

ANEXO 01: ADMISIBILIDAD											
GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO											
COMITÉ DE SELECCIÓN R.A. Nº 008-2023-GRS-LORETO/30.07											
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 008-2023-GRS-LORETO/30.01											
CONTRATACIÓN DE BIENES: "Adquisición de Suministros Médicos"											
ACTA DE VERIFICACION DE DOCUMENTACION OBLIGATORIA											
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria											
				DOCUMENTOS OBLIGATORIOS							RESULTADO DE LA DOCUMENTACION
Nº	POSTOR	R.U.C.	MYPE	a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta	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 contenidos en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)	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 (Anexo 5)	h) El precio de la oferta en SOLES (anexo 6)	ADMITIDO / NO ADMITIDO
1	DROGUERIA G&A S.A.C.	20606959541	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	ADMITIDO
2	CORPORACION MEDIC ORIENTE E.I.R.L.	20605436391	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	ADMITIDO
3	LINEAS HOSPITALARIAS S.A.C.	20604626693	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	ADMITIDO

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 008-2023-GRS-LORETO/30.01

Sr. Cristhian Ruiz Pinedo
Presidente Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 008-2023-GRS-LORETO/30.01

Sr. Wagner O. Lopez Sharahua
1º Miembro Titular

PUNCHANA, 24 DE MAYO DEL 2023

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. Nº 008-2023-GRS-LORETO/30.01

Sr. Edwin Franco Contreras Villacorta
2º Miembro Titular

Anexo N° 02 - Factor de Evaluación

Valor Estimado S/	93,000.00	CON IG
-------------------	-----------	--------

N°	POSTOR	Cumplimiento de Anexos						ADMITIDO	MYPE	Oferta Precio Total S/	F.E. Precio	Puntaje Evaluación (PE)	5% del PE (MYPE)	Puntaje Total	Orden de Prelación
		1	Acreditación	2	3	4	5	6							
1	DROGUERIA GRA S.A.C.	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	SI	82,100.00	100.00	100.00	5.00	105.00	1
2	CORPORACION MEDIC ORIENTE E.I.R.L.	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	SI	82,500.00	99.52	99.52	4.98	104.49	2
3	LINEAS HOSPITALARIAS S.A.C.	SI	SI	SI	SI	SI	NO CORRESPONDE	SI	SI	82,500.00	99.52	99.52	4.98	104.49	3

Punchana, 24 de mayo del 2023

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Cristhian Ruiz Pinedo
Presidente Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Wagner O. Lopez Sinarahua
1º Miembro Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Edwin Franco Contreras Villacorta
2º Miembro Titular

ANEXO 3

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
COMITÉ DE SELECCIÓN R.A. N° 008-2023-GRJ-GRS-LORETO/30.07
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 008-2023-GRJ-GRS/30.01
CONTRATACIÓN DE BIENES: "Adquisición de Suministros Medicos"

Postor:		DROGUERIA G&A S.A.C.
DOCUMENTOS PARA ACREDITAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		CUMPLE/ NO CUMPLE
A. CAPACIDAD LEGAL (HABILITACIÓN)	Requisitos: <ul style="list-style-type: none"> - Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, otorgado 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 normativa vigente. - Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. En el caso que el postor contrate el servicio de Almacenamiento con un tercero, además, debe presentar el Certificado de BPA vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre las partes. - Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico como: Certificado de la Comunidad Europea o Certificado ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen. - Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. No se aceptaran productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. - Certificado de Análisis o Protocolo del Análisis del bien ofertado. Acreditación: <ul style="list-style-type: none"> - Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, otorgado 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 normativa vigente. - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. En el caso que el postor contrate el servicio de Almacenamiento con un tercero, además, debe presentar el Certificado de BPA vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre las partes. - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico como: Certificado de la Comunidad Europea o Certificado ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen. - Copia simple de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. No se aceptaran productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. - Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo del Análisis del bien ofertado. 	<p>EL POSTOR PRESENTA LA DOCUMENTACIÓN REQUERIDA, POR LO TANTO CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS BASES INTEGRADAS.</p>
	Requisitos: <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 93,000.00 (Noventa y Tres Mil con 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/ 23,250.00 (Veinte y Tres Mil Doscientos Cincuenta con 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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: MEDICAMENTOS DIVERSOS.</p> Acreditación: <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>	
SITUACIÓN		CALIFICA

Punchana, 24 de mayo del 2023

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRJ-GRS/30.01

Sr. Cristhán Ruiz Echeo
Presidente Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRJ-GRS/30.01

Sr. Wagner O. Lopez Sinarhua
1º Miembro Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRJ-GRS/30.01

Sr. Edwin Franco Contreras Villacorta
2º Miembro Titular

ANEXO 3

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
COMITÉ DE SELECCIÓN R.A. N° 008-2023-GRJ-GRS-LORETO/30.07
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 008-2023-GRJ-DRSL/30.01
CONTRATACIÓN DE BIENES: "Adquisición de Suministros Medicos"

Postor :		CORPORACION MEDIC ORIENTE E.I.R.L.
0		CUMPLE/ NO CUMPLE
A. CAPACIDAD LEGAL (HABILITACIÓN)	<p>Requisitos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, otorgado 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 normativa vigente. - Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. En el caso que el postor contrate el servicio de Almacenamiento con un tercero, además, debe presentar el Certificado de BPA vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre las partes. - Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico como: Certificado de la Comunidad Europea o Certificado ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen. - Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. - Certificado de Análisis o Protocolo del Análisis del bien ofertado. <p>Acreditación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, otorgado 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 normativa vigente. - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. En el caso que el postor contrate el servicio de Almacenamiento con un tercero, además, debe presentar el Certificado de BPA vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre las partes. - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico como: Certificado de la Comunidad Europea o Certificado ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen. - Copia simple de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. - Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo del Análisis del bien ofertado. 	El Postor presenta la documentación requerida, por lo tanto CUMPLE con los requisitos de calificación.
	<p>Requisitos:</p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 93,000.00 (Noventa y Tres Mil con 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/ 23,250.00 (Veinte y Tres Mil Doscientos Cincuenta con 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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: MEDICAMENTOS DIVERSOS.</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>	
SITUACION		CALIFICA

Punchana, 24 de mayo del 2023

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRJ-GRSL/30.01

Sr. Cristhian Ruiz Ruedo
Presidente Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRJ-GRSL/30.01

Sr. Wagner D. Lopez Sinarhua
1º Miembro Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRJ-GRSL/30.01

Sr. Edwin Franco Contreras Villacorta
2º Miembro Titular

El Postor presenta el anexo N° 08 una experiencia en la especialidad por S/ 36,603.00 en bienes similares, acreditado mediante facturas y reporte de estado de cuenta.

POR LO TANTO EL POSTOR CUMPLE CON LO SOLICITADO EN LAS BASES INTEGRADAS.

ANEXO 3

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
COMITÉ DE SELECCIÓN R.A. N° 008-2023-GRL-GRS-LORETO/30.07
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 008-2023-GRL-DRSL/30.01
CONTRATACIÓN DE BIENES: "Adquisición de Suministros Medicos"

DOCUMENTOS PARA ACREDITAR LOS REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		CUMPLE/ NO CUMPLE
A. CAPACIDAD LEGAL (HABILITACIÓN)	<p>Requisitos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, otorgado 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 normativa vigente. - Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. En el caso que el postor contrate el servicio de Almacenamiento con un tercero, además, debe presentar el Certificado de BPA vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre las partes. - Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico como: Certificado de la Comunidad Europea o Certificado ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen. - Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. Nose aceptaran productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. - Certificado de Análisis o Protocolo del Análisis del bien ofertado. <p>Acreditación:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, otorgado 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 normativa vigente. - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. En el caso que el postor contrate el servicio de Almacenamiento con un tercero, además, debe presentar el Certificado de BPA vigente a nombre de la empresa que presta el servicio, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual vigente entre las partes. - Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, solo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien. En el caso de dispositivos médicos importados, documento equivalente a las BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico como: Certificado de la Comunidad Europea o Certificado ISO 13485, FDA u otros, de acuerdo al nivel de riesgo por la autoridad o entidad competente del país de origen. - Copia simple de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, otorgado por la ANM, además las resoluciones de modificaciones o autorizaciones, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM, y el medicamento ofertado. Nose aceptaran productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. - Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo del Análisis del bien ofertado. 	El Postor presenta la documentación requerida, por lo tanto CUMPLE con los requisitos de calificación.
	<p>Requisitos:</p> <p>El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 93,000.00 (Noventa y Tres Mil con 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/ 23,250.00 (Veinte y Tres Mil Doscientos Cincuenta con 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. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: MEDICAMENTOS DIVERSOS.</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>	
SITUACIÓN		CALIFICA

Punchana, 24 de mayo del 2023

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Crishian Ruiz Tinedo
Presidente Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Wagner O. Lopez Sinarahua
1° Miembro Titular

GERENCIA REGIONAL DE SALUD DE LORETO
A.S. N° 008-2023-GRL-GRSL/30.01

Sr. Edwin Franco Contreras Villacorta
2° Miembro Titular