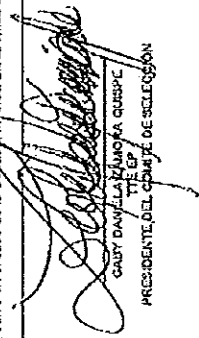
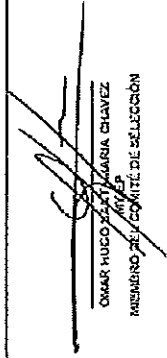
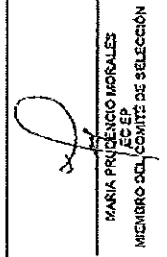


ANEXO N° 001 AL ACTA N° 032-2024/CS/AFAS-EP									
CUADRO DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS									
SIE N° 011-2024/AFAS-EP - 2DA CONVOCATORIA									
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP									
N°	POSTOR	OFERTAS							
		METILPREDNISOLONA 0.1% X 20 GR EMULSION TÓPICA	CIPROBRATO 100 MG TABLETA	ARGON PHARMA S.A.C.	REPRESENTACIONES DECO S.A.C.	RITUXIMAB 500 MG / 20 ML X 50 ML INYECTABLE	ARGON PHARMA S.A.C.	REPRESENTACIONES DECO S.A.C.	DISQUENIA MK LAB S.A.C.
a)	Declaración jurada de caber del postor, (Anexo N° 1).	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
b)	Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.	CUMPLE	CUMPLE	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	CUMPLE	CUMPLE
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	CUMPLE	CUMPLE
e)	Promesa de convalidar con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se otorguen los integrantes, el representante común, el comité común y las diligencias a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio del como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones (Anexo N° 4)	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
f)	El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acrediten los requisitos de habilitación que se detallan en el Capítulo IV de la presente sección de las bases. En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas al objeto de la convocatoria debe acreditar estos requisitos.	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	NO CORRESPONDE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
	ESTADO	(*) NO ADMITIDO	(*) NO ADMITIDO	(*) NO ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

(*) Conforme la establecido en el artículo 55 de la Declaración de elección, del numeral 65.1. El procedimiento queda desierto cuando no se reciben ofertas o cuando no existen ninguna oferta válida, salvo en el caso de la Segunda Ronda Elección en la que se declara desierto cuando no se cuenta con dos (2) ofertas válidas.


 GARY DANIELA MANÓZA QUISPE
 TTE EP
 PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

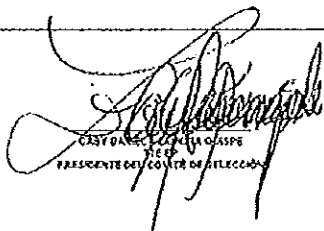

 OMAR HUGO ALVARADO
 TTE EP
 MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

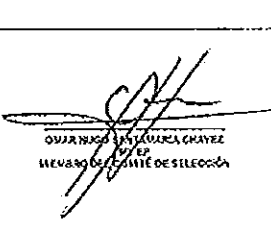

 MARIA PRISCENCIA MORALES
 TTE EP
 MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

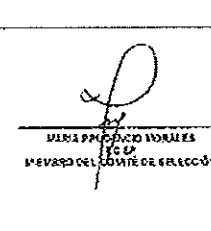
ANEXO N° 002 AL ACTA N° 012-2023GSAFAS-EP
SIE N° 001-2023MAFAS-EP - 1DA CONVOCATORIA
ADQUISICIÓN DE NEGOCIAMIENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP

DOCUMENTOS		POSTORES			
		RITUXVAB 500 MG / 10 ML X 50 ML INYECTABLE			
A	CAPACIDAD LEGAL	ARGON PHARMA S.A.C.	REPRESENTACIONES DECO S.A.C.	ORQUERLA MK LAB S.A.C.	
B	HABILITACIÓN (Requisitos de habilitación según los documentos de información complementaria)				
4.1.	Copia simple de la Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (drogueria o laboratorio) y de la Resolución de autorización del cambio o modificación o ampliación que acredite la información actualizada de dicho establecimiento farmacéutico, emitidas por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - Digemid, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Drogas y Productos Sanitarios (ANUP) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Drogas y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARNU), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
4.2.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Atención al Cliente (BPA) vigente, emitida por la ANUP o ARNU, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (drogueria o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente, y, en el caso que un tercero brinde servicios de asistencia técnica al proveedor, esta asistencia debe presentarse la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite al tercero con relación a la asistencia técnica. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentarse la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo establecido en el numeral 4.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
4.3.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDYT) vigente, emitida por la ANUP o ARNU, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (drogueria o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente, y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, esta asistencia debe presentarse la copia simple del Certificado de BPDYT vigente del tercero y del documento que acredite al tercero con relación a la asistencia técnica. En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentarse la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo establecido en el numeral 4.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
4.4.	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo establecido en el numeral 4.4.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
• Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprende las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitida por la Digemid (ANUP) o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra inscrito en el Registro de fabricantes farmacéuticos inscritos en el Registro de productos farmacéuticos autorizados de fabricación en Buenas Prácticas de Manufactura, emitida por la ANUP, se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANUP).					
• Para productos biológicos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprende las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitida por la Digemid (ANUP) o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. Si el fabricante se encuentra inscrito en el Registro de fabricantes farmacéuticos inscritos en el Registro de productos farmacéuticos autorizados de fabricación en Buenas Prácticas de Manufactura, emitida por la ANUP, se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANUP).					
• Para productos químicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANUP) para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.					
• Para productos de síntesis: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANUP) para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.					
• Para medicamentos inyectables: De acuerdo con el marco normativo vigente.					
• Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por el grupo, de acuerdo con el marco normativo vigente.					
4.5.	Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente, y, en su caso, de la Resolución Directoral de autorización de cambio que acredite las características del bien ofertado, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANUP), de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
4.6.	Copia simple del Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en el registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
4.7.	Copia simple del Registro de los ensayos de estabilidad y método de análisis del bien ofertado, de correspondencia, conforme a lo autorizado en el registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
4.8.	Copia simple del Registro del bien ofertado, de correspondencia, conforme a lo autorizado en el registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	
RESULTADO		CALIFICADO	CALIFICADO	CALIFICADO	

Lima, 03 de Agosto del 2024


CARLOS DANIEL CACERES CASPE
 PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN


OLAYA INGRID CRUZ CACERES
 MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN


MIRIAM PATRICIA MORALES
 MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN


ANEXO N° 003 AL ACTA N° 032-2024/CS/IAFAS-EP

SIE N° 001-2024/IAFAS-EP - 2DA CONVOCATORIA

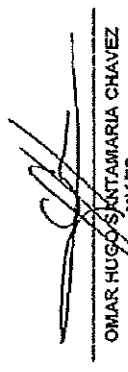
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS CON FICHA TÉCNICA APROBADA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP

CUADRO DE EVALUACIÓN- ITEM N°2

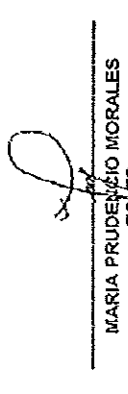
N/O	DESCRIPCIÓN DE MEDICAMENTO	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
			PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Qi						
3	RITUXIMAB 500 MG / 50 ML X 50 ML INYECTABLE	ARGON PHARMA S.A.C.	21,168.00	100	21,168.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
		REPRESENTACIONES DECO S.A.C.	21,168.00	100	21,600.00	98.00	NO APLICA	98.00	2
		DROGUERIA MK LAB S.A.C.	21,168.00	100	32,400.00	65.33	NO APLICA	65.33	3



GABY DANIELA ZAMORA QUISPE
ITE EP
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de
la SIE N° 001-2024/IAFAS EP 2da Convocatoria



OMAR HUGO SANTAMARIA CHAVEZ
MY EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de
la SIE N° 001-2024/IAFAS EP 2da Convocatoria



MARIA PRUDENCIO MORALES
EC/EP
MIEMBRO DEL COMITÉ DE SELECCIÓN de
la SIE N° 001-2024/IAFAS EP 2da Convocatoria