

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

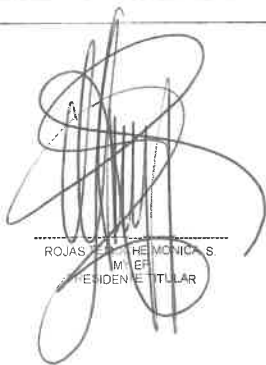
**SUBASTA INVERSA ELECTRONICA N° 014 - 2023/IAFAS-EP 1RA CONVOCATORIA  
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO IX CON FICHA TECNICA APROBADA  
PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP - 2023**

1	NÚMERO DE ACTA	028-2023/CS/IAFAS-EP			
2	SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL				
	En, la ciudad de Lima a los dieciseis (16) 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 9:00 horas, se reunieron los miembros del Comité de selección designados con Resolución Directoral N° 271- 2023/DE/IAFAS-EP del 26 de Junio del 2023, encargado de conducir y desarrollar el procedimiento de selección de <b>SIE N° 014-2023/IAFAS-EP - 1ra Convocatoria</b> , cuyo objeto de convocatoria es para la <b>"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO IX CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP - 2023"</b> , por un valor estimado de UN MILLON OCHOCIENTOS DOS MIL NOVECIENTOS SETENTA Y NUEVE CON 66/100 SOLES (S/. 1,802,979.66); a fin de <b>OTORGAR LA BUENA PRO</b> 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:	MY EP ROJAS TEMOCHE MONICA	Titular	X	Dependencia: Departamento de Abastecimiento (OEC)
			Suplente		
	Primer Miembro:	MY EP SANTA MARIA CHAVEZ OMAR H.	Titular	X	Dependencia: Farmacia ONCOEP
			Suplente		
	Segundo Miembro:	TCO3 EP FUENTES CHANI JONATHAN C.	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 catorce (14) 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	DESIERTO	DESIERTO		
	2	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	1	ADMITIDO	
		CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.	2	ADMITIDO	
	3	DESIERTO	DESIERTO		
	4	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.	1	ADMITIDO	
		MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	2	ADMITIDO	
		MERCK PERUANA S A	3	ADMITIDO	
	5	LABORATORIOS GABBLAN S.A.C.	1	ADMITIDO	
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	2	ADMITIDO	
	6	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	1	ADMITIDO	
		SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	2	ADMITIDO	
		MSN LABS PERU S.A.C.	3	ADMITIDO	
		DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	4	ADMITIDO	
		NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	5	ADMITIDO	
		BIOLOGICS PHARMA S.A.C.	6	ADMITIDO	
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	7	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	NO SE PRESENTARON POSTORES	DESIERTO
2	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	BUENA PRO
3	NO SE PRESENTARON POSTORES	DESIERTO
4	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.	BUENA PRO
5	LABORATORIOS GABBLAN S.A.C.	BUENA PRO
6	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	BUENA PRO
6	FIRMA DEL COMITE DE SELECCIÓN	
	 MY EP ROJAS TEMOCHE MONICA NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN	
	 MY EP SANTA MARIA CHAVEZ OMAR H. NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO	 TCO3 EP FUENTES CHANI JONATHAN C. NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO

ANEXO 1		
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS		
SIE N° 014-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "		
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO IX CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023		
ITEM N°02 - DUTASTERIDA 0,5 mg TAB		
	OFERTA	OFERTA
DOCUMENTOS	DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C..	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.
<b>DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	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 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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO
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	ADMITIDO
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)</b>		
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
. 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.	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
<b>ESTADO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>

JESÚS MARÍA, 16 de Junio del 2023

  
ROJAS CHAVEZ MONICA S.  
MIEMBRO TITULAR

  
SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO  
MIEMBRO TITULAR

  
FUENTES CHANI JONATHAN C.  
TC03 EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1				
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS				
SIE N° 014-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "				
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO IX CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023				
ITEM N°04 - LEVOTIROXINA DE SODIO,50 mcg, TAB				
	DOCUMENTOS	OFERTA CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.	OFERTA MEDICAL STORE ASOCIADOS S.A.C.	OFERTA MERCK PERUANA S A
	DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA			
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 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.	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 Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
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)	ADMITIDO	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
	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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediatо e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO
	ESTADO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 16 de Junio del 2023

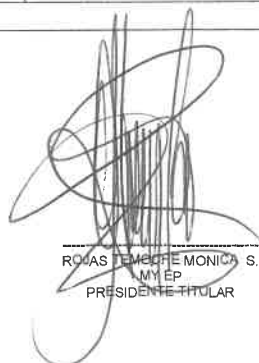
ROJAS FLORES ANDRÉS S.  
IFAS EP  
PRESIDENTE TITULAR


SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO  
IFAS EP  
MIEMBRO TITULAR

FUENTES CHANI JONATHAN C.  
TCO3 EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1		
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIO DE DOCUMENTOS		
SIE N° 014-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "		
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO IX CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023		
ITEM N°05 -SUBSALICILATO DE BISMUTO, 87,33 mg5 mL, suspensión 150 mL		
DOCUMENTOS	OFERTA	OFERTA
	LABORATORIOS GABBLAN S.A.C.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
<b>DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIO</b>		
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	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 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.	ADMITIDO	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 Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO
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
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)</b>		
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDPT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	ADMITIDO	ADMITIDO
. 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.	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
<b>ESTADO</b>	ADMITIDO	ADMITIDO

JESÚS MARÍA, 16 de Junio del 2023

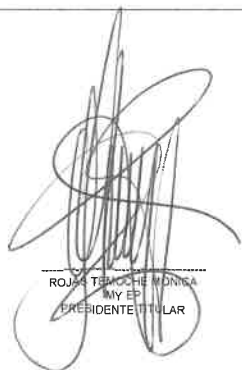
  
ROCAS TEMOCQUE MONICA S.  
MY EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
SANTA MARÍA CHÁVEZ OMAR HUGO  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR

  
FUENTES CHANI JONATHAN C.  
TC03 EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1								
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS								
SIE N° 014-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA "								
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO IX CON FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IFAS EP CORRESPONDIENTE AL AF-2023								
ITEM N°06 - TELMISARTAN, 80 mg, TAB								
DOCUMENTOS	OFERTA ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	OFERTA SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	OFERTA MSN LABS PERU S.A.C.	OFERTA DISTRIBUIDORA DROGUERIA ALFARO S.A.C.	OFERTA NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	OFERTA BIOLOGICS PHARMA S.A.C.	OFERTA INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	
<b>DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA</b>								
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	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 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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
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	NO APLICA	
<b>REQUISITOS DE CALIFICACION (HABILITACION)</b>								
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
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.	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	
<b>ESTADO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>	<b>ADMITIDO</b>	

JESÚS MARÍA, 16 de Junio del 2023

  
ROSA TZUCHE MONICA  
MAY EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
SANTA MARÍA CHÁVEZ OMAR HUGO  
MAY EP  
MIEMBRO TITULAR

  
FUENTES CHANI JONATHAN C.  
TCC3 EP  
MIEMBRO TITULAR