

**ACTA DE ADMISIÓN N° 066-2025, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS DEL
PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°012-2025-IAFAS EP-2DA
CONV "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA
ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP "**

En la ciudad de Lima, siendo el día 21 de marzo de 2025, el Comité de Selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°012-2025-IAFAS EP-2DA CONV., cuyo objeto de convocatoria es la "adquisición de productos farmacéuticos con ficha técnica especialidad de cardiología grupo I para beneficiarios de la IAFAS EP" nombrado con Resolución Directoral N°094-2025 /DE/IAFAS EP del 17 de febrero de 2025 comunica lo siguiente:

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 11 de marzo de 2025, en cumplimiento al cronograma del procedimiento de selección, se realizó la etapa de presentación de ofertas y periodo de lances hasta el 18 de marzo 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	11/03/2025	Válido
2	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	14/03/2025	Válido
3	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	13/03/2025	Válido
4	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	13/03/2025	Válido
5	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	12/03/2025	Válido
6	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	14/03/2025	Válido
7	20611580429	REDEL SERVICIOS GENERALES S.A.C.	16/03/2025	Válido
8	20612648434	ATHOS PHARMA S.A.C.	12/03/2025	Válido

REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-12-2025-IAFAS-EP-2

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 I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP	
Moneda		Soles	
Orden de Prelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	79782.3
2	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	83715.6

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:

ITEM N°1

SUB ITEM 01 AMIODARONA 200 MG TAB 18,600
SUB ITEM 02 CAPTOPRIL 25 MG TAB 60,000
SUB ITEM 03 ESPIRONOLACTONA 25 MG TAB 108,000
SUB ITEM 04 FUROSEMIDA 20 MG/2 ML INY 12,000
SUB ITEM 05 FUROSEMIDA 40 MG TAB 62,400
SUB ITEM 06 HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG TAB 228,000

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
SIE N° 012-2025/IAFAS EP 2DA CONVOCATORIA ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS CON ECHTA TÉCNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ITEM N°01 - SUB ITEM 01 AMIODARONA 200 MG SUB ITEM 02 CAPTOPRIL 25 MG SUB ITEM 03 ESPIRONOLACTONA 25 MG SUB ITEM 04 FUROSEMIDA 20 MG/2 ML SUB ITEM 05 FUROSEMIDA 40 MG SUB ITEM 06 HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG			
	DOCUMENTOS	OFERTA ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	OFERTA CL PHARMA E.I.R.L
	DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA		
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 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	-
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	-
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	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
	REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)		
	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	CUMPLE	-

Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.		
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.	CUMPLE	-
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.	CUMPLE	-
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 competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM). 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). 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. 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. 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.	CUMPLE	-

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	-
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 (A)	-
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	-
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	-
ESTADO	NO ADMITIDA	-

- a) Respecto al postor ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA, se indica que de acuerdo a las bases estándar CAPITULO IV REQUISITOS DE HABILITACIÓN, punto 4.6, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento el documento de protocolo de análisis de manera traducida y no en el idioma original, de acuerdo al siguiente detalle:



辰欣药业股份有限公司
CISEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.

LABORATORIOS AMERICANOS S.A.
M. V. M. R. R. R.
OF. NOTARÍAS CERRADAS
DIRECTOR TÉCNICO
CGFP 11255

CERTIFICADO DE ANALISIS

Nombre del producto: Captopril 25 mg Tableta
Lote N°: 80240501
Fecha de fabricación: 06/2024
Fecha de análisis: 06/2024
Presentación: Caja x 100 tabletas
Cantidad: 1.800.000 Tabletetas (18.000 Cajas)
Método de referencia: USP-NF 2023

PRUEBAS	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Apariencia (*)	Tabletas circulares blancas o casi blancas.	Tabletas circulares blancas.
Identificación		
A. Cromatografía líquida de alta resolución (HPLC) (Detector: UV 220nm)	A. El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtienen en la Valoración.	Cumple
B. Cromatografía líquida de alta resolución (HPLC) (Detector: UV-Detector de arreglo de diodos 190-400nm)	B. El espectro UV del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtienen en la Valoración.	Cumple
Disolución	No menos de 80% (Q) de la cantidad declarada de captopril ($C_{17}H_{15}NO_3S$) se disuelve en 20 minutos.	M1: 98.4% M4: 98.9% M2: 98.1% M5: 98.3% M3: 98.5% M6: 98.0%
Peso promedio (**)	147.15 mg \pm 7.5%	147.90 mg
Uniformidad de unidades de dosificación (Uniformidad de contenido)	VA \leq 15.0% (L1)	VA = 8.8%
Impurezas		
- Límite de captopril disulfuro	No más de 0.0%	0.030%
Límite microbiano		
- Recuento total de microorganismos aerobios	100 UFC/g	10 UFC/g
- Recuento total combinado de hongos filamentosos y levaduras	100 UFC/g	< 10 UFC/g
- Escherichia coli	Ausencia de Escherichia coli/1g	Ausencia/1g
Valoración (Contenido de Captopril, $C_{17}H_{15}NO_3S$)	90.0% - 110.0%	98.6%

(*) Metodología interna
(**) BP 2023

Conclusión: El producto cumple con las especificaciones establecidas.

Gerente de Control de Calidad:
Wang Huan

Gerente de Aseguramiento de la Calidad:
Sun Yaping

Evaluated por:
Ren Zelin

Wang Huan

Sun Yaping

Ren Zelin

ALMACEN S.A.C.
Q.F. R. R. R. R. R.
DIRECTOR TÉCNICO
CGFP 06984

ALMACEN S.A.C.
Q.F. R. R. R. R. R.
DIRECTOR TÉCNICO
CGFP 06984

COA-CIS-18-02

- Conforme a lo descrito en el 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 (02) ofertas validas**". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta valida, por lo que se declara desierto del presente ítem.

3. CONCLUSIÓN

- 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	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° 012-2025/IAFAS EP 2DA CONVOCATORIA, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TECNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

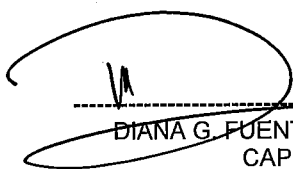
Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.






PRUDENCIO MORALES MARIA ROSARIO
EC EP
MIEMBRO 1 DEL COMITÉ DE SELECCIÓN
SIE N°012-2025-IAFAS EP 1ERA
CONVOCATORIA



SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO
PC EP
MIEMBRO 2 DEL COMITÉ DE
SELECCIÓN
SIE N°012-2025-IAFAS EP 1ERA
CONVOCATORIA



DIANA G. PUENTES GUEVARA
CAP EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE
SELECCIÓN
SIE N°012-2025-IAFAS EP 1ERA
CONVOCATORIA

FORMATO N° 26		
ACTA DE DECLARACIÓN DE DESIERTO - 067-2025		
SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°012-2024/IAFAS EP		
"ADQUISICION DE PRODUCTOS FAMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"		
1	DATOS DEL DOCUMENTO	Fecha del informe 21/03/2025
2	FUNCIONARIO A LA QUE SE DIRIGE EL INFORME	SR. DIRECTOR EJECUTIVO DE LAS IAFAS-EP
3	ANTECEDENTES Con RD N°094-2025/DE/IAFAS-EP del 17 de febrero del 2025, se designa, la conducción y realización del procedimiento de selección por SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°012-2025/IAFAS EP, cuyo objeto de convocatoria es "ADQUISICION DE PRODUCTOS FAMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", con fecha 10/03/2025 se convoca en la Plataforma del SEACE el Proceso de Selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°012-2025/IAFAS EP 2da Convocatoria.	
4	DATOS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN QUE SE DECLARÓ DESIERTO	
4.1	DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA	ADQUISICION DE PRODUCTOS FAMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP
4.2	TIPO Y NÚMERO DE PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN	SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°012-2025 / IAFAS EP
4.3	NÚMERO DE CONVOCATORIA	2da CONVOCATORIA
5	MOTIVOS DE LA DECLARACIÓN DE DESIERTO	
Conforme a lo descrito en el 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 validas, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (02) ofertas validas". Es por ello que de lo evidenciado en el numeral 3.1 de la presente acta solo existe una oferta valida, por lo que se declara desierto del presente Item.		ITEM PAQUETE - AMIODARONA 200 MG - CAPTOPRIL 25 MG - ESPIRONOLACTONA 25 MG - FUROSEMIDA 20 MG/2 ML - FUROSEMIDA 40 MG -HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG
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:		
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.	x
6.5	Otras	
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:		
7.1	Detallar el sustento técnico de las posibles causas. De acuerdo al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado en su Artículo 65 Declaracion de Desierto, en el Numeral 65.1, de describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta valida, salvo en caso de la subasta inversa electronica en que se declara desierto cuando no se encuentra con (2) ofertas validas.	
8	 CAP EP DIANA GUADALUPE FUENTES GUEVARA NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN	
 EC EP MARIA ROSARIO PRUDENCIO MORALES NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO		 MY EP OMAR HUGO SANTA MARIA CHAVEZ NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO