

Procedimiento  
la presente  
titular  
seguir

### Acta de Admisión, Evaluación y Calificación de Ofertas

Adjudicación Simplificada N°001-2023-HVLH "ADQUISICIÓN DE SULPIRIDA 200 MG TABLETA" - PRIMERA CONVOCATORIA

En Magdalena del Mar a los diecisiete días del mes de marzo del año Dos mil veintitrés a las 10:00 horas, se reúnen los miembros del Comité de Selección del Procedimiento Adjudicación Simplificada N°001-2023-HVLH "Adquisición de Sulpirida 200 mg tableta" - Primera Convocatoria, designados mediante Resolución Administrativa N°103-2022-OEA-HVLH/MINSA, a fin de efectuar los actos de admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas

ITEM	CODIGO	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA
21	5114190700061939	SULPIRIDA 200 MG TABLETA	278,760	UNIDAD

Plenarium en la presente reunión que exige la normativa de contrataciones del estado se contó con la presencia de los siguientes miembros: Méd. Carlos Eduardo Palacio9s Valdivieso presidenta titular, Q.F René Alfredo Gómez Ríos primer miembro titular, Sra. Juana Maribel López Gallegos segundo miembro titular.

### REGISTRO DE PARTICIPANTES

Se registraron de manera electrónica a través del SEACE los siguientes participantes

N°	Nombre o Razón Social	RUC	Fecha y Hora del Registro
1	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	20601396123	16/03/2023 19:11:08
2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	20347268683	16/03/2023 17:24:05

### PRESENTACIÓN DE OFERTAS

En el día y horario señalado en las bases, los siguientes postores presentaron de manera electrónica a través del SEACE su oferta y documentación.

N°	Nombre o Razón Social	RUC	Fecha y Hora de Presentación
1	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	20601396123	16/03/2023 19:12:57
2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	20347268683	16/03/2023 17:44:17

## ADMISIÓN DE OFERTAS

Acto seguido y conforme al Artículo 52° del RLCE se procede a verificar el contenido de los documentos presentados a fin de determinar si la oferta responde a las características y/o requisitos del requerimiento y condiciones de las especificaciones técnicas.

N°	Nombre o Razón Social	Presenta documentos de acuerdo a lo solicitado en las bases	CONDICIÓN
1	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	CONFORME	ADMITIDA
2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CONFORME	ADMITIDA

De conformidad con la Directiva N° 003-2020-OSCE/CD, numeral 11.2.2.3 "Los proveedores presentan sus ofertas o expresiones de interés, de manera electrónica a través del SEACE, mediante formularios electrónicos y certificados digitales. Siendo responsables de registrar adecuada y oportunamente la información que corresponda a su oferta, debiendo verificar que se encuentre en el estado de enviado. Las ofertas o expresiones de interés que se encuentran en el estado de borrador, no son consideradas por la entidad.

## EVALUACION DE OFERTAS

La evaluación de ofertas consiste en otorgar puntaje a las ofertas admitidas, con el objeto de determinar la oferta con el mejor puntaje y su orden de prelación. Según las bases se ha considerado el factor de evaluación precio con el puntaje de 100. La oferta económica más baja tiene la máxima puntuación 100 puntos y las demás ofertas tienen un puntaje inversamente proporcionales a sus respectivos precios, según la siguiente fórmula:  $P_i = (O_m \times PMP) / O_i$ .

La evaluación de ofertas consiste en otorgar puntaje a las ofertas admitidas

N°	Nombre o Razón Social	Factor de Evaluación Precio		Bonificación 5%	Puntaje	Orden de Prelación
		Precio Ofertado	Puntaje Total			
1	DROGUERIA IMPOFAR S.A.C.	396,396.72	43.60	5%	48.60	2
2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	172,831.20	100	—	100.00	1

## CALIFICACION DE OFERTAS

Culminado la evaluación el Comité califica a los postores admitidos en la evaluación antes efectuada. La calificación consiste en verificar que las propuestas cumplan los requisitos de calificación especificados en las bases. La oferta del postor que no cumpla con los requisitos de calificación es descalificada.

# REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

DROGUERIA IMPOFAR  
S.A.C

LABORATORIOS AC  
FARMA S.A.

## A) CAPACIDAD LEGAL

### HABILITACION

### REQUISITOS

#### 5.1. Requisitos de habilitación según los documentos de información complementaria

- 5.1.1. 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.
- 5.1.2. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, emitido por el 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.
- 5.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.
- 5.1.4. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM, según lo detallado a continuación:
  - 5.1.4.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.
- 5.1.5. 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.
- 5.1.6. 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.
- 5.1.7. Copia simple de los rotulados de envase inmediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del bien ofertado, según corresponda.

#### CERTIFICADO DE CALIDAD DEL BIEN:

2.1 Bien	2.2 Método de muestreo	2.3 Ensayo o Pruebas
Medicamentos	Se realiza de acuerdo a la legislación vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad CNCC del Instituto Nacional de Salud-INS (Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud - MINSA), en su calidad de órgano competente para dirigir y operar la Red de Laboratorios de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud.	Se realizarán de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad - CNCC del Instituto Nacional de Salud - INS (Organismo Público Ejecutor del Ministerio de Salud - MINSA), que aprueba la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, en su calidad de órgano competente para dirigir y operar la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud.

CALIFICA

CALIFICA

CALIFICA

<p>2.4 Otras Precisiones</p> <p>2.4.1 La certificación de la calidad será de exigencia obligatoria por la Entidad contratante, debiendo señalar esta condición en las Bases estándar (especificaciones técnicas y/o proforma de contrato), realizando las precisiones que apliquen, entre ellas que los costos que demande dicha certificación deben ser asumidos por el Contratista; no obstante, en el caso que la Entidad determine los costos y/o la oportunidad del suministro originados de la exigencia de la certificación de la calidad, impiden o ponen riesgo la finalidad de la contratación.</p> <p>2.4.2 La certificación de calidad de bien deber ser presentada a la entrega del producto farmacéutico de acuerdo al cronograma establecido.</p>	<p>CALIFIC</p>
<p>B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p> <p>REQUISITOS:</p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/. 720,000.00 SOLES (SETECIENTOS VEINTE MIL Y 00/100 SOLES), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/. 60,000.00 SOLES (SESENTA MIL Y 00/100 SOLES), MONTO QUE NO DEBE SUPERAR EL 25% DEL VALOR ESTIMADO, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se considerarán bienes similares a los siguientes [todos los productos farmacéuticos en general].</p> <p>ACREDITACIÓN:</p> <p>La experiencia del postor en la especialidad se acreditará con copia simple de (i) Contratos u órdenes de compra, y su respectiva conformidad o constancia de prestación; o (ii) comprobantes de pago cuya cancelación se acredite documental y fehacientemente, con voucher de depósito, nota de abono, reporte de estado de cuenta, cualquier otro documento emitido por Entidad del sistema financiero que acredite el abono o mediante cancelación en el mismo comprobante de pago correspondientes a un máximo de veinte (20) contrataciones.</p> <p>En caso los postores presenten varios comprobantes de pago para acreditar una sola contratación, se debe acreditar que corresponden a dicha contratación; de lo contrario, se asumirá que los comprobantes acreditan contrataciones independientes, en cuyo caso solo se considerará, para la evaluación, las veinte (20) primeras contrataciones indicadas en el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.</p> <p>En el caso de suministro, solo se considera como experiencia la parte del contrato que haya sido ejecutada durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de presentación de ofertas, debiendo adjuntarse copia de las conformidades correspondientes a tal parte o los respectivos comprobantes de pago cancelados.</p> <p>En los casos que se acredite experiencia adquirida en consorcio, debe presentarse la promesa de consorcio o el contrato de consorcio del cual se desprenda fehacientemente el porcentaje de las obligaciones que se asumió en el contrato presentado; de lo contrario, no se computará la experiencia proveniente de dicho contrato.</p> <p>Asimismo, cuando se presenten contratos derivados de procesos de selección convocados antes del 20.09.2012, la calificación se ceñirá al método descrito en la</p>	<p>CALIFICA</p> <p>CALIFICA</p>
<p>comple.</p>	<p>CALIFICA</p>



Cualquiera de los  
factores se en  
cambio venta  
correspondiente  
compra o de

Sin perjuicio de  
referido a la Ex  
importante

Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado" debiendo presumirse que el porcentaje de las obligaciones equivale al porcentaje de participación de la promesa de consorcio o del contrato de consorcio. En caso que en dichos documentos no se consigne el porcentaje de participación se presumirá que las obligaciones se ejecutaron en partes iguales.

Si el titular de la experiencia no es el postor, consignar si dicha experiencia corresponde a la matriz en caso que el postor sea sucursal, o fue transmitida por reorganización societaria, debiendo acompañar la documentación sustentatoria correspondiente.

Si el postor acredita experiencia de otra persona jurídica como consecuencia de una reorganización societaria, debe presentar adicionalmente el Anexo N° 9.

Cuando en los contratos, órdenes de compra o comprobantes de pago el monto facturado se encuentre expresado en moneda extranjera, debe indicarse el tipo de cambio venta publicado por la Superintendencia de Banca, Seguros y AFP correspondiente a la fecha de suscripción del contrato, de emisión de la orden de compra o de cancelación del comprobante de pago, según corresponda.

Sin perjuicio de lo anterior, los postores deben llenar y presentar el Anexo N° 8 referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad.  
Importante

En el caso de consorcios, solo se considera la experiencia de aquellos integrantes que se hayan comprometido, según la promesa de consorcio, a ejecutar el objeto materia de la convocatoria, conforme a la Directiva "Participación de Proveedores en Consorcio en las Contrataciones del Estado".

RESULTADO DE LA CALIFICACIÓN

CALIFICA

CALIFICA



Méd. Carlos Eduardo Palacios Valdivieso  
PRESIDENTE DE COMITÉ DE SELECCIÓN



Q.F. René Alfredo Gómez Ríos  
PRIMER MIEMBRO



Sra. Juana Maribel López Gallegos  
SEGUNDO MIEMBRO