

FORMATO N° 26
INFORME DE ANÁLISIS DE DECLARACIÓN DE DESIERTO

1	DATOS DEL DOCUMENTO	Número de informe N°104-2023 Fecha del informe 8/05/2023																		
2	FUNCIONARIO A LA QUE SE DIRIGE EL INFORME SR. DIRECTOR EJECUTIVO DE LA IAFAS EP																			
3	ANTECEDENTES Con RD N°025-2023/DE/IAFAS - EP del 22 de Febrero del 2023, se designa, la conducción y realización del procedimiento de selección por SIE N°003-2023 IAFAS/EP, cuyo objeto de convocatoria es la ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023																			
4	DATOS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN QUE SE DECLARÓ DESIERTO <table border="1"> <tr> <td>4.1</td> <td>DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA</td> <td>ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023</td> </tr> <tr> <td>4.2</td> <td>TIPO Y NUMERO DE</td> <td>SIE N°003-2023 IAFAS-EP</td> </tr> <tr> <td>4.3</td> <td>NUMERO DE</td> <td>1RA CONVOCATORIA</td> </tr> <tr> <td>4.4</td> <td>ITEM(S) DECLARADO(S) DESIERTO(S)</td> <td>ITEM N° 1: ACETILCISTEINA 200 mg GRA ITEM N° 2: ACETILCISTEINA 600 mg TAB. EFE.- ACETILCISTEINA 600 mg INY ITEM N° 3: BUDESONIDA 200 mg AER - PROPOFOL 50 ML INY - PROPOFOL 20 ML INY ITEM N° 4: SEVOFLURANO 250 mg SOL - ORFENADRINA 100 mg TAB</td> </tr> </table>		4.1	DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023	4.2	TIPO Y NUMERO DE	SIE N°003-2023 IAFAS-EP	4.3	NUMERO DE	1RA CONVOCATORIA	4.4	ITEM(S) DECLARADO(S) DESIERTO(S)	ITEM N° 1: ACETILCISTEINA 200 mg GRA ITEM N° 2: ACETILCISTEINA 600 mg TAB. EFE.- ACETILCISTEINA 600 mg INY ITEM N° 3: BUDESONIDA 200 mg AER - PROPOFOL 50 ML INY - PROPOFOL 20 ML INY ITEM N° 4: SEVOFLURANO 250 mg SOL - ORFENADRINA 100 mg TAB						
4.1	DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023																		
4.2	TIPO Y NUMERO DE	SIE N°003-2023 IAFAS-EP																		
4.3	NUMERO DE	1RA CONVOCATORIA																		
4.4	ITEM(S) DECLARADO(S) DESIERTO(S)	ITEM N° 1: ACETILCISTEINA 200 mg GRA ITEM N° 2: ACETILCISTEINA 600 mg TAB. EFE.- ACETILCISTEINA 600 mg INY ITEM N° 3: BUDESONIDA 200 mg AER - PROPOFOL 50 ML INY - PROPOFOL 20 ML INY ITEM N° 4: SEVOFLURANO 250 mg SOL - ORFENADRINA 100 mg TAB																		
5	MOTIVOS DE LA DECLARACIÓN DE DESIERTO Se presentaron cinco (05) ofertas : ITEM N° 1: "Se presentaron tres (03) ofertas, pero dos (02) ofertas no fueron admitidas ITEM N° 2: "Se presentaron dos (02) ofertas, pero no fueron admitidas" ITEM N° 3: "No se presentaron ofertas" ITEM N° 4: "No se presentaron ofertas"																			
6	ACCIONES REALIZADAS PARA DETERMINAR LAS CAUSAS PROBABLES DE LA DECLARACIÓN DE DESIERTO Para determinar las causas probables de la declaratoria de desierto que no permitieron la conclusión del procedimiento se realizaron las siguientes acciones: <table border="1"> <tr> <td>6.1</td> <td>Se solicitó a los proveedores que participaron en el estudio de mercado comuniquen las razones por las que no participaron en el procedimiento de selección.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>6.2</td> <td>Se solicitó a los proveedores registrados como participantes en el procedimiento comuniquen las razones por las que no presentaron sus ofertas.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>6.3</td> <td>Se analizó las consultas y observaciones presentadas durante el procedimiento y el pliego de absolución de consultas y observaciones.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>6.4</td> <td>Se analizó el proceso de admisión, calificación y evaluación de ofertas, a fin de determinar las causas probables que no permitieron la conclusión del procedimiento.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>6.5</td> <td> Otras ITEM N° 1: "Se presentaron tres (03) ofertas, pero dos (02) ofertas no fueron admitidas ITEM N° 2: "Se presentaron dos (02) ofertas, pero no fueron admitidas" ITEM N° 3: "No se presentaron ofertas" ITEM N° 4: "No se presentaron ofertas" </td> <td>X</td> </tr> </table>		6.1	Se solicitó a los proveedores que participaron en el estudio de mercado comuniquen las razones por las que no participaron en el procedimiento de selección.		6.2	Se solicitó a los proveedores registrados como participantes en el procedimiento comuniquen las razones por las que no presentaron sus ofertas.		6.3	Se analizó las consultas y observaciones presentadas durante el procedimiento y el pliego de absolución de consultas y observaciones.		6.4	Se analizó el proceso de admisión, calificación y evaluación de ofertas, a fin de determinar las causas probables que no permitieron la conclusión del procedimiento.		6.5	Otras ITEM N° 1: "Se presentaron tres (03) ofertas, pero dos (02) ofertas no fueron admitidas ITEM N° 2: "Se presentaron dos (02) ofertas, pero no fueron admitidas" ITEM N° 3: "No se presentaron ofertas" ITEM N° 4: "No se presentaron ofertas"	X			
6.1	Se solicitó a los proveedores que participaron en el estudio de mercado comuniquen las razones por las que no participaron en el procedimiento de selección.																			
6.2	Se solicitó a los proveedores registrados como participantes en el procedimiento comuniquen las razones por las que no presentaron sus ofertas.																			
6.3	Se analizó las consultas y observaciones presentadas durante el procedimiento y el pliego de absolución de consultas y observaciones.																			
6.4	Se analizó el proceso de admisión, calificación y evaluación de ofertas, a fin de determinar las causas probables que no permitieron la conclusión del procedimiento.																			
6.5	Otras ITEM N° 1: "Se presentaron tres (03) ofertas, pero dos (02) ofertas no fueron admitidas ITEM N° 2: "Se presentaron dos (02) ofertas, pero no fueron admitidas" ITEM N° 3: "No se presentaron ofertas" ITEM N° 4: "No se presentaron ofertas"	X																		
7	CAUSAS PROBABLES QUE NO PERMITIERON LA CONCLUSIÓN DEL PROCEDIMIENTO Luego de realizar las acciones detalladas en el numeral precedente, se ha podido determinar que la declaratoria de desierto pudo tener como origen en lo siguiente: <table border="1"> <tr> <td>7.1</td> <td>El valor [7] no estuvo acorde con los precios del mercado.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>7.2</td> <td>Las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico, según corresponda, contenía estándares técnicos muy elevados, difíciles de cumplir.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>7.3</td> <td>Los requisitos de calificación fueron establecidos de acuerdo con estándares muy elevados, difíciles de cumplir.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>7.4</td> <td>Los postores no estructuraron adecuadamente sus ofertas, pues la no admisión o descalificación de las mismas deriva de errores en las ofertas.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>7.5</td> <td> Otros ITEM N° 1: "Se presentaron tres (03) ofertas, pero dos (02) ofertas no fueron admitidas ITEM N° 2: "Se presentaron dos (02) ofertas, pero no fueron admitidas" ITEM N° 3: "No se presentaron ofertas" ITEM N° 4: "No se presentaron ofertas" </td> <td>X</td> </tr> <tr> <td>7.6</td> <td colspan="2"> Detallar el sustento técnico de las posibles causas [9] De acuerdo al reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado en su Artículo N°65 Declaración de Desierto, en el numeral 65.1, se describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en caso de la subasta inversa electrónica en que se declara desierto cuando no se encuentra con (2) ofertas válidas. </td> </tr> </table>		7.1	El valor [7] no estuvo acorde con los precios del mercado.		7.2	Las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico, según corresponda, contenía estándares técnicos muy elevados, difíciles de cumplir.		7.3	Los requisitos de calificación fueron establecidos de acuerdo con estándares muy elevados, difíciles de cumplir.		7.4	Los postores no estructuraron adecuadamente sus ofertas, pues la no admisión o descalificación de las mismas deriva de errores en las ofertas.		7.5	Otros ITEM N° 1: "Se presentaron tres (03) ofertas, pero dos (02) ofertas no fueron admitidas ITEM N° 2: "Se presentaron dos (02) ofertas, pero no fueron admitidas" ITEM N° 3: "No se presentaron ofertas" ITEM N° 4: "No se presentaron ofertas"	X	7.6	Detallar el sustento técnico de las posibles causas [9] De acuerdo al reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado en su Artículo N°65 Declaración de Desierto, en el numeral 65.1, se describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en caso de la subasta inversa electrónica en que se declara desierto cuando no se encuentra con (2) ofertas válidas.	
7.1	El valor [7] no estuvo acorde con los precios del mercado.																			
7.2	Las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico, según corresponda, contenía estándares técnicos muy elevados, difíciles de cumplir.																			
7.3	Los requisitos de calificación fueron establecidos de acuerdo con estándares muy elevados, difíciles de cumplir.																			
7.4	Los postores no estructuraron adecuadamente sus ofertas, pues la no admisión o descalificación de las mismas deriva de errores en las ofertas.																			
7.5	Otros ITEM N° 1: "Se presentaron tres (03) ofertas, pero dos (02) ofertas no fueron admitidas ITEM N° 2: "Se presentaron dos (02) ofertas, pero no fueron admitidas" ITEM N° 3: "No se presentaron ofertas" ITEM N° 4: "No se presentaron ofertas"	X																		
7.6	Detallar el sustento técnico de las posibles causas [9] De acuerdo al reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado en su Artículo N°65 Declaración de Desierto, en el numeral 65.1, se describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en caso de la subasta inversa electrónica en que se declara desierto cuando no se encuentra con (2) ofertas válidas.																			
8	En ese sentido, se solicita que antes de una nueva convocatoria, se adopten las medidas siguientes: 1 - Seguir realizando una mayor difusión del procedimiento de selección 2 - Realizar invitaciones a más establecimientos comerciales que se dedican a la comercialización del determinado bien a adquirir. Solo en caso que producto de la implementación de las medidas correctivas se modifique algún extremo del expediente de contratación, se solicita gestionar una nueva aprobación del mismo.																			
9	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: flex-end;"> <div style="text-align: center;">  R. INMACULADA MONICA MLEP PRESIDENTE </div> <div style="text-align: center;">  RENEZ ALFRENA KARLA MY EP MIEMBRO </div> <div style="text-align: center;">  ICHOCHA CULQUI OLGA MILAGRO TCO3 EP </div> </div> <p align="center">NOMBRES Y FIRMAS DE LOS INTEGRANTES DEL COMITÉ DE SELECCIÓN O DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES</p>																			

INFORME N° 104- 2022- ABASTO/OEC.

A : TTE CRL JEFE DEL DPTO. DE ABASTECIMIENTO DE LA IAFAS EP

ASUNTO : Declaratoria de desierto de la SIE N° 003-2023“ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023 1ra.Convocatoria”

Tengo el honor de dirigirme a Ud., en relación del procedimiento de selección SIE N° 003-2023 IAFAS EP 1RA Convocatoria ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023, para informarle lo siguiente:

1. Con fecha 03/04/2023 se procedió a convocar el proceso de selección antes mencionada, teniendo como fecha de presentación de ofertas del 04/04/2023 al 17/04/2023, el cual se llevó a cabo con normalidad según el siguiente detalle:

ITEM	POSTORES PRESENTADOS
N° 1	3 postores
N° 2	2 postores
N° 3	NINGUNO
N° 4	NINGUNO

2. Con fecha 18/04/2023, se llevó a cabo la etapa de admisión y calificación de ofertas, en el cual el comité de selección procedió a solicitar a las empresas J & R PERUVIAN S.A.C y LUKOLL S.A.C. realizar la subsanación de las ofertas, sin embargo dichas subsanaciones no pudieron efectuarse en la plataforma, al parecer debido a que la página del SEACE no permitió dicha acción, según lo que refirieron los postores.
3. Por lo antes expuesto, y estando a que la página del SEACE no le permitía subsanar su oferta, es que con fecha 21 de abril del 2023, la empresa LUKOLL S.A.C., presenta a través de la mesa de partes de la Entidad la subsanación a su oferta, en la cual adjuntan correo electrónico enviado a consulta_virtual@osce.gob.pe en la que reportan la incidencia en la plataforma del SEACE, sin embargo es preciso que se tenga en cuenta que de acuerdo al artículo 60.5¹ del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, así como del Manual de usuario para el registro de subsanación de oferta del OSCE², las ofertas deben ser subsanadas en la plataforma del SEACE.
4. Que, por todo lo antes narrado, es que con fechas 21 de abril, 02 y 04 mayo del presente año la Entidad presenta al OSCE la Carta N°001 /IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE 03 – 2023, Carta N° 002/IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE 03 – 2023 y Carta N°003 /IAFAS-EP/ABASTO/CS/SIE 03, en

¹ Artículo 60.5: Cuando se requiera subsanación, la oferta continua vigente para todo efecto, a condición de la efectiva subsanación dentro del plazo otorgado, el que no puede exceder de tres (3) días hábiles. La presentación de las subsanaciones se realiza a través del SEACE.

² En el caso particular del registro de la Subsanación de Oferta por parte de los proveedores, será obligatorio efectuarlo a través del SEACE.

la cual reportamos el presunto error de la página del SEACE, lo cual obstaculizó la continuación del proceso de selección Subasta Inversa Electrónica N° 003-2023- IAFAS-EP, motivo por el cual se viene dilatando el otorgamiento de la buena pro del procedimiento de selección antes mencionado y cumplir con la finalidad de brindar la atención de medicamentos de forma oportuna a los beneficiarios de la IAFAS EP.

5. Por todo lo antes expuesto, y en vista de que no hay pronunciamiento del OSCE con respecto a alguna incidencia de error de la página del SEACE, siendo el OSCE el encargado de administrar la plataforma SEACE, de acuerdo a la DIRECTIVA N° 006-2016-OSCE/CD que dice textualmente: “(...) **SEACE: Es el sistema electrónico desarrollado y administrado por el OSCE que permite el intercambio de información y difusión sobre las contrataciones del Estado, así como la realización de transacciones electrónicas(...)**”, se procede en estricta aplicación de la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento, a declarar desierto el procedimiento de selección Subasta Inversa Electrónica N° 003-2023- IAFAS-EP, debido a que no se subsanó las ofertas observadas y por consiguiente no existe más de 1 oferta válida para pasar a la siguiente etapa del procedimiento de selección convocado.

Es todo cuanto informo a usted para los fines que estime pertinentes

Atentamente

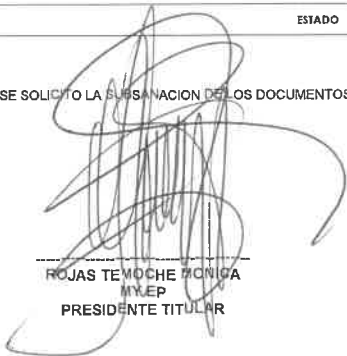


DNI: 40088619
ROJAS TEMOCHE MONICA
MY EP
PRESIDENTE DE COMITE

ANEXO 1				
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS				
SIE N° 003-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "				
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTÉSICOS CON FICHA TÉCNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023				
ITEM N°01 - ACETILCISTEINA 200 mg GRA				
	DOCUMENTOS	OFERTA I.Q. FARMA INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	OFERTA LUKOLL S.A.C.	OFERTA J & R PERUVIAN S.A.C.
	DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 donde figura de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	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
	REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)			CUMPLE
	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	NO APLICA	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	NO APLICA	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE (*)
	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	CUMPLE	NO CUMPLE (*)	NO CUMPLE (*)
	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediatе e inserto, de acuerdo a lo autorizado	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDA	NO ADMITIDA	NO ADMITIDA

JESÚS MARÍA, 09 de Mayo del 2023

(*) SE SOLICITO LA SUSCRIPCION DE LOS DOCUMENTOS Y NO INGRESARON AL SISTEMA SEACE


ROJAS TEMOCHE MONICA
M.Y.EP
PRESIDENTE TITULAR


PINEDA LEBRUNA KARLA
M.Y.EP
MIEMBRO TITULAR


ICOCHEA CULQUI OLGA MILAGRO
TCO3 EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
SIE N° 003-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "			
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023			
ITEM N°02 - ACETILCISTEINA 600 mg TAB EFER, ACETILCISTEINA 300 mg INY			
N°	DOCUMENTOS	OFERTA	OFERTA
		LUKOLL S.A.C.	J. & PERUVIAN S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
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 donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE
d)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	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
REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)			
	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - B PDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. b) Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. c) Para productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	NO CUMPLE
	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.	NO CUMPLE (*)	NO CUMPLE (*)
	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediano e inserto, de acuerdo a lo autorizado	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDA	NO ADMITIDA

JESÚS MARÍA, 09 de Mayo del 2023

(*) SE SOLICITO SUBIR NACIÓN DE LOS DOCUMENTOS, PERO NO INGRESARON AL SISTEMA SEACE

ROJAS TEMOCHE MONICA
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR

ICOCHEA CULQUI OLGA MILAGRO
TCO3 EP
MIEMBRO TITULAR