

INFORME N° 236-2025-ABASTO/OEC.

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

ASUNTO : "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

FECHA : Jesus María, 14 de mayo del 2025

Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto a la Licitación Pública N° 005 – 2025/ IAFAS EP 1ra Convocatoria para la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

1. ANTECEDENTES:











































Con fecha, 13 de mayo del 2025, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, el Comité de Selección luego de declarar como no admitido las ofertas de los postores, procedió a formular el informe de desierto del procedimiento de selección, encontrando lo siguiente:

1.1 Entre el 06 de marzo al 28 de abril del presente año se registraron las siguientes empresas proveedoras como participantes:

Nro.	RUC	Registro de participantes (Electrónica)
1	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
2	20100127670	PFIZER S A
3	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
4	20101260373	TECNOFARMA S A
5	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.
6	20111611891	HANAI SRL
7	20212561534	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA
8	20305284174	LABORATORIOS LANSIER S.A.C.
9	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
10	20414679162	FARMAVAL PERU S.A
11	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
12	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
13	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.
14	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.
15	20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.
16	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.
17	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.
18	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.
19	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.
20	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.
21	20554109501	HB HUMAN BIOSCIENCE S.A.C.
22	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.

23	20601058597	TOTALCARE PERU SAC
24	20603728271	H REPS S.A.C.
25	20604242267	CELLTRION HEALTHCARE PERU S.A.C.
26	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.
27	20604972346	GRUPO KMEDIC E.I.R.L.
28	20606062860	GEOMEDIC PERU E.I.R.L.
29	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA
30	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.
31	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.
32	20613026593	GMEDICAL S.A.C.
33	20613044737	DROGUERIA TORRES FARMA S.A.C.

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20100061474	  
2	Proveedor con RUC	20100127670	PFIZER S A	23/04/2025	Válido		23/04/2025	20100127670	  
3	Proveedor con RUC	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	11/03/2025	Válido		11/03/2025	20100287791	  
4	Proveedor con RUC	20101260373	TECNOFARMA S A	12/03/2025	Válido		12/03/2025	20101260373	  
5	Proveedor con RUC	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	19/03/2025	Válido		19/03/2025	20108983583	  
6	Proveedor con RUC	20111611891	HANAI SRL	17/03/2025	Válido		17/03/2025	20111611891	  
7	Proveedor con RUC	20212561534	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20212561534	  
8	Proveedor con RUC	20305284174	LABORATORIOS LANSIER S.A.C.	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20305284174	  
9	Proveedor con RUC	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20347268683	  
10	Proveedor con RUC	20414679162	FARMAVAL PERU S.A	17/03/2025	Válido		17/03/2025	20414679162	  

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
11	Proveedor con RUC	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20459821652	 
12	Proveedor con RUC	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20503794692	 
13	Proveedor con RUC	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	12/03/2025	Válido		12/03/2025	20509882101	 
14	Proveedor con RUC	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	10/03/2025	Válido		10/03/2025	20513298481	 
15	Proveedor con RUC	20514302473	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	28/04/2025	Válido		28/04/2025	20514302473	 
16	Proveedor con RUC	20517656055	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	10/03/2025	Válido		10/03/2025	20517656055	 
17	Proveedor con RUC	20523672801	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20523672801	 
18	Proveedor con RUC	20536598708	GRUPO EMPRESARIAL MENDOZA FARMACEUTICAS S.A.C.- GEMEFAR S.A.C.	07/03/2025	Válido		07/03/2025	20536598708	 
19	Proveedor con RUC	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.	10/03/2025	Válido		10/03/2025	20537700379	 
20	Proveedor con RUC	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20546950396	 
Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
21	Proveedor con RUC	20554109501	HB HUMAN BIOSCIENCE S.A.C.	07/04/2025	Válido		07/04/2025	20554109501	 
22	Proveedor con RUC	20565831900	PHARMINTEGRA S.A.C.	07/03/2025	Válido		07/03/2025	20565831900	 
23	Proveedor con RUC	20601058597	TOTALCARE PERU SAC	10/03/2025	Válido		10/03/2025	20601058597	 
24	Proveedor con RUC	20603728271	H REPS S.A.C.	01/04/2025	Válido		01/04/2025	20603728271	 
25	Proveedor con RUC	20604242267	CELLTRION HEALTHCARE PERU S.A.C.	13/03/2025	Válido		13/03/2025	20604242267	 
26	Proveedor con RUC	20604767513	CL PHARMA E.I.R.L.	24/03/2025	Válido		24/03/2025	20604767513	 
27	Proveedor con RUC	20604972346	GRUPO KMEDIC E.I.R.L.	24/03/2025	Válido		24/03/2025	20604972346	 
28	Proveedor con RUC	20606062860	GEOMEDIC PERU E.I.R.L.	20/03/2025	Válido		20/03/2025	20606062860	 
29	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	14/03/2025	Válido		14/03/2025	20606267241	 
30	Proveedor con RUC	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	06/04/2025	Válido		06/04/2025	20607396516	 
31	Proveedor con RUC	20610558284	CORPORACION RSFARMED S.A.C.	19/03/2025	Válido		19/03/2025	20610558284	 
32	Proveedor con RUC	20613026593	GMEDICAL S.A.C.	08/04/2025	Válido		08/04/2025	20613026593	 
33	Proveedor con RUC	20613044737	DROGUERIA TORRES FARMA S.A.C.	27/03/2025	Válido		27/03/2025	20613044737	 

Fuente: Plataforma SEACE

- 1.2 Conforme lo establecido en el cronograma publicado en el SEACE del día 29 de abril del 2025 se procedió a la presentación de ofertas de manera electrónica, de acuerdo al siguiente detalle:

Nro.	RUC	Registro de ofertas (Electrónica)
1	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
2	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C
3	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
4	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.
5	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.
6	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
7	20111611891	HANAI SRL
8	20414679162	FARMAVAL PERU S.A
9	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.
10	20604972346	GRUPO KMEDIC E.I.R.L

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo	Acciones
1	20459821652	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	29/04/2025	13:05:10	20459821652	29/04/2025	13:05:20	Enviado	Valido		
2	20503794692	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	29/04/2025	12:01:46	20503794692	29/04/2025	12:48:00	Enviado	Valido		
3	20100061474	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	29/04/2025	17:04:05	20100061474	29/04/2025	17:10:16	Enviado	Valido		
4	20537700379	QUIMFA PERU S.A.C.	29/04/2025	18:31:20	20537700379	29/04/2025	18:31:59	Enviado	Valido		
5	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	29/04/2025	20:05:28	20513298481	29/04/2025	20:06:04	Enviado	Valido		
6	20100287791	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	29/04/2025	17:29:35	20100287791	29/04/2025	17:30:13	Enviado	Valido		
7	20111611891	HANAI SRL	29/04/2025	18:23:11	20111611891	29/04/2025	18:23:27	Enviado	Valido		
8	20414679162	FARMAVAL PERU S.A	29/04/2025	16:39:12	20414679162	29/04/2025	16:40:32	Enviado	Valido		
9	20108983583	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	29/04/2025	12:13:52	20108983583	29/04/2025	12:16:00	Enviado	Valido		
10	20604972346	GRUPO KMEDIC E.I.R.L	29/04/2025	17:18:56	20604972346	29/04/2025	17:19:22	Enviado	Valido		

Fuente: Plataforma SEACE

2. ADMISIÓN:

- 2.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria y los servicios a realizar solicitadas en las bases estándar), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

RELACIONADO AL ITEM N° 1**A. ADMISION DE OFERTA**

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 1 - CLOBETASOL 0,05 porciento Loción x 30 ml		
N°	POSTOR	OFERTA
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia</p> <p>De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA
g)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.</p>	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realiza la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 1 - CLOBETASOL 0.05 porciento Loción x 30 ml									
		A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
N/O	POSTOR	PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	61,200.00	100	61,200.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ITEM N° 1 - CLOBETASOL 0,05 porciento Loción x 30 ml

N°	DOCUMENTOS	1
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	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
	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 d.	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 d.	CUMPLE

<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • 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). • 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. • 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. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • 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.	CUMPLE
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
RESULTADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 2

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 2 - FUROATO DE MOMETASONA 50mcg/dosis SPR NAS FCO			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		FARMAVAL PERU S.A.	J & R PERUVIAN S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA
g)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.</p>	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 2 - FUROATO DE MOMETASONA 50mcg/dosis SPR NAS FCO									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	FARMAVAL PERU S.A.	88,398.00	100	88,398.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	J & R PERUVIAN S.A.C.	88,398.00	100	194,400.00	45.47	45.47	NO APLICA	100.00	2

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ITEM N° 2 - FUROATO DE MOMETASONA 50mcg/dosis SPR NAS FCO			
N°	DOCUMENTOS	1	2
		FARMAVAL PERU S.A.	J & R PERUVIAN S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL		
	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
	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 d.	CUMPLE	CUMPLE

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDТ) 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 BPDТ 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 d.	CUMPLE	CUMPLE
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • 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). • 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. • 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. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • 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	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	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.	CUMPLE	CUMPLE
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
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
RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 3

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 3 - POLIETILENGLICOL+PROPILENGLICOL 4 mg+3mg Sol Off FCO		
N°	POSTOR	OFERTA
		J & R PERUVIAN S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA
g)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.</p>	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO

- a) Respecto al postor J & R PERUVIAN S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 16 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:



PROTOCOLO DE ANÁLISIS PRODUCTO TERMINADO

N°40000005891

Producto : SYSTALAN 0.4% + 0.3% SOLUCIÓN OFTÁLMICA
N° Lote : 208214
Orden de Fabricación N° : 121000000382
Fecha de Fabricación : 2024-08-28
Fecha de Recepción de Muestras : 2024-10-29
Norma Técnica Principal (1) : PROPIA
Presentación : Caja con frasco gotero x 15mL
Línea : LANSIER
Volumen Fabricado : 270 L
Fecha de Expira : 08-2026
Fecha de Análisis : 2024-12-03
Normas Técnicas Específicas (2): USP-NF 2023
Normas Técnicas Específicas (3): N.A.
Normas Técnicas Específicas (4): N.A.

PRUEBAS EFECTUADAS		NT	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
Descripción	1		Solución incolora, transparente o ligeramente opalescente, ligeramente viscosa. Libre de partículas visibles.	Conforme (Solución incolora, transparente, ligeramente viscosa. Libre de partículas visibles.)
Volumen	2		No menos de 15.0 mL	15.0 mL
pH	1		6.0 – 8.0	7.1
Identificación de Polietilenglicol 400	1		El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtienen en la valoración.	Conforme (El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtienen en la valoración.)
Identificación de Propilenglicol	1		El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtienen en la valoración.	Conforme (El tiempo de retención del pico principal de la solución muestra corresponde al de la solución estándar, según se obtienen en la valoración.)
Valoración de Polietilenglicol 400	1		3.40 mg/mL – 4.60 mg/mL (85.0% - 115.0%).	4.01 mg/mL (100.3 %)
Valoración de Propilenglicol	1		2.55 mg/mL – 3.45 mg/mL (85.0% - 115.0%).	2.93 mg/mL (97.7 %)
Impurezas Orgánicas de Polietilenglicol	1		Cualquier Impureza Especificada: No más de 0.1%.	0.0 %
Impurezas Orgánicas de Propilenglicol	1		Impurezas Totales: No más de 0.5%.	0.0 %
Impurezas Orgánicas de Polietilenglicol 400	1		Cualquier Impureza Especificada: No más de 0.1%.	0.0 %
Impurezas Orgánicas de Polietilenglicol 400	1		Impurezas Totales: No más de 0.5%.	0.0 %
Densidad	1		1.002 g/mL – 1.018 g/mL	1.003 g/mL
Osmolalidad	2		171 mOsm/Kg - 1711 mOsm/Kg	255 mOsm/Kg
Prueba de Conteo de Partículas por Obstrucción de Luz	2		Diámetro \geq 10 μ m: No excede de 50 partículas por mL	13 par/mL (partículas por mL)
Prueba de Conteo de Partículas por Obstrucción de Luz	2		Diámetro \geq 25 μ m: No excede de 5 partículas por mL	0 par/mL (partículas por mL)
Prueba de Conteo de Partículas por Obstrucción de Luz	2		Diámetro \geq 50 μ m: No excede de 2 partículas por mL	0 par/mL (partículas por mL)
Prueba de Contenido de Preservantes Polyquaternium-1	1		0.0080 mg/mL – 0.0120 mg/mL. 80.0% - 120.0% de la cantidad declarada en la etiqueta (de acuerdo a la fórmula cuali-cuanti aprobada).	0.0085 mg/mL (85.0 %)

CC.CC.DIA.006 ED.03

Vigente desde 2023-11-03

INNOVIAN S.A.C.

Control de Calidad
Página 1 de 2

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 4 - REMIFENTANILO 5 mg INY		
N°	POSTOR	OFERTA
		QUIMFA PERU S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA
g)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.</p>	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO

- a) Respecto al postor QUIMFA PERU S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 16 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:

Producto: REMIFENTANILO 5 mg POLVO PARA
CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA

Código: 3005997

PERFUSIÓN x 5 PE

N° de análisis: 40000073013

Vto: 07/2026

Lote: 233138

N° de Orden: 1165494

Fecha de análisis: 18/08/2023



Datos Primarios: CN°861 Pág.150/154

Fecha de recepción: 07/08/2023

CN°856 Pág.270

Norma Técnica: Técnica analítica desarrollada y
validada por QUIMFA S.A.

ENSAYOS	NT	ESPECIFICACIONES	RESULTADOS
ENVASE	2	5 Viales de vidrio de borosilicato neutro Tipo I, incoloro de 15 mL de capacidad, tapón de bromobutilo opaco de color gris, con precinto Flip/off de color verde, etiqueta autoadhesiva impresa, conteniendo polvo liofilizado homogéneo de color blanco para solución inyectable, porta ampollas, prospecto, todo contenido en estuche de cartulina triplex impresa.	Cumple
ASPECTO	2	Polvo liofilizado homogéneo de color blanco, libre de partículas extrañas.	Cumple
PESO DEL LIOFILIZADO	2	22,0 mg/vial \pm 10%. Entre 19,8 mg a 24,2 mg.	22,8 mg/vial
AGUA KF	2	Máximo 3,00% determinado por Karl Fisher por vial. Ensayo USP <921>.	1,67%
pH	2	Entre 2,5 a 3,5 a 25° C. Ensayo USP <791>. Reconstituido con 5 mL de agua para inyectables.	3,3
RECONSTITUCIÓN DE LA SOLUCIÓN	2	Reconstituir con 5 mL de solvente (agua) en forma inmediata, la solución debe ser transparente, incolora y libre de partículas.	Cumple
UNIFORMIDAD DE UNIDADES DE DOSIFICACIÓN	1	Debe cumplir ensayo USP <905>, AV=L1% menor o igual a 15%, n=10 para el vial liofilizado.	7 %
IDENTIFICACIÓN	2	El tiempo de retención correspondiente a la Solución muestra debe ser similar al tiempo de retención correspondientes a la Solución estándar.	Positivo
VALORACIÓN	2	Remifentanilo 5,00 mg/vial. Rango: Entre 90,0 a 110,0% del declarado.	4,95 mg/vial 99,0 %
PUREZA CROMATOGRÁFICA	2	Impurezas individuales: Máximo 0,5%.	0,0 %
	2	Impurezas totales: Máximo 2,0%.	0,0 %
MATERIAL PARTICULADO (Prueba de Conteo de Partículas por Obstrucción de Luz)	1	La preparación cumple con la prueba si el número promedio de partículas presente en las unidades analizadas no excede de 6000 partículas iguales o mayores a 10 μ m por envase y no excede de 600 partículas iguales o mayores a 25 μ m por envase. Según Ensayo USP <788>.	Cumple

Gerencia Control de Calidad	Dirección Técnica	Resolución Control de Calidad
 L. Corena Romero Jefe de Control de Calidad QUIMFA S.A.	 E. F. Linares Dirección Técnica - Reg. Prof. N° 4152 QUIMFA S.A.	APROBADO

RELACIONADO AL ITEM N° 5

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 5 - RIVAROXABAN 10 mg TAB					
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA	OFERTA	OFERTA
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C.	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	NO CUMPLE(a)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

- a) Respecto al postor NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 05 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:

000074

QUALITY CONTROL DEPARTMENT
CERTIFICATE OF ANALYSIS

Name of Product	: NORXABAN 10 Coated Tablet 10 mg		
Generic Name	: Rivaroxaban Tablets BP 10 mg		
Product code	: FTN00019	Batch Size	: 61,000 Tablets
Batch No.	: EMV231764C	Sample Quantity	: 30 Tablets
Mfg. Date	: 10/2023	Sampled on/By	: 04/11/2023 / Rajesh
Exp. Date	: 09/2025	Released on	: 10/11/2023
A. R. No.	: PL/2362670		

Sr. No.	Test	Results	Specification
1.	Description*	Pink colored, round, biconvex, film-coated tablets, plain on both sides.	Pink colored, round, biconvex, film-coated tablets, plain on both sides.
2.	Identification-I (By UV)	The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of principal peak in the chromatogram obtained with reference solution (a).	The UV spectrum of the principal peak in the chromatogram obtained with the test solution is similar to the UV spectrum of principal peak in the chromatogram obtained with reference solution (a).
	Identification-II (By HPLC)	The principal peak in the chromatogram is obtain with the test solution is similar in retention time and size of the peak in the chromatogram obtain with the reference solution (a).	The principal peak in the chromatogram is obtain with the test solution is similar in retention time and size of the peak in the chromatogram obtain with the reference solution (a).
3.	Average weight*	91.7 mg	92.0 mg \pm 7.5% (85.1 - 98.9 mg)
4.	Uniformity of weight	00 Tablet outside \pm 7.5% of average weight \pm 2.7 % deviation from average weight \pm 1.6 % deviation from average weight	Not more than 2 tablets out of 20 tablets should deviate from the average weight by more than 7.5% and none should deviate by more than 15%.
5.	Uniformity of Dosage Unit by content uniformity (By HPLC)	5.81	Acceptance value of the first 10 dosage units is less than of equal to 1.1%. If the acceptance value is \geq 1.1%, test the next 20 units, and calculate the acceptance value. Requirements are met if the final acceptance value of the 30 dosage units is \leq 1.1%, and no individual content of any dosage
Name		Prepared By	Reviewed By
Sign		Signature	Signature
Date		22/12/23	22/12/23
Approved By		Signature	
		22/12/23	

QC/00213-03

Version 1.0

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realiza la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 5 - RIVAROXABAN 10 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	26,928.00	100	26,928.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	26,928.00	100	35,640.00	75.56	75.56	NO APLICA	75.56	2
3	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	26,928.00	100	41,040.00	65.61	65.61	NO APLICA	65.61	3

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

N°	DOCUMENTOS	1	2	3
		ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL			
	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
	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 d.	CUMPLE	CUMPLE	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 d.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • 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). • 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. • 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. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • 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	CUMPLE	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	CUMPLE	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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
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
RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 6

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 6 - SALBUTAMOL + IPRATROPIO BROMURO 100 mcg + 20 mcg AER INH FCO		
N°	POSTOR	OFERTA
		J & R PERUVIAN S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA
g)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.</p>	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO

- a) Respecto al postor J&R PERUVIAN S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 15 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:

Laboratorio Pablo Cassará S.R.L.

Sector: EMPAQUE

PROTOCOLO ANALITICO

Material: 901464 SALBUTRAL-AC (HFA) AEROSOL X 250 D (PE, PY)

Nro. Análisis: P 46485/ 2

Cantidad: 24000,00000 UNI

Orden de producción: P-195465

Fecha de Vto.: 31/7/2026

Nro. Lote: 125

ENSAYOS	ESPECIFICACIONES/LIMITES	RESULTADOS
Aspecto	Bidón con válvula defluidora que al accionarse produce un aerosol de partículas muy finas. El promedio de 12 unidades debe ser < 515 mg/año. Etapa 1, sobre 12 unidades: Unidades con pérdida anual < 750 mg/año: 0 Unidades.	Bidón con válvula defluidora que al accionarse produce un aerosol de partículas muy finas. < 25 mg / año.
Pérdida anual	Etapa 2, sobre 16 unidades: Unidades con pérdida anual > 750 mg/año: Menor 0 Igual a 2 unidades. Unidades con pérdida anual > 1.1 g/año: 0 Unidades.	
Contenido Neto	No menor al declarado. Aerosol x 250 dosis: No < 14.5 g	17.0 g
Dosis expulsables	No menor al declarado. Aerosol x 250 dosis: No < 250 dosis	302 dosis
TAMANO DE PARTICULA	Etapa 1, sobre 3 campos: Partículas mayores o iguales a 10 μ m: Menor 0 Igual 2 unidades. Etapa 2, sobre 25 campos: Partículas mayores o iguales a 10 μ m: Menor 10 unidades. 52.2 mg - 63.8 mg. El tiempo de retención relativo entre el pico de la muestra y el del estándar está comprendido en el rango 0.95 - 1.05.	Cumple Etapa 1 58.6 mg mas 1.00
Peso de dosis identificación		
Obs:		JSA PERUVIAN S.A.C. Calle 1000 y 1001, Lima 1, Perú Teléfono: 011 422 1111
Obs Micr.:		
Analizado según: 713185/CC/11/2018/02		Analizado por: SS
Fecha Análisis : 16/8/2024		Analizado por:
Fecha Análisis microbiológico: / /		
Jefe de Laboratorio : Farn. Sebastian Stamer		
APTO		

RELACIONADO AL ITEM N° 7

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 7 - SUNITINIB 12.5 mg TAB				
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA	OFERTA
		PFIZER S.A.	HANAI S.R.L.	HB HUMAN BIOSCIENCE S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	NO CUMPLE (a)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

- a) Respecto al postor PFIZER S.A., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 14 meses, dicho documento al no ser emitido por una Entidad Pública o un privado ejerciendo función pública no se permite solicitar la subsanación de la oferta, de acuerdo al siguiente:



Pfizer Italia S.r.l.
Località Marino del Tronto
63100 Ascoli Piceno (AP)
Tel. +39 0736 305.111 - Fax +39 0736 305.263 - www.pfizer.it
Società diretta e coordinata da Pfizer Inc.
Stabilimento di Ascoli Piceno

Pfizer Global Supply (PGS)

CERTIFICATE OF ANALYSIS

F000116680
SUTENT 12.5MG HFC 1X28 BTL PE

Batch n. HJE980
Mfr date JUL-2023
Exp date JUN-2026

Q.F. OBERKADO MITSUNAGA
DIRECTOR TECNICO
C.A.F.P. N° 07016

Description:

Capsules, printed opaque, Swedish orange, hard gelatin size 4, capsules containing yellow to orange granules.

TEST	U.M.	SPECIFICATION	RESULT
APPEARANCE		Same as description.	COMPLIES
AVERAGE WEIGHT OF CONTENT	g/cps	0.105 - 0.115	0.110
IDENTITY (UV)		Same U.V. spectrum as PHA-290940AD working standard.	EXACT
WATER	%	N.M.T. 4	2
DISSOLUTION TEST IN 30'	Q%	N.L.T. 75	COMPLIES
UNIFORMITY OF CONTENT (PH.EUR)		COMPLIES	COMPLIES
IDENTITY (HPLC)		Same retention time as PHA-290940AD working standard.	EXACT
ASSAY (HPLC) FREE BASE	% Ia.	95 - 105 (PHA-290940AD)	98
PHA-794017 (HPLC)	%	N.M.T. 0.5	0.1
PHA-825684 (HPLC)	%	N.M.T. 0.6	0.0
INDIVIDUAL UNSPECIFIED DEGRADATION PRODUCTS	%	N.M.T. 0.2	0.0
TOTAL DEGRADATION PRODUCTS	%	N.M.T. 1.0	0.1
TOTAL AEROBIC BACTERIA	CFU/g	N.M.T. 1000	0
FUNGI	CFU/g	N.M.T. 100	0
ESCHERICHIA COLI	/g	ABSENT	ABSENT
SALMONELLA	/10g	ABSENT	ABSENT
STAPHYLOCOCCUS AUREUS	/g	ABSENT	ABSENT
PSEUDOMONAS AERUGINOSA	/g	ABSENT	ABSENT
ENTEROBACTERI	CFU/g	N.M.T. 100	0

All test methods are own methods except Water run according to Ph. Eur. 2.5.32.
Average weight is an in-process control test, for information only, not a release test.
Manufacturing and Packaging Site: Pfizer Italia srl, Ascoli Piceno, Italy.

Q.O. RELEASED DATE: 19-SEP-2023

Quality Operation Product Assurance
Lot Dispositioned By
FABIO SALVI

Date: 20-SEP-2023

Fabio Salvi
21 Sep 2023 12:35:003-0400
REASON: I approve this document.

Approved by

Federica Tofflon
21 Sep 2023 11:29:006-0400
REASON: I approve this document.

Approved by

CATY PARRA PICHUJA
DNI: 003/28938
Apoderada
Pfizer S.A.

Page 1 of 1

Capitale Sociale €1.000.000.000,00 i.v.
Part. IVA 01781570591
Cod. Fisc. E. Regione Imprese Latine 09954380157
R.E.A. Latina n. 110637
Sede Legale - 64100 Latina - Via Isonzo, 71
Sede Amministrativa - 00100 Roma - Via Valbontone, 113

TELEFONO: 06/80731-06/806-808-809-870548-135



COLLEZIONE DI TRADUZIONI DEL PFCO
Firma 20030225 16:35:04 UTC-05:00
ID: 003/28938
<https://pfcoprogram.com/collezione/collezione/003/28938/16:35:04-05:00-003/28938>



Liliana Alicia Bahar Masaga
Firma: 25/03/2025 16:35:24 UTC-05:00
ID: 003/28938

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 7 - SUNITINIB 12.5 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	HANAI S.R.L.	63,000.00	100	63,000.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	HB HUMAN BIOSCIENCE S.A.C.	63,000.00	100	216,000.00	29.17	29.17	NO APLICA	100.00	2

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

N°	DOCUMENTOS	1	2
		HANAI S.R.L.	HB HUMAN BIOSCIENCE S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL		
	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
	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 d.	CUMPLE	CUMPLE

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (B PDT) 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 B PDT 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 d.	CUMPLE	CUMPLE
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • 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). • 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. • 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. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • 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	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	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.	CUMPLE	CUMPLE
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
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
RESULTADO	CALIFICADO	CALIFICADO

RELACIONADO AL ITEM N° 8**A. ADMISION DE OFERTA**

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 8 - VALSARTAN + AMLODIPINO 160 mg + 5 mg TAB			
N°	POSTOR	OFERTA	OFERTA
		GRUPO KMEDIC E.I.R.L.	J & R PERUVIAN S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA	NO APLICA
g)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.</p>	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 8 - VALSARTAN + AMLODIPINO 160 mg + 5 mg TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	GRUPO KMEDIC E.I.R.L.	285,600.00	100	285,600.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	J & R PERUVIAN S.A.C.	285,600.00	100	965,000.00	29.60	29.60	NO APLICA	100.00	2

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

N°	DOCUMENTOS	1	2
		GRUPO KMEDIC E.I.R.L.	J & R PERUVIAN S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL		
	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
	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 d.	CUMPLE	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 d.	CUMPLE	CUMPLE
<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • 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). • 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. • 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. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • 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	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	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.	CUMPLE	NO CUMPLE (α)
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
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
RESULTADO	CALIFICADO	DESCALIFICADO

- a) Respecto al postor J & R PERUVIAN S.A.C., se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor queda DESCALIFICADO en el requisito de habilitación debido a que no subsana la aclaración donde indique la vigencia mínima del producto farmacéutico en el Certificado de Análisis.

RELACIONADO AL ITEM N° 9

A. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ITEM N° 9 - ADALIMUMAB 40 mg INY		
N°	POSTOR	OFERTA
		REPRESENTACIONES DECO S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado – PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE
f)	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° 5)	NO APLICA
g)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.</p>	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO

B. CALIFICACIÓN DE OFERTA:

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realizó la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N° 9 - ADALIMUMAB 40 mg INY									
		A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
N/O	POSTOR	PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	REPRESENTACIONES DECO S.A.C.	295,200.00	100	295,200.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

C. EVALUACIÓN DE OFERTA:

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

N°	DOCUMENTOS	1
		REPRESENTACIONES DECO S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	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
	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 d.	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 d.	CUMPLE

<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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). • 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). • 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. • 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. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • 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.	CUMPLE
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
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
RESULTADO	CALIFICADO

- Habiendo superado el valor estimado del Ítem N°1 y Ítem N° 2, el 07 de mayo de 2025 se solicitó a los postores (INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A. – Ítem N°1 y FARMAVAL PERU S.A.; J & R PERUVIAN S.A.C. - Ítem N° 2) la reducción de su oferta, según el Art. 68.3 que dice: "En el supuesto que la oferta supere el valor estimado o valor referencial, el órgano a cargo del procedimiento de selección solicita al postor la reducción de su oferta económica, otorgándole un plazo máximo de dos (2) días hábiles, contados desde el día siguiente de la notificación de la solicitud. En ningún caso el valor estimado es puesto en conocimiento del postor".
- Con fecha 07 de mayo de 2025, la empresa INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A., no presento ninguna reducción de oferta.
- Con fecha 07 de mayo de 2025, mediante CARTA S/N, la empresa J & R PERUVIAN S.A.C., procedió a enviar la reducción de su oferta, sin embargo, sigue sobre pasando el valor estimado.

- Con fecha 08 de mayo de 2025, mediando CARTA S/N, la empresa FARMAVAL PERU S.A., procedió a enviar la reducción de su oferta, sin embargo, sigue sobre pasando el valor estimado.
- Posteriormente la Sección de Contrataciones y Adquisiciones, mediante Hoja de Trámite N° 235/DPTO ABSTO/SECC. PROCESOS de 12 de mayo de 2025, solicitó al Departamento de Planeamiento y Presupuesto la ampliación de presupuesto debido a que la oferta superó el valor estimado, según Art. 68.4. que a la letra dice: "En caso el postor no reduzca su oferta económica o la oferta económica reducida supere el valor estimado o valor referencial, para que el órgano a cargo del procedimiento de selección considere válida la oferta económica, solicita la certificación de crédito presupuestario correspondiente y la aprobación del Titular de la Entidad (...)"
- Con H/T N° 1728 c.3.2/18.00 del 13 de mayo de 2025, el Dpto. de Planeamiento y Presupuesto manifiesta que no hay marco presupuestal para atender la necesidad del requerimiento.
- En ese sentido en cumplimiento al Art. 68.5 que a la letra dice: *"En caso no se cuente con la certificación de crédito presupuestario o con la aprobación del Titular de la Entidad conforme se requiere en el numeral precedente, el órgano a cargo del procedimiento de selección rechaza la oferta, comunicando al postor la decisión adoptada a través del SEACE."*

Es preciso mencionar que este comité de selección evidenció que, no fueron admitidas las ofertas presentadas en los ítems 1, 2, 3, 4 y 6 del procedimiento de selección y de acuerdo al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado así también en su "Artículo 65 Declaración de Desierto, en el Numeral 65.3, Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada. (...)"

Al respecto después de haber analizado la situación del proceso y vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, declara DESIERTO para los ítems 1, 2, 3, 4 y 6 del procedimiento de selección LICITACIÓN PÚBLICA N° 005-2025/IAFAS EP cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

Finalmente se procede a redactar el informe correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección LICITACIÓN PÚBLICA N° 005-2025/IAFAS EP cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

- 2.2 El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de la oferta concluye el siguiente detalle:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
1	CLOBETASOL 0,05 porciento Loción x 30 ml	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	Desierto
2	FUROATO DE MOMETASONA 50mcg/dosis SPR NAS FCO	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	Desierto
3	POLIETILENGLICOL+PROPILENGLICOL 4 mg+3mg Sol Off FCO	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	Desierto
4	REMIFENTANILO 5 mg INY	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	Desierto
5	RIVAROXABAN 10 mg TAB	
	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	Buena Pro
6	SALBUTAMOL + IPRATROPIO BROMURO 100 mcg + 20 mcg AER INH FCO	
	Art. 65.3. Cuando los procedimientos de selección se declaran desiertos, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el mismo procedimiento de selección. En el caso de Licitación Pública o Concurso Público, la siguiente convocatoria se efectúa siguiendo el procedimiento de Adjudicación Simplificada.	Desierto
7	SUNITINIB 12.5 mg TAB	


	HANAI S.R.L.	Buena Pro
8	VALSARTAN + AMLODIPINO 160 mg + 5 mg TAB	
	GRUPO KMEDIC E.I.R.L.	Buena Pro
9	ADALIMUMAB 40 mg INY	
	REPRESENTACIONES DECO S.A.C.	Buena Pro

3. CONCLUSIÓN:

- 3.1 Declarar Desierto los Items 1, 2, 3, 4 y 6 del procedimiento de selección por LICITACIÓN PÚBLICA N° 005-2025/IAFAS EP 1ra convocatoria para la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIN FICHA TECNICA APROBADA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**
- 3.2 Este comité de selección recomienda volver a realizar la convocatoria de dicho procedimiento de selección debido a la necesidad del área usuaria.

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

Atentamente


 DIANA G. FUENTES GUEVARA
 CAP EP
 PRESIDENTE DE COMITÉ