

**ANEXO N° 001 AL ACTA N° 041-2023/CS/IAFAS-EP**

**CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS**

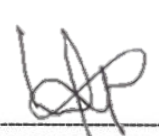
**LP N° 010-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA**

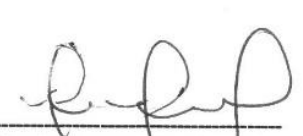
**"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO X SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP AF-2023"**

**ITEM N° 2 - INDOMETACINA 1 % x 30 ml Spray FCO**

N°	DOCUMENTOS	POSTOR
		DEUTSCHE PHARMA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDA
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.  En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.  En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.  En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	ADMITIDA
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDA
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)	ADMITIDA
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDA
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)	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.	ADMITIDA
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.  La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDA
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.  Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDA
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	ADMITIDA
ESTADO		ADMITIDA

  
NAPA RUIZ RENZO H.  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
PIZARRO MORALES MIRTA  
TTE CRL EP  
MIEMBRO TITULAR

  
SANCHEZ MONTERO CLAUDIA  
PC OPS 5  
MIEMBRO TITULAR

**ANEXO N° 002 AL ACTA N° 020-2023/CS/IAFAS-EP**

**LP N° 010-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA**

**"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO X SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP AF-2023"**

ITEM N° 2 - INDOMETACINA 1 % x 30 ml Spray FCO		
N°	DOCUMENTOS	POSTOR
		DEUTSCHE PHARMA S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>	
	<p>Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del postor ofertante.</p> <p>Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p>	CUMPLE
	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda</p> <p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.</p>	CUMPLE
	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente,</p> <p>Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.</p>	CUMPLE
	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</li> <li>- Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</li> <li>- Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.</li> </ul> <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM.</li> <li>- Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado</li> </ul>	CUMPLE
<b>RESULTADO</b>		<b>CALIFICADO</b>

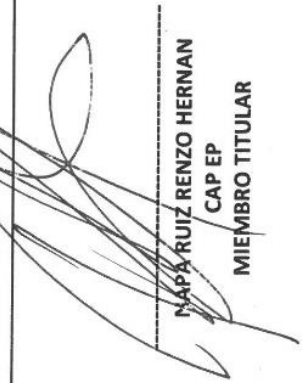
**NAPA RUIZ RENZO H.**  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR

**PIZARRO MORALES MIRTA**  
TTE CRL EP

**SANCHEZ MONTERO CLAUDIA**  
PC OPS 5  
MIEMBRO TITULAR



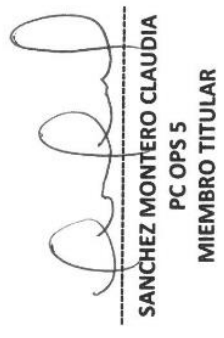
ANEXO N° 003 AL ACTA N° 041-2023/CS/IAFAS-EP									
LP N° 010-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA									
"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO X SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP AF-2023"									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 2 - INDOMETACINA 1 % x 30 ml Spray FCO									
N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN	
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi		PUNTAJE					
1	DEUTSCHE PHARMA S.A.C.	241,920.00	100	241,920.00	100.00	NO APLICA	100.00	1	



NAPA RUIZ RENZO HERNAN  
CAP EP  
MIEMBRO TITULAR



PIZARRO MORALES MIRTA  
TTE CRL EP  
MIEMBRO TITULAR



SANCHEZ MONTERO CLAUDIA  
PC OPS 5  
MIEMBRO TITULAR

**ANEXO N° 001 AL ACTA N° 041-2023/CS/IAFAS-EP**

**CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS**

LP N° 010-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA  
"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO X SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP AF-2023"

ITEM N°03 - SITAGLIPTINA + METFORMINA 50 mg + 1000 mg TAB			
N°	DOCUMENTOS	OFERTAS	OFERTAS
		CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - MERCK SHARP DOHME PERU	SEVEN PHARMA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.  En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.  En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.  En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	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)	NO CUMPLE	NO 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)	CUMPLE	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
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.  La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	CUMPLE	CUMPLE
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.  Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDO	NO ADMITIDO

(\*) El CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - MERCK SHARP DOHME PERU, referente al anexo N° 3 (Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas), no cumple con las bases, debido a que en el certificado de análisis se evidenció que la vigencia del medicamento no está conforme a lo solicitado en ficha técnica (vigencia mínima de 18 meses)

(\*\*) SEVEN PHARMA S.A.C., referente al anexo N° 3 (Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas), no cumple con las bases, debido a que en el certificado de análisis se evidenció que la vigencia del medicamento no está conforme a lo solicitado en ficha técnica (vigencia mínima de 18 meses)

NAPA RUIZ RENZO H.  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR

PIZARRO MORALES MIRTA  
TTE CRL EP  
MIEMBRO TITULAR

SANCHEZ MONTERO CLAUDIA  
PC OPS S  
MIEMBRO TITULAR

**ANEXO N° 001 AL ACTA N° 041-2023/CS/IAFAS-EP**

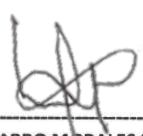
**CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS**

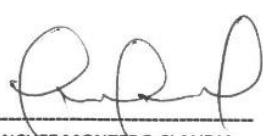
**LP N° 010-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA**

**"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO X SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP AF-2023"**

<b>ITEM N° 4 - DESVENLAFAXINA SUCCINATO 50 mg TAB</b>		
		<b>OFERTAS</b>
<b>N°</b>	<b>DOCUMENTOS</b>	<b>LABORATORIOS SIEGFIRE S.A.C.</b>
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.  En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.  En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda.  En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE
d)	Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el 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)	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
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.  La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	CUMPLE
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado.  Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	CUMPLE
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado.	CUMPLE
<b>ESTADO</b>		<b>ADMITIDO</b>

  
NAPA RUIZ RENZO H.  
CAP/EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
PIZARRO MORALES MIRTA  
TTE CRL EP  
MIEMBRO TITULAR

  
SANCHEZ MONTERO CLAUDIA  
PC OPS 5  
MIEMBRO TITULAR



**ANEXO N° 002 AL ACTA N° 020-2023/CS/IAFAS-EP**

**LP N° 010-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA  
"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO X SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE  
LA IAFAS-EP AF-2023"**

**ITEM N° 4 - DESVENLAFAXINA SUCCINATO 50 mg TAB**

N°	DOCUMENTOS	POSTORES
		LABORATORIOS SIEGFRIED S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>	
	<p>Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del postor ofertante.</p> <p>Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p>	CUMPLE
	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda</p> <p>Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.</p>	CUMPLE
	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - B PDT vigente,</p> <p>Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - B PDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.</p>	CUMPLE
	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</li> <li>- Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</li> <li>- Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.</li> </ul> <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM.</li> <li>- Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el</li> </ul>	CUMPLE
<b>RESULTADO</b>		<b>CALIFICADO</b>

**NAPA RUIZ/RENZO H.**  
**CAP EP**  
**PRESIDENTE TITULAR**

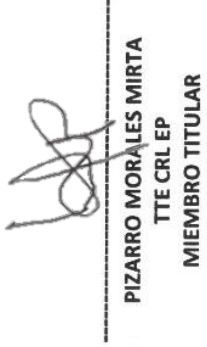
**PIZARRO MORALES MIRTA**  
**TTE CRL EP**

**SANCHEZ MONTERO CLAUDIA**  
**PC OPS 5**  
**MIEMBRO TITULAR**

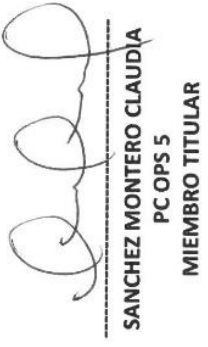
ANEXO N° 003 AL ACTA N° 041-2023/CS/IAFAS-EP									
LP N° 010-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA									
"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO X SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP AF-2023"									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 4 - DESVENLAFAXINA SUCCINATO 50 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	LABORATORIOS SIEGFRED S.A.C.	47,577.60	100	47,577.60	100.00	NO APLICA	100.00	1	



NAPA RUIZ RENZO HERNAN  
CAP EP  
MIEMBRO TITULAR



PIZARRO MORALES MIRTA  
TTE CRL EP  
MIEMBRO TITULAR



SANCHEZ MONTERO CLAUDIA  
PC OPS 5  
MIEMBRO TITULAR