

ANEXO 1			
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS			
LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP"			
ITEM N° 1 - VILDAGLIPTINA 50 mg TAB			

N°	POSTOR	POSTOR		
		QUIMICA SUIZA S.A.C.	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de 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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
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)	ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO*
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
f)	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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	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. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	NO ADMITIDO*

JESÚS MARÍA, 10 de julio del 2023

* EL COMITÉ DE SELECCIÓN NO ADMITE LA OFERTA DE SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C., DEBIDO A QUE OFERTA EL MEDICAMENTO OFERTADO EN SU PROTOCOLO DE ANALISIS FIGURA CON FECHA DE VENCIMIENTO INFERIOR AL REQUERIDO EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL AREA USUARIA.

MARÍA RUIZ RENZO
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

PIÑEDA ALERENA KARLA
MAY EP
MIEMBRO TITULAR

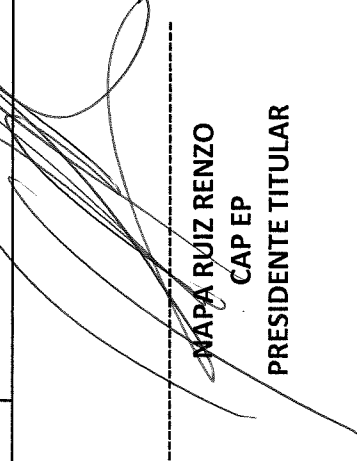
CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP
MIEMBRO TITULAR

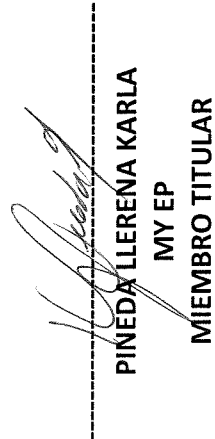
ANEXO N° 002

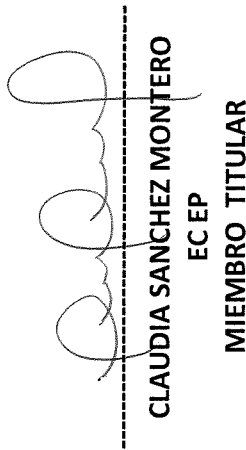
LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP"

CUADRO DE EVALUACION

N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA	(Om x	PUNTAJE		
1	QUIMICA SUIZA S.A.C.	291,600.00	100	669,600.00	43.55	2
2	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	291,600.00	100	291,600.00	100.00	1


MAPA RUIZ RENZO
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR


PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR


CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 003

LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP"

ITEM N° 1 - VILDAGLIPTINA 50 mg TAB

N°	DOCUMENTOS	POSTORES	
		1	2
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	QUIMICA SUIZA S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL		
	<p>ACREDITACION</p> <p>a. 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 y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p> <p>b. 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.</p> <p>c. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDIT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.</p> <p>d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>- 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.</p> <p>- 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.</p> <p>- 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.</p> <p>NOTA:</p> <p>• Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM.</p> <p>• Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado, certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.</p>	HABILITADO	HABILITADO
	RESULTADO	HABILITADO	HABILITADO

NAPA RUIZ RENZO
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS
LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP"
ITEM N° 2 - DABIGATRAN 150 mg TAB

N°	POSTOR	POSTOR		
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	BIOLOGICS PHARMA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de 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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
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)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
f)	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 APLICA	NO APLICA	NO APLICA
g)	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	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. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	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. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

NAJASQUIZ RENZO
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

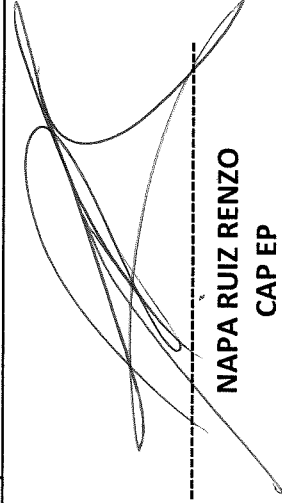
PINEDA LERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR

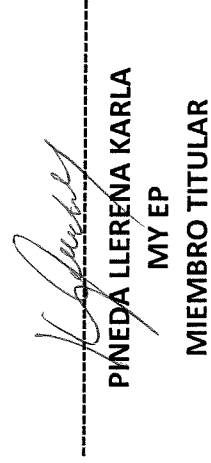
JESUS MARIA, 10 de julio del 2023
CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

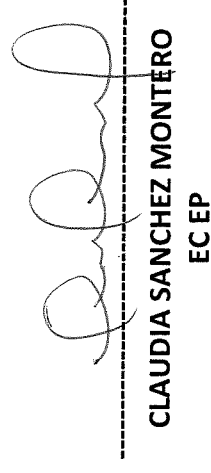
ANEXO N° 002

LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP" CUADRO DE EVALUACION

N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi		PUNTAJE		
1	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	320,400.00	100	360,000.00	89.00	2
2	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	320,400.00	100	403,200.00	79.46	3
3	BIOLOGICS PHARMA S.A.C.	320,400.00	100	320,400.00	100.00	1


 NAPA RUIZ RENZO
 CAP EP
 PRESIDENTE TITULAR


 PINEDA LLERENA KARLA
 MY EP
 MIEMBRO TITULAR


 CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
 ECEP

ANEXO N° 003

LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP"

ITEM N° 2 - DABIGATRAN 150 mg TAB

N°	DOCUMENTOS	POSTORES		
		1	2	3
		BIOLOGICS PHARMA S.A.C.	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
A	CAPACIDAD LEGAL			
	<p>ACREDITACION</p> <p>a. 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 y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p> <p>b. 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.</p> <p>c. 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.</p> <p>d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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. - 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. <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contratación, según corresponda. 	HABILITADO	HABILITADO	HABILITADO
	RESULTADO	HABILITADO	HABILITADO	HABILITADO

NAPA RUIZ RENZO
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR

PINEDA LIERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

ANEXO 1
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS
LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP"
ITEM N° 4 - CLOPERASTINA 10 mg/5 mL JBE 120 MI

N°	POSTOR	POSTOR
		LUKOLL S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder de 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.	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO
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)	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO
f)	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 APLICA
g)	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.	ADMITIDO
h)	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. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO
i)	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. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO

NAPA RUIZ RENZO
CAE EP
PRESIDENTE TITULAR

PINEDA LERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR

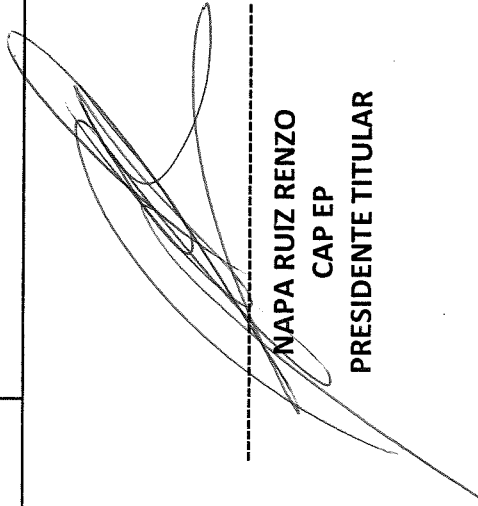
JESÚS MARÍA, 10 de julio del 2023

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

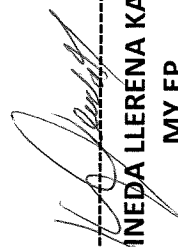
ANEXO N° 002

LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP"
CUADRO DE EVALUACION

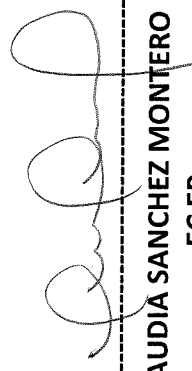
N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi				
1	LUKOLL S.A.C.	281,250.00	100	281,250.00	100.00	1



NAPA RUIZ RENZO
CAP EP
PRESIDENTE TITULAR



PINEDA LLERENA KARLA
MY EP
MIEMBRO TITULAR



CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
EC EP

ANEXO N° 003

LP N° 009-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "adquisición de productos farmacéuticos diversos grupo VIII sin ficha técnica aprobada para beneficiarios de la IAFAS EP"

ITEM N° 4 - CLOPERASTINA 10 mg/5 mL JBE 120 MI

N°	DOCUMENTOS	POSTORES
		1
		LUKOLL S.A.C.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	<p>ACREDITACION</p> <p>a. 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 y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.</p> <p>b. 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.</p> <p>c. 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.</p> <p>d. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>- 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.</p> <p>- 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.</p> <p>- 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.</p> <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda. 	HABILITADO
RESULTADO		HABILITADO

NAPA RUIZ RENZO
 CAP EP
 PRESIDENTE TITULAR

PINEDA LLERENA KARLA
 MY EP
 MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO
 EC EP