

**ACTA DE NO ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE LAS
OFERTAS N°042 DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN
SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 004 - 2024/IAFAS – EP – 2DA
CONVOCATORIA**

**“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA
BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP”**

En la ciudad de Lima, siendo el día 21 de octubre del 2024, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas en la: SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 004 - 2024/IAFAS – EP – 2da Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es la **ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP**, conforme a los siguientes fundamentos:

• **ANTECEDENTES:**

Con fecha, 05 de setiembre del 2024, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar la admisión de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 de las bases integradas (referido a los documentos de presentación obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases administrativas), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas, según corresponda, encontrando lo siguiente:

• **DE LOS PARTICIPANTES REGISTRADOS:**

Este comité de selección procedió a la revisión de los participantes registrados a través de la plataforma SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

N°	Participante	RUC	Nombre y Domicilio	Fecha de Registro	Estado	Fecha de Registro	Fecha de Registro	Fecha de Registro	Fecha de Registro
1	Proveedor con RUC	2010917791	INSTITUTO QUIROTERAPEUTICO S.A	03/10/2024	Válido	03/10/2024	2010917791	03/10/2024	03/10/2024
2	Proveedor con RUC	20350735921	PERULAS SA	03/10/2024	Válido	03/10/2024	20350735921	03/10/2024	03/10/2024
3	Proveedor con RUC	2048195593	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	26/09/2024	Válido	26/09/2024	2048195593	26/09/2024	26/09/2024
4	Proveedor con RUC	20503178389	EROGUERIA IMPORTADORA AJSEL SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	27/09/2024	Válido	27/09/2024	20503178389	27/09/2024	27/09/2024
5	Proveedor con RUC	20505032101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	01/10/2024	Válido	01/10/2024	20505032101	01/10/2024	01/10/2024
6	Proveedor con RUC	20513334881	J.A.R. PERUVIAN S.A.C.	03/10/2024	Válido	03/10/2024	20513334881	03/10/2024	03/10/2024
7	Proveedor con RUC	20513555555	ORODUERIA BIOMEDIC S.A.C.	01/10/2024	Válido	01/10/2024	20513555555	01/10/2024	01/10/2024
8	Proveedor con RUC	20536553708	GRUPO EMPRESARIAL HENDORA FARMACEUTICAS S.A.C. - GENHEFAR S.A.C.	27/09/2024	Válido	27/09/2024	20536553708	27/09/2024	27/09/2024
9	Proveedor con RUC	20555031900	EMALHINTEGRA S.A.C.	01/10/2024	Válido	01/10/2024	20555031900	01/10/2024	01/10/2024
10	Proveedor con RUC	20601034119	CAVO LAB TRADE SAC	27/09/2024	Válido	27/09/2024	20601034119	27/09/2024	27/09/2024
SEACE - SEACE - SEACE - SEACE - SEACE - SEACE - SEACE - SEACE - SEACE - SEACE									
11	Proveedor con RUC	2060483513	CL. PHARMIA E.I.R.L.	26/09/2024	Válido	26/09/2024	2060483513	26/09/2024	26/09/2024
12	Proveedor con RUC	20605741649	HEALTH GROUP PERU S.A.C.	03/10/2024	Válido	03/10/2024	20605741649	03/10/2024	03/10/2024
13	Proveedor con RUC	20607193955	YARHA DOQUERIAS S.A.C.	26/09/2024	Válido	26/09/2024	20607193955	26/09/2024	26/09/2024
14	Proveedor con RUC	20607819381	ENHEO PERU S.A.C.	01/10/2024	Válido	01/10/2024	20607819381	01/10/2024	01/10/2024
15	Proveedor con RUC	20615192981	CORPORACION CODEX PHARMIA E.I.R.L.	03/10/2024	Válido	03/10/2024	20615192981	03/10/2024	03/10/2024
16	Proveedor con RUC	20616512333	BIOTECNIC PROOCES H.A.S.A.C.	30/09/2024	Válido	30/09/2024	20616512333	30/09/2024	30/09/2024

Al respecto se encuentra que se registraron dieciséis participantes.

• DE LAS OFERTAS:

Este comité de selección procedió a la revisión de las ofertas registradas a través de la plataforma SEACE de los postores de acuerdo al siguiente detalle:

Entidad convocante	MINISTERIO DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)
Nomenclatura	SE-SE-4-2024-IAFAS-EP-2
Nro. de convocatoria	2
Objeto de contratación	Bien
Descripción del objeto	ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP
Número de Contratación	FOSPEME-2024-752

Búsqueda de propuestas

Estado de registro	[Seleccionar]	▼	Postor	[Seleccionar]	▼
Estado de la propuesta	[Seleccionar]	▼			



Nº	Postor	Fecha de Registro	Hora de Registro	Código de Postor	Fecha de Evaluación	Hora de Evaluación	Estado	Validación	Observaciones
1	20551767513 CL PHARMA E.I.R.L.	03/10/2024	19:09:12	20551767513	03/10/2024	20:31:45	Enviado	Valido	
2	20553178300 EROQUERIA IMPORTADORA AJED SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	03/10/2024	21:33:53	20553178300	03/10/2024	21:34:16	Enviado	Valido	
3	20551035119 DAXO LAS TRADE SAC	03/10/2024	17:43:39	20551035119	03/10/2024	17:43:59	Enviado	Valido	
4	2055252101 CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	03/10/2024	18:25:38	2055252101	03/10/2024	18:25:57	Enviado	Valido	
5	20517655555 EROQUERIA BIOHEC S.A.C.	03/10/2024	17:52:29	20517655555	03/10/2024	17:53:26	Enviado	Valido	
6	2051225101 J & R PERUVIAN S.A.C.	03/10/2024	20:50:35	2051225101	03/10/2024	20:51:07	Enviado	Valido	
7	2050735811 PERULAS SA	03/10/2024	17:16:58	2050735811	03/10/2024	17:17:39	Enviado	Valido	
8	20105217791 INSTITUTO QUIOTERAPICO S.A	03/10/2024	22:38:47	20105217791	03/10/2024	22:41:25	Enviado	Valido	
9	20555741105 HEALTH GROUP PERU S.A.C.	03/10/2024	21:21:34	20555741105	03/10/2024	21:23:05	Enviado	Valido	

Al respecto se encuentra que se registraron seis ofertas.

• ADMISIÓN:

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 bienes solicitados en las bases estandar), del procedimiento de selección a fin de declarar la admisión de las ofertas según corresponda, de acuerdo al siguiente detalle:

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA			
SUBASTA INVERSA ELECCIONICA N°04-2024-IAFAS-EP - 2DA CONVOCATORIA			
ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ITEM N°01			
Lunes 21 de octubre del 2024			
DOCUMENTOS	OFERTAS		
DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	DAXO LAS TRADE S.A.C.	CL PHARMA E.I.R.L.	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.
a) Declaración jurada de datos del postor (Anexo N° 1).	CUMPLE	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 consorcio, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo II de la presente sección (Anexo N° 3).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas de ser el caso, en la que se consignen 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 equitativo a dichas obligaciones (Anexo N° 4).	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA

(*) Conforme lo establecido en el artículo 65 de la Declaración de desistimiento del numeral 65.1, el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no existe ninguna oferta válida, salvo en el caso de subasta inversa electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (02) ofertas válidas.

3.1. Respecto a las ofertas presentadas para el ITEM N° 01- (PAQUETE), se menciona que:

- **Respecto a la oferta presentada por el proveedor DAXO LAB TRADE S.A.C., se determina que:**

La empresa cumple con la documentación requerida para la admisión de ofertas por tanto pasa a evaluación.

- **Respecto a la oferta presentada por el proveedor CL PHARMA E.I.R.L, se determina que:**

La empresa cumple con la documentación requerida para la admisión de ofertas por tanto pasa a evaluación.

- **Respecto a la oferta presentada por el proveedor CORPORACION ALESSANDRA S.A.C., se determina que:**

La empresa cumple con la documentación requerida para la admisión de ofertas por tanto pasa a evaluación.

- **Respecto a la oferta presentada por el proveedor HEALT GROUP PERU S.A.C., se determina que:**

La empresa cumple con la documentación requerida para la admisión de ofertas por tanto pasa a evaluación.

- **Respecto a la oferta presentada por el proveedor DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C., se determina que:**

La empresa cumple con la documentación requerida para la admisión de ofertas por tanto pasa a evaluación.

3.2. El comité de selección posterior a la revisión documentaria para la admisión de ofertas presentadas concluye en el siguiente detalle:

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP			
N°	DESCRIPCIÓN DEL ITEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
01	ITEM N° 01 (PAQUETE)	DAXO LAB TRADE S.A.C.	ADMITIDO
		CL PHARMA E.I.R.L	ADMITIDO
		CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	ADMITIDO
		HEALT GROUP PERU S.A.C.	ADMITIDO
		DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	ADMITIDO

- **EVALUACIÓN:**

Respecto a las ofertas ADMITIDAS para el ITEM N° 01 – (PAQUETE) se menciona que:

Respecto a la oferta presentada por el proveedor **DAXO LAB TRADE S.A.C.**, se determina que:

Que con declaración jurada indica que el plazo de entrega es de 07 días hábiles, se evidencia que no cumple con el requerimiento solicitado toda vez que el plazo requerido es de 05 días calendarios.

Se evidencia que del (ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (SUBSALICILATO DE BISMUTO 87.33 mg/ 5ml), no presenta la copia simple del inserto del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.

Se evidencia que del (ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (PREGABALINA 75mg), presenta la copia simple de la traducción del certificado de análisis, y certificado de buenas prácticas de manufactura documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

Se evidencia que del (ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (CIPROFLOXACINO 200mg X 100 ml), presenta la copia simple de la traducción del certificado de análisis, documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

Respecto a la oferta presentada por el proveedor **CL PHARMA E.I.R.L.**, se determina que:

Se evidencia que del (ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (PREGABALINA 75mg), presenta la copia simple de la traducción del certificado de análisis, documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

Así mismo se evidencia que el protocolo de análisis cuenta con solo 10 meses de vigencia del medicamento, por lo que en la ficha técnica del medicamento indica que la vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a 18 meses, o 15 meses para el caso de suministros periódicos de bienes.

Se evidencia que del (ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (CIPROFLOXACINO 200mg X 100 ml), presenta la copia simple de la traducción del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

Así mismo se evidencia que el protocolo de análisis cuenta con solo 14 meses de vigencia del medicamento, por lo que en la ficha técnica del medicamento indica que la vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a 18 meses, o 15 meses para el caso de suministros periódicos de bienes.

Se evidencia que del **(ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (METRONIDAZOL 500mg X 100ml)**, presenta la copia simple del certificado de buenas prácticas de manufactura documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor publico juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

Respecto a la oferta presentada por el proveedor CORPORACIÓN ALESSANDRA S.A.C., se determina que:

Se evidencia que del **(ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (PREGABALINA 75mg)**, presenta la copia simple del certificado de análisis, el mismo que en el protocolo de análisis cuenta con solo **10 meses** de vigencia del medicamento; por lo que en la ficha técnica del medicamento indica que la vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a 18 meses, o 15 meses para el caso de suministros periódicos de bienes.

Se evidencia que presenta la copia simple de la traducción del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor publico juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

Se evidencia que del **(ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (CIPROFLOXACINO 200mg X 100 ml)**, presenta la copia simple de la traducción del certificado de análisis, documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor publico juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

Se evidencia que del **(ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (METRONIDAZOL 500mg)**, presenta la copia simple de la traducción del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor publico juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

Se evidencia que del **(ITEM PAQUETE - 1) para el medicamento (METRONIDAZOL 500mg/100ml)**, presenta la copia simple de la traducción del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, documentos que se presenta en idioma distinto al español, por lo que en las bases del procedimiento se indica, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor publico juramentado o traductor colegiado certificado conforme al numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de Ley de contrataciones.

DOCUMENTOS	DAXO LAB TRADE S.A.C.						CL PHARMA E.I.R.L.						COPPOSACOWALESSANGRA S.A.C.					
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (ABILITACIÓN)	SUB	PRE	CIP	DEX	METR	MET	SUB	PRE	CIP	DEX	METR	MET	SUB	PRE	CIP	DEX	METR	MET
Copia simple de la Resolución de Aprobación Sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (propiedad o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación de emplazamiento 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 (ANPS) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de la Región (APR), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitido por la APR o ANPS, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (propiedad o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que el proveedor brinde servicio de almacenamiento al proveedor, esta además debe presentarse 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, esto debe presentarse la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (EPDT) vigente, emitido por la APR o ANPS, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (propiedad o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que el proveedor brinde servicio de distribución y transporte al proveedor, esta además debe presentarse la copia simple del Certificado de EPDT 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, esto debe presentarse la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
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 comprende las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANPS), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de origen, 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 ANPS, se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o su equivalente reconocido como tal por la Digemid (ANPS).	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE
Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprende las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANPS), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de origen, 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 ANPS, se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o su equivalente reconocido como tal por la Digemid (ANPS).	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE
Para productos químicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANPS), 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.	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE
Para productos herbales: De acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE
Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados, fabricados por el proveedor, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	NO 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 (ANPS) de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	NO CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple de los rótulos de los empaques 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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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.	NO CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
RESULTADO	DESCALIFICADO						DESCALIFICADO						DESCALIFICADO					

- a. Respecto a la oferta presentada por el proveedor **DAXO LAB TRADE S.A.C.**, se determina que:

De la evaluación de la oferta que presenta la empresa **DAXO LAB TRADE S.A.C.**, se menciona que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como **DESCALIFICADA**.

- b. Respecto a la oferta presentada por el proveedor **CL PHARMA E.I.R.L.**, se determina que:

De la evaluación de la oferta que presenta la empresa **CL PHARMA E.I.R.L.**, se menciona que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como **DESCALIFICADA**.

- c. Respecto a la oferta presentada por el proveedor **CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.** se determina que:

De la evaluación de la oferta que presenta la empresa **CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.**, se menciona que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como **DESCALIFICADA**.

Conforme lo establecido en el artículo 65 de la Declaración de desierto, del numeral 65.1. El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas. De manera que al no contar con dos (02) ofertas válidas, este comité de selección declara la oferta como **NO ADMITIDA**.

CUADRO DE VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA			
SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°004-2024 IAFS-EP - 2DA CONVOCATORIA "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFS-EP"			
ITEM N°2			
Lunes 21 de octubre del 2024			
DOCUMENTOS	OFERTAS		
DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A	DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL S.A.C.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	CUMPLE	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	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 Capítulo II de la presente sección (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
ESTADO	ADMITIDA	ADMITIDA	ADMITIDA
(*) conforme lo establecido en el artículo 65 de la Declaración de desierto, del numeral 65.1, el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no existe ninguna oferta válida, salvo en el caso de subasta inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (02) ofertas válidas			

3.3. Respecto a las ofertas presentadas para el ITEM N° 02- (PAQUETE), se menciona que:

- Respecto a la oferta presentada por el proveedor **INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.** se determina que:

La empresa cumple con la documentación requerida para la admisión de ofertas por tanto pasa a evaluación.

- Respecto a la oferta presentada por el proveedor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**, se determina que:

La empresa cumple con la documentación requerida para la admisión de ofertas por tanto pasa a evaluación.

- Respecto a la oferta presentada por el proveedor **DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL S.A.C.**, se determina que:

La empresa cumple con la documentación requerida para la admisión de ofertas por tanto pasa a evaluación.

3.4. El comité de selección posterior a la revisión documentaria para la admisión de ofertas presentadas concluye en el siguiente detalle:

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP			
Nº	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
02	ITEM N° 02 (PAQUETE)	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	ADMITIDO
		DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.	ADMITIDO
		DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL S.R.L.	ADMITIDO

• **EVALUACIÓN:**

Respecto a las ofertas ADMITIDAS para el ITEM N° 02 – (PAQUETE) se menciona que:

Respecto a la oferta presentada por el proveedor DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL S.R.L. se determina que:

Se evidencia que del (ITEM PAQUETE - 2) para los medicamentos (MALGRADATO + SIMETICONA 400mg + 30mg SUS ORAL) (LACTULOSA 3.3 g /5ml LIQ ORAL), no cumple con la presentación de la 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 al marco normativo vigente.

Se evidencia que del (ITEM PAQUETE - 2) para los medicamentos (MALGRADATO + SIMETICONA 400mg + 30mg SUS ORAL) (LACTULOSA 3.3 g /5ml LIQ ORAL), no cumple con la presentación de la copia simple de los insertos del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo al marco normativo vigente.

Respecto a la oferta económica presentada por el proveedor DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C., se determina que:

Se evidencia que del (ITEM PAQUETE - 2) para el medicamento (MALGRADATO + SIMETICONA 400mg + 30mg SUS ORAL), presenta la copia simple del certificado de análisis, el mismo que en el protocolo de análisis cuenta con solo 14 meses de vigencia del medicamento; por lo que en la ficha técnica del medicamento indica que la vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a 18 meses, o 15 meses para el caso de suministros periódicos de bienes.

DOCUMENTOS	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A		DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.		DROGUERIA IMPORTADORA ANGEL S.A.C.	
REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (HABILITACIÓN)	MAG	LAC	MAG	LAC	MAG	LAC
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 (ANPP) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARPP), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (EPA) vigente, emitido por la ANPP o ARPP, 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 EPA 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 (EPM), según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (EPDT) vigente, emitido por la ANPP o ARPP, 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 EPDT 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 (EPM), según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – EPM vigente, según lo señalado a continuación: • Para medicamentos: Copia simple del certificado de EPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANPP), 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 ANPP, se acepta el certificado de EPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANPP). • Para productos biológicos: Copia simple del certificado de EPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANPP), 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 ANPP, se acepta el certificado de EPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANPP). • Para productos galénicos: Copia simple del certificado de EPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANPP); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de EPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos estériles: Copia simple del certificado de EPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANPP); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de EPM o su equivalente emitido por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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 (ANPP), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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	NO CUMPLE	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	CUMPLE	NO CUMPLE	NO 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	CUMPLE	NO CUMPLE	NO CUMPLE
RESULTADO	CALIFICADO		DESCALIFICADO		DESCALIFICADO	

- a. Respecto a la oferta presentada por el proveedor **INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.**, se determina que:

De la evaluación de la oferta que presenta la empresa **INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.**, se menciona que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como **CALIFICADA**.

- b. Respecto a la oferta presentada por el proveedor **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**, se determina que:

De la evaluación de la oferta que presenta la empresa **DROGUERIA BIOMEDIC S.A.C.**, se menciona que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como **DESCALIFICADA**.

- c. **Respecto a la oferta presentada por el proveedor DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL S.R.L., se determina que:**

De la evaluación de la oferta que presenta la empresa **DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL S.R.L.**, se menciona que esta cumple con lo requerido, por tanto, se determina como **DESCALIFICADA**.

Conforme lo establecido en el artículo 65 de la Declaración de desierto, del numeral 65.1. El procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Subasta Inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas. De manera que al no contar con dos (02) ofertas válidas, este comité de selección declara la oferta como NO ADMITIDA.

3.5. Respecto a las ofertas presentadas para el ITEM N°03 - (PAQUETE), se menciona que:

- o **Respecto a la oferta presentada por el proveedor J & R PERUVIAN S.A.C., se determina que:**

Se evidencia que la empresa en el proceso de lance oferta por encima del 100% del valor estimado del ITEM N°03 por lo que se determina la no admisión de ofertas por tanto no pasa a evaluación.

- o **Respecto a la oferta presentada por el proveedor DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL S.R.L., se determina que:**

Se evidencia que la empresa en el proceso de lance oferta por encima del 100% del valor estimado del ITEM N°03 por lo que se determina la no admisión de ofertas por tanto no pasa a evaluación.

3.6. El comité de selección posterior a la revisión documentaria para la admisión de ofertas presentadas concluye en el siguiente detalle:

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP			
N°	DESCRIPCIÓN DEL ITEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
03	ITEM N° 03 (PAQUETE)	J & R PERUVIAN S.A.C.	NO ADMITIDO
		DROGUERIA IMPORTADORA AMBEL S.R.L.	NO ADMITIDO

RELACIONADO AL ITEM N° 04 - (PAQUETE)

se presentaron solo una (01) propuestas para el ítem

(*) conforme lo establecido en el artículo 65 de la Declaración de desierto, del numeral 65.1. el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no existe ninguna oferta valida, salvo en el caso de subasta inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (02) ofertas válidas.

RELACIONADO AL ITEM N° 05 - (PAQUETE)

se presentaron solo una (01) propuestas para el ítem

(*) conforme lo establecido en el artículo 65 de la Declaración de desierto, del numeral 65.1. el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no existe ninguna oferta valida, salvo en el caso de subasta inversa Electrónica en que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (02) ofertas válidas.

1. CONCLUSIÓN:

El Artículo 76 del Reglamento indica: "76.1. *Previo al otorgamiento de la buena pro, el comité de selección revisa las ofertas económicas que cumplen con los requisitos de calificación, de conformidad con lo establecido para el rechazo de ofertas, previsto en el artículo 68 de ser el caso.*"

El Artículo 76 del Reglamento señala: "76.3. Definida la oferta ganadora, el comité de selección otorga la buena pro, mediante su publicación en el SEACE."

En virtud de ello este comité de selección, conforme al reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, habiéndose verificado la oferta del postor, se procede a otorgar la Buena Pro de la siguiente manera:

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP			
N° ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ITEM	DESCRIPCIÓN DEL POSTOR	ESTADO DE OFERTA
01	ITEM N° 01 (PAQUETE)	DESIERTO (LA OFERTA TECNICA - ECONOMICA NO CUMPLE CON LA DOCUMENTACION REQUERIDA DEL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	
02	ITEM N° 02 (PAQUETE)	DESIERTO (LA OFERTA TECNICA - ECONOMICA NO CUMPLE CON LA DOCUMENTACION REQUERIDA, ASI MISMO SUPERAN DEL VALOR ESTIMADO DEL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	
03	ITEM N° 03 (PAQUETE)	DESIERTO (LAS OFERTAS PRESENTADAS SUPERAN EN MAS DEL 100% DEL VALOR ESTIMADO DEL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	
04	ITEM N° 04 (PAQUETE)	DESIERTO (SOLO SE RECIBE UNA OFERTA TECNICA - ECONOMICA AL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	

05	ITEM N° 05 (PAQUETE)	DESIERTO (SOLO SE RECIBE UNA OFERTA TECNICA - ECONOMICA AL MENTIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)
----	-------------------------	--

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, se declara **DESIERTO** el procedimiento de selección para la contratación de “**ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP**”,

Finalmente se procede a redactar el acta correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°004-2024/IAFAS EP, 2DA CONVOCATORIA cuyo objeto de convocatoria es la “**ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP**”

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


GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
TTE EP



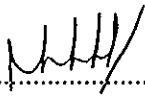


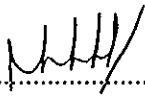


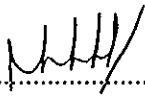
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de
la SIE N° 004-2024/IAFAS EP 2da Convocatoria


MARIA PRUDENCIO MORALES
EC EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de la
SIE N° 004-2024/IAFAS EP 2da Convocatoria


MELISSA RITA HUAMANI HERRERA
TTE EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de la
SIE N° 004-2024/IAFAS EP 2da Convocatoria

FORMATO N° 26			
INFORME DE ANÁLISIS DE DECLARACIÓN DE DESIERTO			
1	DATOS DEL DOCUMENTO	Número de informe	43-2024
		Fecha del informe	21/10/2024
2	FUNCIONARIO A LA QUE SE DIRIGE EL INFORME	SR DIRECTOR EJECUTIVO DE LAS IAFAS EP	
3	ANTECEDENTES		
	<p>Con RD N°203-2024 /DE//IAFAS-EP del 12 de mayo del 2024, se designa la conduccion del procedimiento de selección por SIE 004-2024 IAFAS EP - 2da Convocatoria, para la "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".</p> <p>Con Fecha 25 de Setiembre del 2024, se convoca en la plataforma del SEACE, el proceso de seleccion SIE 004-2024 IAFAS EP - 2da Convocatoria.</p> <p>Con Fecha 26 de Setiembre al 03 de Octubre del 2024, se inscriben mediante la plataforma del SEACE, los participantes del mencionado procedimiento de seleccion.</p> <p>Con Fecha 09 de Octubre del 2024, se procedio el periodo de lances medianrte la plataforma del SEACE, del mencionado procedimiento de seleccion.</p> <p>Con Fecha 21 de Octubre del 2024, medianrte la plataforma del SEACE, segun cronograma de actividades se otorga la buena pro..</p>		
4	DATOS DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN QUE SE DECLARÓ DESIERTO		
	4.1 DENOMINACIÓN DE LA CONVOCATORIA	ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DIVERSOS CON FICHA GRUPO VIII PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP	
	4.2 TIPO Y NÚMERO DE PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN	SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°004-2024 IAFAS EP - 2da Convocatoria	
	4.3 NÚMERO DE CONVOCATORIA	1RA CONVOCATORIA	
	4.4 ÍTEM(S) DECLARADO(S) DESIERTO(S)	ITEM N°1 - PAQUETE; ITEM N°2- PAQUETE; ITEM N°3 - PAQUETE; ITEM N°4 - PAQUETE; ITEM N°5 - PAQUETE	
5	MOTIVOS DE LA DECLARACIÓN DE DESIERTO		
	No se presentaron ofertas, debido a que no registraron participantes.		
	Se registraron [16] participantes, pero no presentaron ofertas para los ITEM'S en mencion.		X
	ITEM N° 01 (PAQUETE)	DESIERTO (LA OFERTA TECNICA - ECONOMICA NO CUMPLE CON LA DOCUMENTACION REQUERIDA DEL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	X
	ITEM N° 02 (PAQUETE)	DESIERTO (LA OFERTA TECNICA - ECONOMICA NO CUMPLE CON LA DOCUMENTACION REQUERIDA, ASI MISMO SUPERAN DEL VALOR ESTIMADO DEL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	X
	ITEM N° 03 (PAQUETE)	DESIERTO (LAS OFERTAS PRESENTADAS SUPERAN EN MAS DEL 100% DEL VALOR ESTIMADO DEL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	X
	ITEM N° 04 (PAQUETE)	DESIERTO (SOLO SE RECIBE UNA OFERTA TECNICA - ECONOMICA AL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	x
	ITEM N° 05 (PAQUETE)	DESIERTO (SOLO SE RECIBE UNA OFERTA TECNICA - ECONOMICA AL MENCIONADO PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN)	X

INFORME DE ANÁLISIS DE DECLARACIÓN DE DESIERTO

6	ACCIONES REALIZADAS PARA DETERMINAR LAS CAUSAS PROBABLES DE LA DECLARACIÓN DE DESIERTO								
Para determinar las causas probables de la declaratoria de desierto que no permitieron la conclusión del procedimiento se realizaron las siguientes acciones:									
6.1	Se solicitó a los proveedores que participaron en el estudio de mercado comuniquen las razones por las que no participaron en el procedimiento de selección.		X						
6.2	Se solicitó a los proveedores registrados como participantes en el procedimiento comuniquen las razones por las que no presentaron sus ofertas.								
6.3	Se analizó las consultas y observaciones presentadas durante el procedimiento y el pliego de absolucón de consultas y observaciones.								
6.4	Se analizó el proceso de admisión, calificación y evaluación de ofertas, a fin de determinar las causas probables que no permitieron la conclusión del procedimiento.								
6.5	Otras								
7	CAUSAS PROBABLES QUE NO PERMITIERON LA CONCLUSIÓN DEL PROCEDIMIENTO								
Luego de realizar las acciones detalladas en el numeral precedente, se ha podido determinar que la declaratoria de desierto pudo tener como origen en lo siguiente:									
7.1	El valor [7] no estuvo acorde con los precios del mercado.								
7.2	Las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico, según corresponda, contenía estándares técnicos muy elevados, difíciles de cumplir.								
7.3	Los requisitos de calificación fueron establecidos de acuerdo con estándares muy elevados, difíciles de cumplir.								
7.4	Los postores no estructuraron adecuadamente sus ofertas, pues la no admisión o descalificación de las mismas deriva de errores en las ofertas.		X						
7.5	Otros[8]							
7.6	Detallar el sustento técnico de las posibles causas [9]								
Este comité de seleccion recomienda volver a realizar la convocatoria de dicho procedimiento de selección debido a la necesidad deo area usuaria,									
8	<p>En ese sentido, se solicita que antes de una nueva convocatoria, se adopten las medidas siguientes:</p> <p>1.- Seguir realizando una mayor difusion del procedimiento de selección.</p> <p>2.- Revisar los requisitos los requisiitos de calificacion que fueron establecidos con la finalidad de que haya mayor participacion, libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia.</p> <p>Solo en caso que producto de la implementación de las medidas correctivas se modifique algún extremo del expediente de contratación, se solicita gestionar una nueva aprobación del mismo.</p>								
9	<table border="0"> <tr> <td style="text-align: center;">  GABY DANIELA ZAMORA QUISPE TTE EP PRESIDENTE TITULAR DEL COMITE DE SELECCION </td> <td style="text-align: center;">  MARIA ROSARIO PRUDENCIO MORALES PC EP MIEMBRO TITULAR DEL COMITE DE SELECCION </td> <td style="text-align: center;">  MELISSA RITA HUAMANI HERRERA TTE EP MIEMBRO TITULAR DEL COMITE DE SELECCION </td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;"> NOMBRES Y FIRMAS DE LOS INTEGRANTES DEL COMITÉ DE SELECCIÓN O DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES </td> </tr> </table>			 GABY DANIELA ZAMORA QUISPE TTE EP PRESIDENTE TITULAR DEL COMITE DE SELECCION	 MARIA ROSARIO PRUDENCIO MORALES PC EP MIEMBRO TITULAR DEL COMITE DE SELECCION	 MELISSA RITA HUAMANI HERRERA TTE EP MIEMBRO TITULAR DEL COMITE DE SELECCION	NOMBRES Y FIRMAS DE LOS INTEGRANTES DEL COMITÉ DE SELECCIÓN O DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES		
 GABY DANIELA ZAMORA QUISPE TTE EP PRESIDENTE TITULAR DEL COMITE DE SELECCION	 MARIA ROSARIO PRUDENCIO MORALES PC EP MIEMBRO TITULAR DEL COMITE DE SELECCION	 MELISSA RITA HUAMANI HERRERA TTE EP MIEMBRO TITULAR DEL COMITE DE SELECCION							
NOMBRES Y FIRMAS DE LOS INTEGRANTES DEL COMITÉ DE SELECCIÓN O DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES									