



PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS  
HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"

### ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO

#### SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°014-2024-INEN

#### "ADQUISICIÓN DE CARMUSTINA 100MG INYECTABLE"

En la ciudad de Lima, siendo las 08:00 horas del día 19 de diciembre de 2024, se reunieron en las instalaciones de la Oficina de Licitaciones, sito en la Av. Angamos Este N° 2520 Surquillo, los miembros del Comité de Selección, designados mediante **Resolución Administrativa N° 000342-2024-OGA/INEN**, para la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N°014-2024-INEN, para la "ADQUISICIÓN DE CARMUSTINA 100 MG INYECTABLE", en concordancia con los artículos 43°, 44° y 45° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y su modificatoria, los mismos que a continuación se detallan:

#### Miembros del Comité de Selección que asistieron:

- MARITZA YENI LLANA CHAVEZ, Presidente
- YENI YANINA ORTEGA QUISPE, Primer miembro
- MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA, Segundo miembro

Acto seguido el Presidente del Comité de Selección, luego de verificar el quórum respectivo, dio inicio a la sesión informando a los miembros del comité que se han registrado los siguientes participantes con estado Válido, dentro del plazo establecido a través del SEACE:

N°	RUC	PARTICIPANTE	FECHA REGISTRO
1	20300795821	PERULAB SA	2024-12-04 17:31:50.0
2	20557777301	EMCURE PHARMA PERU SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	2024-11-29 17:19:05.0

De los cuales los siguientes participantes presentaron su oferta de manera electrónica a través del SEACE, desde el día 29 de noviembre al 10 de diciembre de 2024, de acuerdo al reporte de presentación de ofertas del SEACE:

N°	PARTICIPANTE	RUC
1	PERULAB SA	20300795821
2	EMCURE PHARMA PERU SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	20557777301

Que, de acuerdo al cronograma en la plataforma del SEACE, el 11 de diciembre de 2024 se dio inicio a la apertura de ofertas y al periodo de lances que permite a los postores mejorar los montos de sus ofertas a través de lances sucesivos en línea. La mejora de precio de la oferta quedó en el siguiente orden de prelación obtenido de acuerdo al reporte de resultados en la página del SEACE:

#### REPORTE DE RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES

Subasta Inversa Electronica No SIE-SIE-14-2024-INEN-1

Entidad Convocante	INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS		
No Item	1		
Descripción del Item	ADQUISICION DE CARMUSTINA 100MG INY		
Moneda	Soles		
Orden de Praelación	RUC	Nombre o Razón Social del postor	última Oferta
1	20300795821	PERULAB SA	344500
2	20557777301	EMCURE PHARMA PERU SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	347500

Acto seguido, el comité de selección procede a verificar el contenido de las ofertas y documentos para la admisión de las mismas, según lo señalado en la Directiva N° 006-2019-OSCE/CD, en su Numeral 7.5 "Una vez generado el reporte señalado (...), el OEC o





PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



**"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"**  
**"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS**  
**HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"**

el comité de selección, según corresponda, debe verificar que los postores que han obtenido el primer y el segundo lugar hayan presentado la documentación requerida en las Bases", obteniéndose el siguiente resultado:

DOCUMENTOS	POSTORES	
	ORDEN PRELACIÓN 1	ORDEN PRELACIÓN 2
	PERULAB SA	EMCURE PHARMA PERU SOCIEDAD ANONIMA CERRADA
	CUMPLE/NO CUMPLE	CUMPLE/NO CUMPLE
Declaración jurada de datos del postor (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	CUMPLE	CUMPLE
Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE
Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 CORRESPONDE	NO CORRESPONDE
<b>Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento</b> 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
<b>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento BPA</b> 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 Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), emitido por DIGEMID o Autoridad Regional de Salud (ARS) según corresponda, a nombre del postor o empresa que se hará cargo del almacenamiento de los productos.  Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, se deberá presentar el BPA de cada una de las empresas que brinda el servicio de almacenamiento, con copia del contrato que acredite el vínculo contractual entre las partes, además el BPA del postor otorgado por DIGEMID En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.8.4.	CUMPLE	CUMPLE
<b>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPD)</b> 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 el servicio de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPD vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 4.8.4.	CUMPLE	CUMPLE
<b>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)</b> , vigente, según lo detallado a continuación:  a) Para medicamentos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).  b) Para productos biológicos: Copia simple certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).  c) Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE





PERÚ

Sector Salud

Instituto Nacional de Enfermedades Neoplásicas



"DECENIO DE LA IGUALDAD DE OPORTUNIDADES PARA MUJERES Y HOMBRES"  
"AÑO DEL BICENTENARIO, DE LA CONSOLIDACIÓN DE NUESTRA INDEPENDENCIA, Y DE LA CONMEMORACIÓN DE LAS  
HEROICAS BATALLAS DE JUNÍN Y AYACUCHO"


d) Para productos dietéticos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitidos por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.		
e) Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente.		
f) Para productos naturales: Copia simple del Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco vigente.		
En caso dicho certificado de BPM se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de recertificación, presentada dentro del plazo de vigencia del certificado de BPM a reinscribir.		
<u>Copia simple de la Resolución Directorial que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario</u> Emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas-DIGEMID- como Autoridad Nacional de Medicamentos ANM del Ministerio de Salud-MINSA- según Legislación y Normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE
En caso dicho Registro Sanitario se encuentre vencido, deberá adjuntar además copia de la solicitud de reinscripción del producto, presentada dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.		
<u>Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado</u> , de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE
<u>Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediano, del bien ofertado</u> , de corresponder, conforme a lo autorizado en su Registro Sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE
<u>Copia simple del inserto del bien ofertado</u> , de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE

#### OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:

En consecuencia, el Comité de Selección de acuerdo a lo establecido en la Directiva N° 006-2019-OSCE/CD, en su Numeral 7.5<sup>1</sup>, acuerda otorgar por unanimidad la Buena Pro al postor en el 1° orden de prelación PERULAB SA para el procedimiento de selección de Subasta Inversa Electrónica N° 014-2024-INEN para la "ADQUISICIÓN DE CARMUSTINA 100MG INYECTABLE", de acuerdo al siguiente detalle:

DESCRIPCIÓN	POSTOR GANADOR	MONTO ADJUDICADO
ADQUISICIÓN DE CARMUSTINA 100MG INYECTABLE	PERULAB SA	S/ 344,500.00 (Trescientos cuarenta y cuatro mil quinientos con 00/100 Soles)

Finalmente, no habiendo observación alguna, los presentes procedieron a suscribir el acta en señal de conformidad; y no teniendo más que tratar, se dio por finalizada la sesión.

  
MARITZA YENÍ LLANA CHAVEZ  
PRESIDENTE TITULAR

  
YENI YANINA ORTEGA QUISPE  
MIEMBRO TITULAR

  
MAYRA ANGELA ACOSTA COHAILA  
MIEMBRO TITULAR

<sup>1</sup> Directiva N° 006-2019-OSCE/CD, "Procedimiento de Selección de Subasta Inversa Electrónica", en su Numeral 7.5, señala que:  
7.5 "(...) Para otorgar la buena pro a la oferta de menor precio que reúna las condiciones exigidas en las Bases, el OEC o el comité de selección, según corresponda, debe verificar la existencia, como mínimo, de dos (2) ofertas válidas (...)"