

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° AS-SM-4-2024-HHV-CS-1**  
**“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO SULPIRIDA 200 MG TAB”**

En la ciudad de Lima, en las instalaciones de la Oficina de Logística de la sede del Hospital Hermilio Valdizan ubicado en Carretera Central Km 3.5 Dpto. Lima, Provincia de Lima, Distrito de Santa Anita, siendo las 12:00 horas del día 16 del mes de setiembre del año 2024, se reunieron de manera presencial, los miembros del comité de selección designados mediante Formato N° 4 N° 003-SIE-SIE-6-2024-HHV-CS-1, encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección, signado con la nomenclatura ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 004-2024-HHV-CS-1 (Primera Convocatoria), bajo la presidencia del Señor FRANK MANUEL PACHECO OREJON en su calidad de Presidente Titular, contando con la asistencia de la Señora MARLENE ANA BARRERA TORRES en su calidad de 1er Miembro Titular y el Señor MARCOS JOSUE IBARRA CHINCHAY en su calidad de 2do Miembro Titular.

El Señor FRANK MANUEL PACHECO OREJON en su calidad de presidente Titular del Comité de Selección, luego de verificar el quorum respectivo, dio inicio a la sesión, señalando como temas de agenda los siguientes:

1. Verificación de participantes registrados
2. Verificar las ofertas recibidas
3. Admisión de las ofertas recibidas
4. Evaluación de las ofertas recibidas
5. Calificación las ofertas recibidas, y;
6. Otorgamiento de la Buena Pro.

**I. VERIFICACIÓN DE PARTICIPANTES REGISTRADOS**

Se procedió a la verificación de los participantes registrados en la plataforma web del SEACE, evidenciando el registro de nueve (09) empresas, según el detalle del presente cuadro:

NRO.	RUC/CÓDIGO	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	FECHA DE REGISTRO EN EL PROCEDIMIENTO	ESTADO	FECHA DE REGISTRO
1	20100018625	MEDIFARMA S A	2024-07-30 09:03:00.0	Válido	2024-07-30 09:03:00.0
2	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	2024-07-31 08:24:20.0	Válido	2024-07-31 08:24:20.0
3	20448605893	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	2024-07-31 13:07:40.0	Válido	2024-07-31 13:07:40.0
4	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	2024-07-30 08:41:31.0	Válido	2024-07-30 08:41:31.0
5	20509882101	CORPORACION ALESSANDRA S.A.C.	2024-08-05 10:24:51.0	Válido	2024-08-05 10:24:51.0
6	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	2024-08-03 08:33:30.0	Válido	2024-08-03 08:33:30.0
7	20601888271	COSMOGRACE S.A.C.	2024-08-15 14:12:09.0	Válido	2024-08-15 14:12:09.0
8	20603282681	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	2024-07-31 18:58:39.0	Válido	2024-07-31 18:58:39.0
9	20605689001	CORPORACION LUVA PHARMA S.A.C.	2024-08-08 15:04:01.0	Válido	2024-08-08 15:04:01.0

**II. VERIFICACIÓN DE LAS OFERTAS RECIBIDAS**

El Comité de Selección, deja constancia que en el sistema SEACE se evidencia la presentación de ofertas, cabe resaltar que de los nueve (09) participantes inscritos, se contó con la presentación de cuatro (4) ofertas para su admisión, tal como se detalla a continuación:

NRO.	RUC/CÓDIGO	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	FECHA DE REGISTRO	HORA DE PRESENTACIÓN	ESTADO
1	20491366339	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	16/08/2024	21:21:52	Válido
2	20100018625	MEDIFARMA S A	16/08/2024	22:42:08	Válido
3	20347268683	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	16/08/2024	17:49:21	Válido
4	20566444586	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRISOR S.A.C.	16/08/2024	20:38:14	Válido



ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° AS-SM-4-2024-HHV-CS-1  
“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO SULPIRIDA 200 MG TAB”

III. ADMISIÓN DE LAS OFERTAS RECIBIDAS

En primer lugar, a fin de atender lo regulado en las bases integradas del procedimiento de selección, el Tribunal de Contrataciones ha enfatizado que aquellas constituyen las reglas definitivas y es en función de ellas que debe efectuarse la verificación de los documentos obligatorios para la admisión, evaluación y calificación de las ofertas, quedando tanto las Entidades como los postores, sujetos a sus disposiciones.

Es así que, de la disposición glosada, se desprende que, de manera previa a la evaluación de las ofertas, debe determinarse el cumplimiento de las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas, cuya función es asegurar a la Entidad que la propuesta del postor cumpla con las características mínimas de idoneidad para proveedor o ejecutar adecuadamente el bien objeto de la contratación, habilitando con ello las propuestas que ingresarán en competencia y que serán evaluadas posteriormente, para luego aplicar los factores de evaluación y finalmente verificar si cumplen con los requisitos de calificación<sup>1</sup>.

En consecuencia, conforme el procedimiento establecido en la normativa de Contrataciones del Estado, el presente comité de selección procede a descargar del SEACE las ofertas de los cuatro (4) postores a fin de revisar la documentación de presentación obligatoria, señalado en el numeral 2.2.1 de las bases integradas, teniendo como resultado lo siguiente:

Imagen N° 01

ANEXO N° 01 - ADMISIÓN DE LAS OFERTAS				
DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	POSTOR	POSTOR	POSTOR	POSTOR
DESCRIPCIÓN	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	MEDIFARMA S.A	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	DROGUERIA KRSCOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DROGUERIA KRSCOR S.A.C.
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA				
a) Declaración jurada de datos del postor (Anexo N° 1)	Si presente	Si presente	Si presente	Si presente
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.				
b) 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.	Si presente	Si presente	Si presente	Si presente
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)	Si presente	Si presente	Si presente	Si presente
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)	Si presente	Si presente	Si presente	Si presente
e) Declaración jurada de plazo de entrega (Anexo N° 4)	Si presente	Si presente	Si presente	Si presente
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 corresponde	No corresponde	No corresponde	No corresponde
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	Si presente	Si presente	Si presente	Si presente
CONDICIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO

<sup>1</sup> De conformidad con el numeral 10 de la Resolución N° 2763-2022-TCE-S4 de fecha 31 de agosto de 2024



**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° AS-SM-4-2024-HHV-CS-1**  
**“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO SULPIRIDA 200 MG TAB”**

**IV. EVALUACIÓN DE LAS OFERTAS RECIBIDAS**

Acto seguido, conforme al artículo 74 del RLCE, el comité de selección procede a evaluar las ofertas admitidas, determinando el orden de prelación, según el factor y procedimiento de evaluación, siendo el siguiente<sup>2</sup>:

**Imagen N° 02**

ANEXO N° 2 - FACTOR DE EVALUACIÓN								
N°	POSTOR	FACTORES DE EVALUACIÓN			PUNTAJE FACTOR DE EVALUACIÓN	PRESENTA ANEXO 10: SOLICITUD DE BONIFICACIÓN 5% POR SER MYPE	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PRECIO						
		Om	OI	Puntaje del Precio				
		Precio de la oferta mas baja	Precio del postor					
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	S/ 136,000.00	S/ 136,000.00	100.00	100.00	-	100.00	1
2	MEDIFARMA S.A	S/ 142,000.00	S/ 136,000.00	95.77	95.77	-	95.77	2
3	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C	S/ 402,500.00	S/ 136,000.00	33.79	33.79	35.48	35.48	3
4	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - D	S/ 434,700.00	S/ 136,000.00	31.29	31.29	32.85	32.85	4

**V. CALIFICACIÓN DE LAS OFERTAS RECIBIDAS**

Visto el resultado de la evaluación, este colegiado de conformidad con lo establecido en el artículo 75 del RLCE, procede a calificar las ofertas de los postores según orden de prelación, detallado en el cuadro precedente, con la finalidad de verificar que cumpla con los requisitos de calificación especificadas en las bases integradas.

En tal sentido de la calificación realizada se tiene como resultado lo siguiente:

**Imagen N° 03**

ANEXO N° 3 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN			LABORATORIOS AC FARMA S.A.	MEDIFARMA S.A.
N°	REQUISITOS DE CALIFICACIÓN			
A	CAPACIDAD LEGAL			
	Requisitos:			
	1.1 Resolución de la autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería 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, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	1.2 Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes.			
	En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.			
	1.3 Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDT vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.			
	En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.			
	1.4 Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:			
	a) Para medicamentos: certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado Único de laboratorios ubicados en el extranjero productos farmacéuticos pendiente de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM).			
	b) Para productos biológicos: certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	c) Para productos galénicos: Certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM), para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o sus equivalentes emitidos por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	d) Para productos dietéticos: Certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM), para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o sus equivalentes emitidos por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	e) Para medicamentos herbarios: de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	f) Para productos naturales: Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	1.5 Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente, y de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	1.6 Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	1.7 Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	1.8 Inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.			
	CONDICIÓN DE LA PROPOSTA TÉCNICA		CUMPLE	CUMPLE
			CALIFICA	CALIFICA

**VI. OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO**

En tal sentido, el comité de selección acuerda por unanimidad lo siguiente:

- DAR POR ADMITIDAS, las siguientes ofertas:
  - IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.
  - MEDIFARMA S.A.
  - LABORATORIOS AC FARMA S.A.
  - DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA – DROGUERIA KRISOR S.A.C.
- DAR POR CALIFICADA, las siguientes ofertas:

<sup>2</sup> Del mismo modo, se procedió a verificar su condición de micro y pequeña empresa la página web <https://apps.trabajo.gob.pe/consultas-remype/app/index.html>; comprobándose que sí se encuentran acreditados como micro empresa.



**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° AS-SM-4-2024-HHV-CS-1**  
**"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTO SULPIRIDA 200 MG TAB"**

- LABORATORIOS AC FARMA S.A.
- MEDIFARMA S.A.

3. Otorgar la BUENA PRO a la empresa LABORATORIOS AC FARMA S.A., por el monto ascendente a S/136,000.00 (Ciento treinta y seis mil con 00/100 Soles).


Siendo las 12:31 horas del día 16 de setiembre de 2024, se procedió a dar lectura de la presente acta, declarando su aprobación por unanimidad y en señal de conformidad la suscriben los miembros del Comité de Selección.



FRANK MANUEL PACHECO OREJON  
NOMBRE Y FIRMA  
PRESIDENTE COMITÉ DE SELECCIÓN



MARLENE ANA BARREDA TORRES  
NOMBRE Y FIRMA  
PRIMER MIEMBRO COMITÉ DE SELECCIÓN



MARCOS JOSUE IBARRA CHINCHAY  
NOMBRE Y FIRMA  
SEGUNDO MIEMBRO COMITÉ DE SELECCIÓN

ANEXO N° 01 - ADMISIÓN DE LAS OFERTAS					
DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	POSTOR	POSTOR	POSTOR	POSTOR	POSTOR
DESCRIPCIÓN					
DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA					
a) Declaración jurada de datos del postor (Anexo N° 1)	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento
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.					
b) 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.	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento
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.					
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento (Anexo N° 2)	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento
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)	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento
e) Declaración jurada de plazo de entrega (Anexo N° 4)	Si presento	Si presento	Si presento	No cumple	Si presento
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 corresponde	No corresponde	No corresponde	No corresponde	No corresponde
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	Si presento	Si presento	Si presento	Si presento	No cumple
CONDICIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO	ADMITIDO



ANEXO N° 2 - FACTOR DE EVALUACIÓN									
N°	POSTOR	FACTORES DE EVALUACIÓN				PUNTAJE FACTOR DE EVALUACIÓN	PRESENTA ANEXO 10: SOLICITUD DE BONIFICACIÓN 5% POR SER MYPE	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PRECIO			Puntaje del Precio				
		Om	OI	Precio del postor					
		Precio de la oferta mas baja							
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	S/ 136,000.00	S/ 136,000.00		100.00	100.00	105.00	1	
2	MEDIFARMA S A	S/ 142,000.00	S/ 136,000.00		95.77	95.77	95.77	2	
3	IMPORTACIONES MEDICAS JOR S.A.C.	S/ 402,500.00	S/ 136,000.00		33.79	33.79	35.48	3	
4	DROGUERIA KRISOR SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - DR	S/ 434,700.00	S/ 136,000.00		31.29	31.29	32.85	4	



ANEXO N° 3 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN			
3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN			
A. CAPACIDAD LEGAL	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	MEDIFARMA S.A	
<p><b>Requisitos:</b></p> <p>1.1. Resolución de la autorización sanitaria de funcionamiento a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería 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, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>1.2. Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitido por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de almacenamiento al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPA vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual vigente entre ambas partes.</p> <p>En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.</p> <p>1.3. Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY) vigente, emitida por la ANM o ARM, según corresponda, a nombre del establecimiento farmacéutico del proveedor (droguería o laboratorio) de acuerdo con el marco normativo vigente y, en el caso que un tercero brinde servicios de distribución y transporte al proveedor, este además debe presentar la copia simple del Certificado de BPDY vigente del tercero y del documento que acredite el vínculo contractual entre ambas partes.</p> <p>En el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, solo debe presentar la copia simple del certificado de Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral 1.4.</p> <p>1.4. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:</p> <p>a) Para medicamentos: certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>Si el fabricante se encuentra incluido en el "Listado único de laboratorios ubicados en el extranjero productos farmacéuticos pendiente de certificación en Buenas Prácticas de Manufactura, elaborado por la ANM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANM)</p> <p>b) Para productos biológicos certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANM), o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>c) Para productos galénicos: Certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o sus equivalentes emitidos por la autoridad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>d) Para productos dietéticos: Certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o sus equivalentes emitidos por la autoridad o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>e) Para medicamentos herbarios: de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>f) Para productos naturales: Certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>1.5. Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente, y de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>1.6. Certificado de análisis o protocolo de análisis del bien ofertado, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>1.7. Rotulados de los envases inmediato y mediato del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p> <p>1.8. Inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.</p>	CUMPLE	CUMPLE	
CONDICIÓN DE LA PROPUESTA TÉCNICA			
	CALIFICA	CALIFICA	