

**ACTA DE ADMISIÓN N° 131-2025, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS DEL  
PROCEDIMIENTO DE SELECCION ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 016-2025-  
IAFAS EP-1ERA CONV DERIVADA DE LA SIE 012-2025 2DA CONVOCATORIA  
"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA  
ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGIA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"**

En la ciudad de Lima, siendo el día 03 de julio del 2025, el Comité de Selección del procedimiento de selección, ha procedido a llevar a cabo la admisión, evaluación y calificación de las ofertas presentadas en la: Adjudicación Simplificada N° 016-2025 - IAFAS EP 2da Convocatoria derivada de la SIE 012-2025 2da Convocatoria para la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGIA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP", conforme a los siguientes fundamentos:

**1. ANTECEDENTES:**

Con fecha, 27 de junio de 2025 en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar la admisión de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (referido a los documentos de presentación obligatoria y las especificaciones técnicas solicitadas en las bases integradas), del procedimiento de selección y continuar con la admisión de las ofertas, en la cual se presentaron los siguientes participantes:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Estado
1	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	26/06/2025	Válido
2	20610589333	BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.	26/06/2025	Válido

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro	Hora de registro	Usuario de registro	Fecha de presentación	Hora de presentación	Estado de la propuesta	Estado	Motivo	Acciones
1	20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	26/06/2025	19:04:14	20513298481	26/06/2025	19:04:33	Enviado	Valido		
2	20610589333	BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.	26/06/2025	18:39:57	20610589333	26/06/2025	18:40:13	Enviado	Valido		

2 registros encontrados, mostrando 2 registro(s), de 1 a 2. Página 1 / 1.

**2. REPORTE DE PRESENTACION DE OFERTAS:**

**Presentación de ofertas/expresión de interés**

Entidad convocante : IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)

Nomenclatura : AS-SM-16-2025-IAFAS-EP-2

Nro. de convocatoria : 2

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGIA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP - AS 016-2025 DERIVADA DE LA SIE 012-2025 2DA CONVOCATORIA

Nro. ítem	Descripción del ítem			
RUC / Código	Nombre o Razón Social	Fecha Presentación	Hora Presentación	Forma de presentación
1	ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGIA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
20610589333	BIOGENERIC PRODUCTS M & M S.A.C.	26/06/2025	18:40:13	Electronico
20513298481	J & R PERUVIAN S.A.C.	26/06/2025	19:04:33	Electronico



## RELACIONADO AL ÍTEM N° 1:

### 1. ADMISION DE OFERTA

Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas presentadas, donde se evidencia lo siguiente:

ANEXO 1 AL ACTA N°131-2025/CS/IAFAS-EP CUADRO DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS Adjudicación Simplificada N° 016-2025 /IAFAS-EP- 2DA CONVOCATORIA ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS CON FICHA TÉCNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP			
ÍTEM N° 1 - SUB ÍTEM 1 AMIODARONA CLORHIDRATO 200 MG TAB - SUB ÍTEM 2 CAPTOPRIL 25 MG TAB - SUB ÍTEM 3 ESPIRONOLACTONA 25 MG TAB - SUB ÍTEM 4 FUROSEMIDA 20MG/2ML INY - SUB ÍTEM 5 FUROSEMIDA 40 MG TAB - SUB ÍTEM 6 HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG TAB			
N°	POSTOR	OFERTA J&R PERUVIAN SAC	OFERTA BIOGENERIC PRODUCTS M & M SAC
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	NO CUMPLE (A)	CUMPLE
	<p>Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta.</p> <p>En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto.</p> <p>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.</p>		
b)	<p>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.</p> <p>Advertencia De acuerdo con el artículo 4 del Decreto Legislativo N° 1246, las Entidades están prohibidas de exigir a los administrados o usuarios la información que puedan obtener directamente mediante la interoperabilidad a que se refieren los artículos 2 y 3 de dicho Decreto Legislativo. En esa medida, si la Entidad es usuaria de la Plataforma de Interoperabilidad del Estado - PIDE y siempre que el servicio web se encuentre activo en el Catálogo de Servicios de dicha plataforma, no corresponderá exigir el certificado de vigencia de poder y/o documento nacional de identidad.</p>	CUMPLE	CUMPLE
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	CUMPLE	CUMPLE
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)	CUMPLE	CUMPLE
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	CUMPLE	CUMPLE
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
g)	<p>El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6.</p> <p>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.</p>	CUMPLE	CUMPLE
h)	Copia simple del 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 d.	CUMPLE	CUMPLE
i)	Copia simple del 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 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 Prácticas de Manufactura (BPM), según lo señalado en el numeral d.	NO CUMPLE (B)	CUMPLE
j)	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Para medicamentos: Copia simple del 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 fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes 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).</li> <li>• Para productos biológicos: Copia simple del 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 fabricantes ubicados en el extranjero de productos farmacéuticos pendientes 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).</li> <li>• Para productos galénicos: Copia simple del certificado de BPM vigente del fabricante nacional emitido por la Digemid (ANM); para productos importados, se acepta copia simple del certificado de BPM o su equivalente emitido por la autoridad.</li> </ul>	NO CUMPLE (C-D-E)	CUMPLE
k)	Copia simple de la 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.	NO CUMPLE (F)	CUMPLE
l)	Copia simple del 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.	CUMPLE	CUMPLE
m)	Copia simple de los 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.	NO CUMPLE (G-H-I-J-K)	CUMPLE
n)	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	NO CUMPLE (L-M-N-O-P-Q)	CUMPLE
ESTADO		NO ADMITIDA	ADMITIDA



- A. Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no subsano en el plazo establecido el anexo N° 1 debido a que no concordaba el número de asiento con el certificado de vigencia.
- B. Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no subsano en el plazo establecido la omisión de la presentación del certificado de Buenas Practicas de Distribución y Transporte (BPDT).
- C. **SUB ITEM 02:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no se subsanó el BPM en vista que no se encuentra la forma farmacéutica del producto ofertado.
- D. **SUB ITEM 04:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no se subsano en el plazo establecido la omisión de la presentación del BPM.
- E. **SUB ITEM 06:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no se subsano en el plazo establecido la omisión de la presentación del BPM.
- F. **SUB ITEM 02:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no se subsanó en el plazo establecido la aclaración del registro sanitario de acuerdo al marco normativo vigente porque mencionaba un laboratorio distinto al del BPM.
- G. **SUB ITEM 01:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el rotulo inmediato, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- H. **SUB ITEM 02:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el rotulo inmediato, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- I. **SUB ITEM 03:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS,

el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el rotulo inmediato, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.

- J. **SUB ITEM 05:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el rotulo inmediato, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- K. **SUB ITEM 06:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el rotulo inmediato, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- L. **SUB ITEM 01:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el inserto del bien ofertado, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- M. **SUB ITEM 02:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el inserto del bien ofertado, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- N. **SUB ITEM 03:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el inserto del bien ofertado, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- O. **SUB ITEM 04:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el inserto del bien ofertado, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- P. **SUB ITEM 05:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el inserto del bien ofertado, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.
- Q. **SUB ITEM 06:** Respecto al postor J&R PERUVIAN SAC, se indica que de acuerdo a las bases INTEGRADAS CAPITULO II, 2.2 REGISTRO DE OFERTAS, el mencionado postor **NO CUMPLE** el requisito de admisión debido a que no presento el inserto del bien ofertado, al ser una documentación de presentación obligatoria establecidos en las bases del proceso.



## 2. EVALUACIÓN DE OFERTA

Continuando con los actos propios del proceso, este comité de selección realiza la evaluación de las ofertas para determinar la oferta con el mejor puntaje y el orden de prelación, de acuerdo al siguiente detalle:

ANEXO N° 002 AL ACTA N°131-2025/CS/IAFAS-EP									
Adjudicación Simplificada N° 016-2025 /IAFAS-EP- 2DA CONVOCATORIA									
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 1 - SUB ÍTEM 1 AMIODARONA CLORHIDRATO 200 MG TAB - SUB ÍTEM 2 CAPTOPRIL 25 MG TAB - SUB ÍTEM 3 ESPIRONOLACTONA 25 MG TAB - SUB ÍTEM 4 FUROSEMIDA 20MG/2ML INY - SUB ÍTEM 5 FUROSEMIDA 40 MG TAB - SUB ÍTEM 6 HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG TAB									
N/O	POSTOR	A. PRECIO				PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi			PUNTAJE				
1	BIOGENERIC PRODUCTS M & M SAC	82,806.00	100	82,806.00	100.00	100.00	105.00	105.00	1

## 3. HABILITACIÓN DE OFERTA

Posterior a ello, se procede a la verificación de los requisitos de calificación de las ofertas que obtuvieron el primer y segundo lugar del procedimiento de selección, de acuerdo al Artículo 75 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N°344-2018-EF, conforme al orden de prelación obteniendo el siguiente resultado:

ANEXO N° 003 AL ACTA N° 131-2025/CS/IAFAS-EP		
Adjudicación Simplificada N° 016-2025 /IAFAS-EP- 2DA CONVOCATORIA		
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGÍA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
ITEM N° 1 - SUB ÍTEM 1 AMIODARONA CLORHIDRATO 200 MG TAB - SUB ÍTEM 2 CAPTOPRIL 25 MG TAB - SUB ÍTEM 3 ESPIRONOLACTONA 25 MG TAB - SUB ÍTEM 4 FUROSEMIDA 20MG/2ML INY - SUB ÍTEM 5 FUROSEMIDA 40 MG TAB - SUB ÍTEM 6 HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG TAB		
N°	DOCUMENTOS	2
		BIOGENERIC PRODUCTS M & M SAC
A	CAPACIDAD LEGAL	
	Copia simple de la Resolución de 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.	CUMPLE
	RESULTADO	ADMITIDA

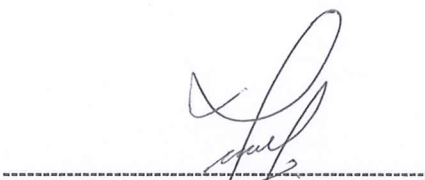
#### 4. CONCLUSIÓN

Finalmente se procede a cerrar el acta de admisión, evaluación y calificación, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de Adjudicación Simplificada (AS) N° 016-2025/IAFAS-EP 2da convocatoria Derivada de la Subasta Inversa Electrónica N° 012-2025/IAFAS-EP – 2da. Convocatoria, cuyo objeto de convocatoria es la **"ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS CON FICHA TECNICA ESPECIALIDAD DE CARDIOLOGIA GRUPO I PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"**


Es todo lo que tiene en mención este comité de selección.



FUENTES GUEVARA DIANA G.  
CAP EP  
PRESIDENTE TITULAR DEL COMITÉ  
DE SELECCIÓN



PRUDENCIO MORALES MARIA  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR DEL COMITÉ DE  
SELECCIÓN



SANTA MARIA CHAVEZ OMAR HUGO  
MY EP  
MIEMBRO TITULAR DEL COMITÉ DE  
SELECCIÓN