



ANEXO Nº 1: ADMISIBILIDAD

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

COMITÉ DE SELECCIÓN: FORMATO 04-2024-GRL-HRL-LORETO

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 04-2024-HRL-CS PRIMERA CONVOCATORIA, DERIVADA DE LA SIE N°002-2024-HRL-CS- PRIMERA CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL HOSPITAL REGIONAL DE LORETO “FELIPE ARRIOLA IGLESIAS”, POR PERIODO DE 12 MESES CON ENTREGAS BIMESTRAL (OCTREOTIDA - 5 mL - INYECT - 200 ug/ML).

ACTA DE VERIFICACION DE DOCUMENTACION OBLIGATORIA

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

Nº	POSTOR	R.U.C.	MYPE	DOCUMENTOS OBLIGATORIOS							RESULTADO DE LA DOCUMENTACION
				a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1)	b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	c) Declaración jurada de acuerdo con el Literal B del Artículo 52 del Reglamento (Anexo Nº 2)	d) Declaración jurada de cumplimiento de los términos de referencia contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3) y documentos que lo acreditan.	e) Declaración jurada de plazo de prestación del servicio (Anexo Nº 4)	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 (Anexo 5)	g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo Nº 6	ADMITIDO / NO ADMITIDO
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A	20347268683	SI	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CORRESPONDE	CUMPLE	ADMITIDO
2	DS PHARMA PERU S.A.C	20606441038	SI	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CORRESPONDE	CUMPLE	ADMITIDO

PUNCHANA 13 DE MAYO DEL 2024

ORIGINAL FIRMADO POR :

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

SR. SIR HENRY HUAMAN AMASIFUEN
Primer Miembro Titular

SR. JORGE MANUEL MESIA PINTO CATALAO
Presidente Titular

SRA.CLAUDIA CECILIA RODRIGUEZ ANDRADE
Segundo Miembro Titular



ANEXO N° 02 - FACTOR DE EVALUACION

VALOR ESTIMADO	S/ 700,000.00
----------------	---------------

N°	DESCRIPCION	POSTOR	MYPE	FACTOR DE EVALUACIÓN		PUNTAJE EVALUACIÓN (PE)	BONIFICACIÓN DEL 5% del PE (MYPE)	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACIÓN
				PRECIO					
				PRECIODE OFERTA (S/)	PUNTAJE				
1	OCTREOTIDA - 5 mL - INYECT - 200 ug/mL	LABORATORIOS AC FARMA S.A	SI	680,000.00	58.47	58.47	0.00	58.47	2
2	OCTREOTIDA - 5 mL - INYECT - 200 ug/mL	DS PHARMA PERU S.A.C	SI	397,600.00	100.00	100.00	0.00	100.00	1

PUNCHANA 13 DE MAYO DEL 2024

ORIGINAL FIRMADO POR:

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

Sr. SIR HENRY HUAMAN AMASIFUEN
Primer Miembro Titular

SR. JORGE MANUEL MASIA PINTO CATALAO
Presidente Titular

SRA. CLAUDIA CECILIA RODRIGUEZ ANDI
Segundo Miembro Titular



ANEXO 3

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 04-2024-HRL-CS PRIMERA CONVOCATORIA, DERIVADA DE LA SIE N°002-2024-HRL-CS- PRIMERA CONVOCATORIA
SUMINISTRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL HOSPITAL REGIONAL DE LORETO “FELIPE ARRIOLA IGLESIAS”, POR PERIODO DE 12 MESES CON ENTREGAS BIMESTRAL (OCTREOTIDA - 5 mL - INYECT - 200 ug/ML)

POSTORES		LABORATORIOS AC FARMA S.A	DS PHARMA PERU S.A.C
DOCUMENTOS PARA ACREDITAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN			CUMPLE/ NO CUMPLE
A. CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL	A.CAPACIDAD LEGAL	El Postor ACREDITA . POR LO TANTO EL POSTOR CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS BASES INTEGRADAS.	El Postor ACREDITA . POR LO TANTO EL POSTOR CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS BASES INTEGRADAS.
	HABILITACION <u>Requisitos</u> - 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. 17.1.2 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 17.4. 17.1.3 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 17.1.4. 17.1.4 Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: - Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad 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). 17.1.5 Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente. 17.1.6 Copia simple del certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente. 17.1.7 Copia simple de los rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente. 17.1.8 Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente. NOTAS: - Para el caso de los certificados emitidos en el extranjero que no consignen fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de su emisión del documento por la entidad competente. - La exigencia de la vigencia de las certificaciones se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual para los productos farmacéuticos y dispositivos médicos nacionales e importados.		
SITUACION		CALIFICA	CALIFICA

Punchana, 13 de mayo del 2024

ORIGINAL FIRMADO POR:

HOSPITAL REGIONAL RE LORETO

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

HOSPITAL REGIONAL DE LORETO

Sr. SIR HENRY HUAMAN AMASIFUEN
Primer Miembro Titular

SR. JORGE MANUEL MASIA PINTO CATALAO
Presidente Titular

SRA. CLAUDIA CECILIA RODRIGUEZ ANDRADE
Segundo Miembro Titular