



PERÚ

MINISTERIO
DE SALUDINSTITUTO NACIONAL
DE SALUD DEL NIÑOCOMITÉ DE
SELECCIÓN"Año de la Unidad, la
Paz y el Desarrollo"

**ACTA DE APERTURA DE OFERTAS, ADMISIÓN, EVALUACIÓN, CALIFICACIÓN DE OFERTAS Y
OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 27-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO DEXTROSA Y SODIO CLORURO (DERIVADA DE LA SIE N° 06-2023-
INSN)"**

1. SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL

En la ciudad de Lima, siendo el 17.Ago.2023 a las 10:00 horas, en los ambientes de la Oficina de Licitaciones del Instituto Nacional de Salud del Niño, el jefe de Logística ING. JUAN PABLO CABRERA CARRASCO, quien actúa en representación del Órgano Encargado de las Contrataciones, dio inicio a la revisión de documentos referente al procedimiento de selección por ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 27-2023-INSN-02 "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO DEXTROSA Y SODIO CLORURO (DERIVADA DE LA SIE N° 06-2023-INSN)", a fin de realizar la Apertura de Ofertas, Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas, así como el Otorgamiento de la Buena Pro".

2. DETALLE DE LOS PARTICIPANTES

Cumplidas las etapas establecidas en el cronograma de actividades del procedimiento de selección, se verifica a través del SEACE el registro como participantes de los siguientes proveedores:

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertancia	Fecha de registro	Usuario de Registro
1	Proveedor con RUC	20377339461	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	03/08/2023	Válido		03/08/2023	20377339461
2	Proveedor con RUC	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	10/08/2023	Válido		10/08/2023	20491366339
3	Proveedor con RUC	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	10/08/2023	Válido		10/08/2023	20566444586
4	Proveedor con RUC	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	03/08/2023	Válido		03/08/2023	20607197955
5	Proveedor con RUC	20608730681	IMPORT & EXPORT KHAMYP S M & K S.A.C.	07/08/2023	Válido		07/08/2023	20608730681

Fuente: Reporte SEACE

3. DETALLE DE LOS POSTORES Y OFERTAS PRESENTADAS

De acuerdo a la información del SEACE, el 11 de agosto de 2023 estaba programado la presentación de ofertas, por lo que conforme al cronograma del procedimiento de selección se procedió a realizar la apertura de las mismas en la plataforma de SEACE, visualizándose que se **PRESENTÓ LA SIGUIENTE OFERTA** para el procedimiento de selección:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo	Acciones
1	20377339461	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	11/08/2023	19:18:18	20377339461	11/08/2023	19:19:41	Enviado	Valido		
2	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	11/08/2023	17:35:15	20491366339	11/08/2023	18:34:18	Enviado	Valido		
3	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	11/08/2023	17:10:46	20566444586	11/08/2023	17:15:26	Enviado	Valido		

Fuente: Reporte SEACE

A continuación, el Órgano Conductor del Procedimiento procedió con la verificación de la documentación presentada por los postores respecto al Ítem N° 01 "DEXTROSA 5g/100ml (5%) INY 1L", puesto que, se presentaron tres ofertas.



PERÚ

MINISTERIO
DE SALUDINSTITUTO NACIONAL
DE SALUD DEL NIÑOCOMITÉ DE
SELECCIÓN"Año de la Unidad, la
Paz y el Desarrollo"

4. DETALLE DE LA(S) OFERTA(S) ADMITIDA(S)

El OEC en coordinación con la Q.F. Lucia Félix Valderrama que para estos efectos representó al área usuaria (participó en la revisión del cumplimiento de las especificaciones técnicas y Requisitos de Admisión, presentada electrónicamente), se obtuvo el siguiente resultado:

DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		B.BRAUN MEDICAL PERÚ S.A.	IMPORTACION ES MEDICAS JOR S.A.C.	DROGUERIA KRISOR 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 numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
e)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación".			
	1.1. 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
	1.2. 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
	1.3. 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	NO CUMPLE*
	1.4. 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 equivalente emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	1.5. 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	NO CUMPLE**
	1.6. 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	NO CUMPLE**
	1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	CUMPLE	CUMPLE	NO CUMPLE**
f)	Declaración jurada de plazo de entrega (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
g)	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 CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE
h)	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	CUMPLE
ESTADO DE ADMISIBILIDAD (ADMITIDA / NO ADMITIDA)ES		ADMITIDA	ADMITIDA	NO ADMITIDA

* No presento

** El Registro Sanitario y el Certificado de Análisis no corresponden con las copias de los rotulados del envase inmediato y mediate, por lo cual no cumple con los Requisitos de Habilitación solicitados en las bases, por lo que al no tener certeza de lo que el postor ha pretendido ofertar.



PERÚ

MINISTERIO
DE SALUDINSTITUTO NACIONAL
DE SALUD DEL NIÑOCOMITÉ DE
SELECCIÓN"Año de la Unidad, la
Paz y el Desarrollo"

Asimismo, conforme el cuadro comparativo y a lo señalado por el Servicio de Farmacia, se verificó el cumplimiento de las características y condiciones de las especificaciones técnicas de los postor, obteniéndose el siguiente resultado: Ítem N° 01 "DEXTROSA 5g/100MI (5%) INY 1L"

RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	PRESENTACIÓN DE DOCUMENTOS OBLIGATORIOS	CUMPLIMIENTO DE LAS EET	ESTADO DE ADMISIBILIDAD
B. BRAUN MEDICAL PERÚ S.A.	SI	SI	ADMITIDA
IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	SI	SI	ADMITIDA

5. EVALUACIÓN DE LA(S) OFERTA(S) (ÍTEM N° 1)

A continuación, se procedió a aplicar el factor de evaluación establecido en las Bases Integradas, obteniéndose lo siguiente:

VALOR ESTIMADO: S/ 175,235.04				
RUC / NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	Oferta Económica	Puntaje Precio	Bonif. 5% por MYPE	PUNTAJE TOTAL
B. BRAUN MEDICAL PERÚ S.A.	S/ 170,834.16	100.00	No aplica	100.00
IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/ 276,055.20	61.88	5	66.88

6. DETALLE DE LA EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS EN CONCORDANCIA CON LOS FACTORES DE EVALUACIÓN ESTABLECIDOS EN LAS BASES DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

La evaluación de la oferta se detalla en el numeral 5. De la presente Acta. De acuerdo a la evaluación realizada, se determinó en el siguiente orden de prelación:

RESULTADOS	
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	ORDEN DE PRELACIÓN
B. BRAUN MEDICAL PERÚ S.A.	1°
IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	2°

7. ACUERDOS ADOPTADOS

El Órgano Encargado del Procedimiento, contando con las razones expuestas y la documentación correspondiente, concluye lo siguiente:

- ✓ **APROBAR LOS RESULTADOS** de las etapas del procedimiento de selección, de acuerdo con el análisis efectuado y los cuadros detallados que forman para del Acta.
- ✓ **OTORGAR LA BUENA PRO** del ÍTEM N° 1 "DEXTROSA 5g/100MI (5%) INY 1L" del procedimiento de selección ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 27-2023-INSN- SEGUNDA CONVOCATORIA, "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO DEXTROSA Y SODIO CLORURO (DERIVADA DE LA SIE N° 06-2023-INSN)" a B. BRAUN MEDICAL PERÚ S.A. por el monto total de S/ 170,834.16 (CIENTO SETENTA MIL OCHOCIENTOS TREINTA Y CUATRO CON 16/100 SOLES).
- ✓ **PROCEDER CON LA PUBLICACIÓN DE LOS RESULTADOS**, en el SEACE, conforme a lo previsto en el artículo 58° y 63° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado¹.

Dando cuenta de la lectura del Acta del proceso y no existiendo observación, se procede a firmar el documento siendo **17 de agosto de 2023**, en las instalaciones del Instituto Nacional de Salud del Niño, procediendo a publicar esta decisión en el SEACE.

MINISTERIO DE SALUD
INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
COMITÉ DE SELECCIÓN

¹ Artículo 58. Régimen de notificaciones

Todos los actos que se realicen a través del SEACE durante los procedimientos de selección, incluidos los realizados por el OSCE en el ejercicio de sus funciones, se entienden notificados el mismo día de su publicación. La notificación a través del SEACE prevalece sobre cualquier medio que se haya utilizado adicionalmente, siendo responsabilidad de quienes intervienen en el procedimiento el permanente seguimiento de este a través del SEACE (...)

Artículo 63. Notificación del otorgamiento de la buena pro

El otorgamiento de la buena pro se publica y se entiende notificado a través del SEACE, el mismo día de su realización, bajo responsabilidad del comité de selección u órgano encargado de las contrataciones, debiendo incluir el acta de otorgamiento de la buena pro y el cuadro comparativo, detallando los resultados de la calificación y evaluación.

ITEM N° 1: DEXTROSA 5g/100MI (5%) INY 1L
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 27-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTO DEXTROSA Y SODIO CLORURO (DERIVADA DE LA SIE N° 06-2023-INSN)"

FACTORES DE EVALUACIÓN	PUNTAJE	VALOR ESTIMADO	B.BRAUN MEDICAL PERÚ S.A.		IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	
			PRECIO OFERTADO	PUNTAJE OBTENIDO	PRECIO OFERTADO	PUNTAJE OBTENIDO
A. PRECIO <u>Evaluación:</u> Se evaluará considerando el precio ofertado por el postor. La evaluación consistirá en otorgar el máximo puntaje a la oferta de precio más bajo y otorgar a las demás ofertas puntajes inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula: $P_i = \frac{O_m \times PMP}{O_i}$ Oi= Oferta Pi= Puntaje de la oferta a evaluar Oi=Precio i Om= Precio de la oferta más baja PMP= Puntaje máximo del precio <u>Acreditación:</u> Se acreditará mediante registro en el SEACE o el documento que contiene el precio de la oferta (Anexo N° 6), según corresponda	100.00	S/ 175,235.04	S/ 170,834.16	100.00	S/ 276,055.20	61.88
Bonificación por tener condición de micro y pequeña empresa	5.00			0.00		5.00
PUNTAJE TOTAL OBTENIDO			100.00		66.88	
ORDEN DE PRELACIÓN			1°		2°	

ACTA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

En la ciudad de Lima, siendo 17 de agosto de 2023, se reúnen en los ambientes del Instituto Nacional de Salud del Niño la Q.F. Lucia Félix Valderrama que para estos efectos representa al área usuaria, apoyará en la revisión del cumplimiento de las especificaciones técnicas del bien requerido en el marco del Procedimiento de Selección de Adjudicación Simplificada N° 27-2023-INSN-Segunda Convocatoria "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO DEXTROSA Y SODIO CLORURO (DERIVADA DE LA SIE N° 06-2023-INSN)"

ÍTEM N° 01 "DEXTROSA 5g/100ML (5%) INY 1L"

**B.BRAUN MEDICAL
PERÚ S.A.**

FICHA TÉCNICA APROBADA

1. CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN

Denominación del bien : GLUCOSA, 5%, INYECTABLE, 1 L, FRASCO
Denominación técnica : GLUCOSA, 5%, INYECTABLE, 1 L, FRASCO
Unidad de medida : UNIDAD
Descripción general : Medicamento de uso en seres humanos. Se acepta la denominación: Glucosa en agua 5% Inyectable 1 L frasco o Dextrosa 5% Inyectable 1 L frasco.

2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN

2.1 Del bien

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	REFERENCIA
Ingrediente farmacéutico activo - IFA	GLUCOSA ANHIDRO o GLUCOSA MONOHIDRATO o DEXTROSA MONOHIDRATO o DEXTROSA	Registros sanitarios vigentes, según lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.
Concentración	5% (5 g/100 mL x 1 L)	
Forma farmacéutica	INYECTABLE, comprende a las formas farmacéuticas detalladas: solución inyectable y solución para perfusión.	
Vía de administración	1. INTRAVENOSA o 2. PERFUSIÓN INTRAVENOSA	

El medicamento debe cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario.

La vigencia mínima del medicamento debe ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad, asimismo, para el caso de suministros periódicos de bienes de un mismo lote, serán aceptados hasta con una vigencia mínima de quince (15) meses.

Precisión 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar, en las bases del procedimiento de selección (Capítulo III Especificaciones Técnicas y/o proforma de contrato), una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, solamente en el caso que la indagación de mercado evidencie que la referida vigencia mínima no pueda ser cumplida por más de un proveedor en el mercado. Dicha situación será evaluada por la entidad, considerando la finalidad de la contratación.

2.2 Envase y embalaje

Los envases inmediato y mediano del medicamento deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Envase inmediato: FRASCO, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

Envase mediano: El contenido máximo será hasta 12 unidades.

Embalaje: El medicamento debe embalarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios - ANM.

2.3 Rotulado

Debe corresponder al medicamento, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

2.4 Inserto

Es obligatoria la inclusión del inserto, con la información autorizada en su registro sanitario.

INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
SERVICIO DE FARMACIA

Q.F. Lucia L. Félix Valderrama
C.Q.F.P. 10417

ITEM N° 1: DEXTROSA 5g/100MI (5%) INY 1L ADJUDICACION SIMPLIFICADA N° 27-2023-INSN-SEGUNDA CONVOCATORIA "SUMINISTRO DE MEDICAMENTO DEXTROSA Y SODIO CLORURO (DERIVADA DE LA SIE N° 06-2023-INSN)"				
DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA		B.BRAUN MEDICAL PERÚ S.A.	IMPORTACIONE S MEDICAS JOR S.A.C.	DROGUERIA KRISOR S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	✓	✓	✓
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.	✓	✓	✓
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	✓	✓	✓
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)	✓	✓	✓
e)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan los "Requisitos de Habilitación".			
1.1.	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.	✓	✓	✓
1.2.	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.	✓	✓	✓
1.3.	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	✓	✓	X
1.4.	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.	✓	✓	✓
1.5.	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.	✓	✓	X
1.6.	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.	✓	✓	X
1.7.	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.	✓	✓	X
f)	Declaración jurada de plazo de entrega (Anexo N° 4)	✓	✓	✓
g)	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)			
h)	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	✓	✓	✓
ESTADO DE ADMISIBILIDAD (ADMITIDA / NO ADMITIDA)ES		Admitido	Admitido	No admitido.


 INSTITUTO NACIONAL DE SALUD
 SERVICIO DE FARMACIA
 Q.F. Lucia L. Félix Valderrama
 C.Q.F.P. 10413

* El registro sanitario
 y el certificado
 de análisis
 no corresponde
 con las copias
 de los rotulados
 del envase inme-
 diato e mediano