

ACTA DE OTORGAMIENTO DE BUENA PRO: BIENES (ACTO PRIVADO)

SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 003 - 2022/IAFAS-EP - 2DA CONVOCATORIA
"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023"

1 NÚMERO DE ACTA 006-A-2023/CS/IAFAS-EP

2 SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En Lima a los veintitres (23) días del mes de junio del año 2023, en la Sección de Procesos y Adquisiciones del Departamento de Abastecimiento de la IAFAS del Ejército del Perú, a las 8:30 horas, se reunieron los miembros del Comité de selección designados con Resolución Directoral N° 254-2023/DE/IAFAS-EP del 22 de mayo del 2023, encargado de conducir y desarrollar el Procedimiento de Selección por SIE N° 003-2023/IAFAS-EP - 2da Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es para la "ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023", por un valor referencial de UN MILLON NOVECIENTOS NOVENTA Y NUEVE MIL NOVENTA Y SEIS CON 80/100 SOLES (S/. 1,999,096.80), a fin de OTORGAR LA BUENA PRO al presente Procedimiento de Selección.

3 SOBRE EL QUORUM Y LOS PARTICIPANTES QUE INSTALAN:

El quorum necesario que exige la normativa de contratación pública se logró con la presencia de los siguientes miembros:

Presidente:	ROJAS TEMOCHE MONICA	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Abastecimiento (OEC)
		Suplente			
Primer Miembro:	PINEDA LLERENA KARLA	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Almacen
		Suplente			
Segundo Miembro:	ICOCHEA CULQUI OLGA MILAGRO	Titular	X	Dependencia:	Departamento de Abastecimiento
		Suplente			

4 DETALLE DE LOS POSTORES QUE PASARON A LA ETAPA DE CALIFICACIÓN:

De acuerdo con la evaluación realizada el día (23) de junio del 2023, los siguiente postores pasaron a la etapa de calificación.

ITEM	Nombre o razón social del postor	ORDEN DE PRELACIÓN	ESTADO
1	LUKOLL S.A.C.	1	ADMITIDO
	WILPHARMA S.A.C.	2	ADMITIDO
	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	3	ADMITIDO
2	LUKOLL S.A.C.	1	ADMITIDO
	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.	2	ADMITIDO
3	GRUPO KMEDIC E.I.R.L.	1	ADMITIDO
	WILPHARMA S.A.C.	2	ADMITIDO
	LUKOLL S.A.C.	3	ADMITIDO
4	DESIERTO		DESIERTO
5	DESIERTO		DESIERTO
6	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	1	ADMITIDO
	QUIMICA SUIZA S.A.C.	2	ADMITIDO
7	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	1	ADMITIDO
	DROGUERIA CADILLO S.A.C.	2	ADMITIDO
	WILPHARMA S.A.C.	3	ADMITIDO
	PROVERSAL SRL	4	ADMITIDO
	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	5	ADMITIDO
	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	6	ADMITIDO

5 ACUERDO ADOPTADO

El comité de selección, da por aprobados los resultados de la calificación económica otorgando la buena pro al postor de acuerdo al Artículo 62.2 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

ITEM	Nombre o razón social del postor	OBS
1	LUKOLL S.A.C.	BUENA PRO
2	LUKOLL S.A.C.	BUENA PRO
3	GRUPO KMEDIC E.I.R.L.	BUENA PRO
6	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	BUENA PRO
7	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	BUENA PRO

6 FIRMA DEL COMITE DE SELECCIÓN

ROJAS TEMOCHE MONICA
NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

PINEDA LLERENA KARLA

NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO

ICOCHEA CULQUI OLGA MILAGRO

NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO

ANEXO 1
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS
SIE N° 003-2023/IAFAS-EP 2DA CONVOCATORIA "
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP
CORRESPONDIENTE AL AF-2023
ITEM N°01 - ACETILCISTEINA 200 mg GRA

	DOCUMENTOS	OFERTA LUKOLL S.A.C.	OFERTA WILPHARMA S.A.C.	OFERTA IQ FARMA INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA				
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	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 donde figure de manera indubitante las características, límites y extensión de las facultades. 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)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	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
REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)				
	Copia simple de la 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, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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, 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, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) 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. b) 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. c) 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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 23 de Junio del 2023

ROJAS TEMOCHE MONICA
MY EP
PRESIDENTE TITULAR

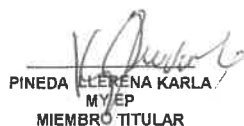
PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR

ICOCHEA CULQUI OLGA MILAGRO
TCO3 EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
SIE N° 003-2023/IAFAS-EP 2DA CONVOCATORIA "			
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023			
ITEM N°02 - ACETILCISTEINA 600 mg TAB EFER			
N°	DOCUMENTOS	OFERTA LUKOLL S.A.C.	OFERTA INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b)	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 donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. 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)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	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
REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)			
	Copia simple de la 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, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE
	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, 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, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) 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. b) 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. c) Para productos químicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 23 de Junio del 2023


ROSAS TEMOCHE MONICA
MY EP
PRESIDENTE TITULAR


PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR


ICOCHEA CULQUI OLGA MILAGRO
TCO3 EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1				
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS				
SIE N° 003-2023/IAFAS-EP 2DA CONVOCATORIA "				
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023				
ITEM N°03 - ACETILCISTEINA 300 mg INY 3 mL				
N°	DOCUMENTOS	OFERTA		OFERTA
		GRUPO KMEDIC E.I.R.L.	WILPHARMA S.A.C.	LUKOLL S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA				
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	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 donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. 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)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	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	CUMPLE	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)				
	Copia simple de la 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, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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, 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, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) 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. b) 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. c) 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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 23 de Junio del 2023

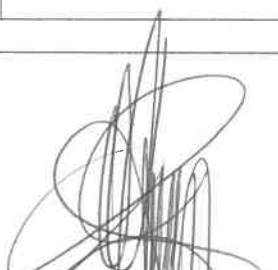

ROJAS TEMOCHE MONICA
MY EP
PRESIDENTE TITULAR


PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR


ICOCHEA CULQUI OLGA MILAGRO
TCO3 EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
SIE N° 003-2023/IAFAS-EP ZDA CONVOCATORIA "			
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023			
ITEM N°06 - SEVOFLURANO SOL PARA INHALACION 250 mL			
N°	DOCUMENTOS	OFERTA LABORATORIOS AC FARMA S.A.	OFERTA QUIMICA SUIZA S.A.C.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE
b)	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 donde figure de manera indubitable las características, límites y extensión de las facultades. 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)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE
e)	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
REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)			
	Copia simple de la 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, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE
	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, 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, según lo señalado en el numeral 1.4.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) 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 normatividad vigente. b) 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. c) 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.	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	CUMPLE	CUMPLE
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 23 de Junio del 2023


ROJAS TEMOCHE MONICA
MY EP
PRESIDENTE TITULAR


PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR


ICOCHEA CULQUI OLGA MILAGRO
TCO3 EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1							
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS							
SIE N° 003-2023/AFAS-EP 2DA CONVOCATORIA "							
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS APARATO RESPIRATORIO Y ANESTESICOS CON FICHA TECNICA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023							
ITEM N°07 - ORFENADRINA CITRATO 100 mg TAB							
N°	DOCUMENTOS	OFERTA LABORATORIOS AC FARMA S.A.	OFERTA DROGUERIA CADILLO S.A.C.	OFERTA WILPHARMA S.A.C.	OFERTA PROVERSAL SRL	OFERTA DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	OFERTA INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S.A.
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA							
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	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 donde figure de manera indubitante las características, límites y extensión de las facultades. 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	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
d)	d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	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	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)							
	Copia simple de la 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, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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, 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, 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 - BPOT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación: a) 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. b) 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. c) 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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	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.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 23 de Junio del 2023


ROJAS BRADY BENDICHA
Mx EP
PRESIDENTE TITULAR


PINEDA LLERENA KARLA
Mx EP
MIEMBRO TITULAR


IGOCHEA TULQUI OLGA MILAGRO
TC03 EP
MIEMBRO TITULAR