana, Lurigancho - Lima - Lima, Representada por su Gerente General el Sr. Hugo Huamán Huamán, identificado con DNI. N° 71772726; según poder que corre inscrito en la Partida Electrónica N° 12797293 del Registro de Personas Jurídicas de Lima, a quien en adelante se le denominará "LA LOCADORA"; y de la otra parte HEALTH GROUP PERU SAC, con RUC. N° 20605741640, representada por su Gerente General el Sr. Wilmer Cahuana Ochante, identificado con DNI N° 44765840, según poder que corre inscrito en la Partida Electrónica N° 14431592 del Registro de Personas Jurídicas de Lima, con domicilio en Calle Porta N° 170, Int. 511-A, Miraflores Lima - Perú, a quien en adelante se le denominará "LA CONTRATANTE"; el mismo que se sujetará a los términos y condiciones siguientes.

**PRIMERO: ANTECEDENTES**

- 1.1. Con fecha 10 de Julio del 2023, LA LOCADORA y LA CONTRATANTE celebraron el Contrato de Locación de Servicios de Almacenamiento, a fin de que LA LOCADORA le brinde a LA CONTRATANTE el servicio almacenamiento a favor de los productos que LA CONTRATANTE importe, comercialice, represente y/o distribuya.
- 1.2. A la fecha, resulta necesario convenir expresamente que LA CONTRATANTE ha comunicado su intención de renovar el servicio de almacenamiento. En este sentido, LA LOCADORA y LA CONTRATANTE han acordado el periodo de vigencia.

**SEGUNDO: OBJETO DE LA ADENDA**

- 11.1 Las partes de común acuerdo establecen que el plazo de duración de la presente adenda será desde el 11 de Julio del 2024 hasta el 10 de Diciembre del 2024

GRUPO DYS S.R.L.  
Hugo Huamán Huamán  
GERENTE GENERAL

HEALTH GROUP PERU SAC  
Wilmer Cahuana Ochante  
GERENTE GENERAL

La Capitana, Huachipa Lurigancho - Chosica, Lima - Perú



**TERCERO: Vigencia de términos y condiciones del Contrato**

Todos los demás términos y condiciones señalados en EL CONTRATO, se mantienen inalterables y guardan plena vigencia, formando el presente documento parte integrante de EL CONTRATO.

En Lima, a los 02 días del mes de Julio del 2024.

GRUPO DYS S.R.L.  
Hugo Huamán Huamán  
GERENTE

GRUPO DYS S.R.L.

HEALTH GROUP PERU SAC  
Wilmer Cahuana Ochante  
GERENTE GENERAL

HEALTH GROUP PERU S.A.C.

HEALTH GROUP PERU SAC  
Wilmer Cahuana Ochante  
GERENTE GENERAL

### 3. CONCLUSION

3.1 Este comité de selección de la revisión de la documentación obtenidas en las ofertas presentadas a través del SEACE, determina lo siguiente:

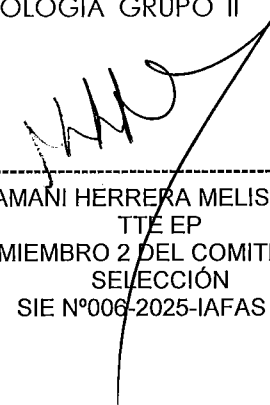
ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	BISOPROLOL FUMARATO 5 MG TAB CARVEDILOL 12.5 MG TAB	
	Art 65.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones en la cual indica "El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas"	Desierto

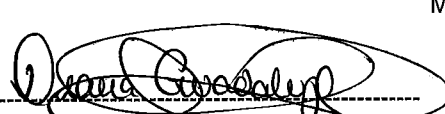
Finalmente se procede a redactar el acta correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 006-2025/IAFAS EP, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TÉCNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

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

  
\_\_\_\_\_  
SANCHEZ MONTERO CLAUDIA  
EC EP

MIEMBRO 1 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN  
SIE N°006-2025-IAFAS EP

  
\_\_\_\_\_  
HUAMANI HERRERA MELISSA RITA  
TTE EP  
MIEMBRO 2 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN  
SIE N°006-2025-IAFAS EP

  
\_\_\_\_\_  
DIANA GUADALUPE FUENTES GUEVARA  
CAP EP  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN  
SIE N°006-2025-IAFAS EP