




FORMATO N° 22

ACTA DE OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO:  
BIENES, SERVICIOS EN GENERAL Y OBRAS

1	NÚMERO DE ACTA	009-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1		
2	<b>SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL</b> En, el Instituto Nacional de Salud Mental "HD-HN", a los 17 días del mes de mayo del año 2024, en el local del Servicio de Farmacia del Instituto Nacional de Salud Mental "HD-HN", a las 13:00 horas, se reunieron los miembros del comité de selección designados mediante Resolución Ejecutiva N° 18-2024-OEA/INSM "HD-HN", encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de SUBASTA INVERSA ELECTRONICA SIE-1-2024-INSM HD-HN-1, cuyo objeto de convocatoria es ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024, a fin de OTORGAR LA BUENA PRO.			
3	<b>SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER)</b> El quorum necesario que exige la normativa de contratación del Estado se logró con la presencia de los siguientes miembros:			
	Presidente	YRMA BERNALES APOLINARIO	Titular <sup>X</sup>	Dependencia: DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO MEDICO - SERVICIO DE FARMACIA
			Suplente	
	Primer Miembro	ANA YOLANDA PEREZ BRIONES	Titular <sup>X</sup>	Dependencia: DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO MEDICO
			Suplente	
	Segundo Miembro	LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA	Titular <sup>X</sup>	Dependencia: OFICINA DE LOGISTICA
			Suplente	
	<b>OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO</b> De acuerdo con los resultados de la habilitación y admisión, los postores ganadores de la buena pro son:			
	Nombre o razón social del postor ganador		Monto adjudicado	
	<b>ITEM 1 - ARIPIPAZOL 15 MG TAB</b>			
	DESIERTO		-	
	<b>ITEM 2 - ESCITALOPRAM 10 mg TAB</b>			
	DESIERTO		-	
	<b>ITEM 3 - OLANZAPINA 10 mg TAB</b>			
	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C		S/136,000.00	
	<b>ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB</b>			
	LABORATORIOS AC FARMA S.A.		S/67,000.00	
	<b>ITEM 5 - QUETIAPINA 100 mg TAB</b>			
	LABORATORIOS AC FARMA S.A		S/126,000.00	
	<b>ITEM 6 - TOPIRAMATO 100 mg TAB</b>			
	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.		S/143,000.00	
	<b>ITEM 7 - MEMANTINA 10 mg TAB</b>			
	LABORATORIOS AC FARMA S.A.		S/32,000.00	
5	<b>BASE LEGAL</b> Artículo 63 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: "El otorgamiento de la buena pro se publica y se entiende notificado a través del SEACE, el mismo día de su realización, bajo responsabilidad del comité de selección u órgano encargado de las contrataciones, debiendo incluir el acta de otorgamiento de la buena pro y el cuadro comparativo, detallando los resultados de la calificación y evaluación."			
6	<b>ACUERDO ADOPTADO</b> Los integrantes del comité de selección, por unanimidad, otorgan la buena pro a los postores mencionados en el numeral 4.			
7	<div></div> <div>YRMA BERNALES APOLINARIO</div> <div>NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN</div> <div></div> <div>ANA YOLANDA PEREZ BRIONES</div> <div>NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO</div> <div></div> <div>LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA</div> <div>NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO</div>			

**FORMATO N° 11**  
**ACTA DE ADMISION:**  
**BIENES**

1	NÚMERO DE ACTA	008-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1
---	----------------	-----------------------------

2	<b>SOBRE LA INFORMACIÓN GENERAL</b> En, el Instituto Nacional de Salud Mental "HD-HN", a los 09 días del mes de mayo del año 2024, en el local del Servicio de Farmacia del Instituto Nacional de Salud Mental "HD-HN", a las 08:00 horas, se reunieron los miembros del comité de selección designados mediante Resolución Ejecutiva N° 18-2024-OEA/INSM "HD-HN", encargado de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de SUBASTA INVERSA ELECTRONICA SIE-1-2024-INSM HD-HN-1, cuyo objeto de convocatoria es ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024, a fin de efectuar la HABILITACIÓN y ADMISIÓN DE LAS OFERTAS presentadas según orden de prelación.
---	---

3	<b>SOBRE EL QUORUM Y LOS MIEMBROS PARTICIPANTES DE LA SESIÓN (DE CORRESPONDER)</b>					
El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado, se logró con la presencia de los siguientes miembros:						
Presidente	YRMA BERNALES APOLINARIO	Titular	X	Dependencia:	DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO MEDICO - SERVICIO DE FARMACIA	
		Suplente				
Primer Miembro	ANA YOLANDA PEREZ BRIONES	Titular	X	Dependencia:	DEPARTAMENTO DE APOYO AL DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO MEDICO	
		Suplente				
Segundo Miembro	LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA	Titular	X	Dependencia:	OFICINA DE LOGISTICA	
		Suplente				

4

**DETALLE DE LOS PARTICIPANTES**

De acuerdo con el cronograma establecido en las bases, se registraron a través del SEACE como participantes los siguientes proveedores:

Nº	Nombre o razón social del participante	RUC
1	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	20503794692
2	ACCORD HEALTHCARE S.A.C.	20514302473
3	DROGUERIA VIRGEN DE LA PUERTA S.A.C.	20608924320
4	DROGUERIA LIPARMA S.A.C.	20523672801
5	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C.	20601343721
6	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	20607197955
7	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	20100287791
8	CORPORACION DAHER MEDIC S.A.C.	20603282681
9	ALMACENES FARMACEUTICOS SOCIEDAD ANONIMA CERRA	20448605893
10	QUIMICA SUIZA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA - QUIMICA S	20100085225
11	IMPORTACIONES BEDOK E.I.R.L.	20609245574
12	YARGO INTERNACIONAL E.I.R.L. - Y.I. E.I.R.L.	20519131243
13	ARGON PHARMA S.A.C.	20602458939
14	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	20100061474
15	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	20347268683
16	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	20459821652

5

DETALLE DE LOS POSTORES			
En el día y horario señalado en el cronograma del SEACE, los siguientes postores sus ofertas:			
N°	Nombre o razón social del postor	Fecha de presentación	Hora de presentación
ITEM 1 - ARIPIPAZOL 15 MG TAB			
1	No existen propuestas registradas para el ítem.	-	-
ITEM 2 - ESCITALOPRAM 10 mg TAB			
1	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	7/05/2024	18:09:11
2	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	7/05/2024	19:38:03
3	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	7/05/2024	22:33:00



**FORMATO N° 11**  
**ACTA DE ADMISION:**  
**BIENES**

<b>ITEM 3 - OLANZAPINA 10 mg TAB</b>			
1	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C.	7/05/2024	20:28:37
2	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	7/05/2024	22:33:00
<b>ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB</b>			
1	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.	7/05/2024	12:38:14
2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	7/05/2024	18:02:03
3	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	7/05/2024	19:38:03
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	7/05/2024	22:33:00
<b>ITEM 5 - QUETIAPINA 100 mg TAB</b>			
1	YARGO INTERNACIONAL E.I.R.L. - Y.I. E.I.R.L.	7/05/2024	17:54:40
2	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	7/05/2024	18:02:03
3	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	7/05/2024	18:09:11
4	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	7/05/2024	18:20:46
5	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	7/05/2024	22:33:00
<b>ITEM 6 - TOPIRAMATO 100 mg TAB</b>			
1	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	7/05/2024	18:20:46
2	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	7/05/2024	22:33:00
<b>ITEM 7 - MEMANTINA 10 mg TAB</b>			
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	7/05/2024	18:02:03
2	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	7/05/2024	18:20:46
3	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	7/05/2024	19:38:03
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	7/05/2024	22:33:00
5	IMPORTACIONES BEDOK E.I.R.L.	7/05/2024	22:35:04

**6 RESULTADOS DEL PERIODO DE LANCES**

De acuerdo al periodo de lances, el orden de prelación es el siguiente:

Nº DE ORDEN DE PRELACIÓN	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	ÚLTIMA OFERTA	
ITEM 1 - ARIPIPAZOL 15 MG TAB			
1	-	-	
ITEM 2 - ESCITALOPRAM 10 mg TAB			
1	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	S/	161,100.00
2	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	S/	369,000.00
3	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	S/	1,620,000.00
ITEM 3 - OLANZAPINA 10 mg TAB			
1	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C	S/	184,000.00
2	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	S/	1,600,000.00
ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB			
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	S/	67,000.00
2	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.	S/	82,500.00
3	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	S/	105,000.00
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	S/	337,500.00
ITEM 5 - QUETIAPINA 100 mg TAB			
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A	S/	126,000.00
2	YARGO INTERNACIONAL E.I.R.L. - Y.I. E.I.R.L.	S/	196,000.00
3	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	S/	218,390.00
4	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	S/	1,036,000.00





**FORMATO N° 11**  
**ACTA DE ADMISION:**  
**BIENES**

5	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	S/	999,999,999,999,999.00
<b>ITEM 6 - TOPIRAMATO 100 mg TAB</b>			
1	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	S/	143,000.00
2	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	S/	840,650.00
<b>ITEM 7 - MEMANTINA 10 mg TAB</b>			
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	S/	32,000.00
2	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	S/	39,000.00
3	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	S/	51,600.00
4	IMPORTACIONES BEDOK E.I.R.L.	S/	120,000.00
5	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	S/	246,000.00
<b>Nota.-</b> En caso de empate, el sistema efectúa automáticamente un sorteo para establecer el postor que ocupa el primer lugar en el orden de prelación.			

7	Acto seguido, se procede con la descarga de las ofertas de los mencionados postores, y con la revisión de las mismas, a fin de verificar la presentación de los documentos requeridos y determinar si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las Especificaciones Técnicas previstas en las bases.
---	---

8	DETALLE DE LAS OFERTAS QUE NO FUERON ADMITIDAS		
	De acuerdo con la revisión efectuada, las siguientes ofertas no se admiten:		
	Nº	Nombre o razón social del postor	Consignar las razones para su no admisión
	1	-	-

9

DETALLE DE LAS OFERTAS ADMITIDAS		
Luego, el comité de selección determinó si los postores que obtuvieron el primer y segundo lugar según el orden de prelación presentaron la documentación requerida en las bases:		
Nº	Nombre o razón social del postor	RESULTADO DE LA ADMISION
ITEM 1 - ARIPIPAZOL 15 MG TAB		
1	-	-
2	-	-
ITEM 2 - ESCITALOPRAM 10 mg TAB		
1	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	ADMITIDA
2	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	ADMITIDA
ITEM 3 - OLANZAPINA 10 mg TAB		
1	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C	ADMITIDA
2	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	ADMITIDA
ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB		
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	ADMITIDA
2	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.	ADMITIDA
ITEM 5 - QUETIAPINA 100 mg TAB		
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A	ADMITIDA
2	YARGO INTERNACIONAL E.I.R.L. - Y.I. E.I.R.L.	ADMITIDA
ITEM 6 - TOPIRAMATO 100 mg TAB		
1	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	ADMITIDA
2	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	ADMITIDA
ITEM 7 - MEMANTINA 10 mg TAB		
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	ADMITIDA
2	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	ADMITIDA

EN CASO DE HABERSE SOLICITADO A LOS POSTORES CUYAS OFERTAS SUPERAN EL VALOR ESTIMADO, LA REDUCCIÓN DE SU OFERTA, SE DEBE CONSIGNAR LA SIGUIENTE INFORMACIÓN:

**FORMATO N° 11**  
**ACTA DE ADMISION:**  
**BIENES**

**[ 10 ] REDUCCIÓN DEL PRECIO DE LA OFERTA**

Con fecha 13 de mayo de 2024, se procedió a solicitar a los siguientes postores, la reducción de su oferta económica, adjuntando para dicho efecto el ANEXO N° 7, de acuerdo a lo establecido en el numeral 68.3, del artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus modificatorias, según detalle:

ITEM N°	Nombre o razón social del postor	Aceptó reducción de su oferta	
2	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	Si	
		No	X
3	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C	Si	X
		No	
4	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	Si	
		No	X

EN EL CASO DE OFERTAS SUSTANCIALMENTE MENORES O QUE SUPEREN EL VALOR ESTIMADO, INCLUIR EN LA PRESENTE ACTA LOS SUPUESTOS PREVISTOS EN LOS NUMERALES SIGUIENTES, SEGÚN CORRESPONDA:

**[ 11 ] DATOS DE LA AMPLIACIÓN DE CERTIFICACIÓN DE CRÉDITO PRESUPUESTARIO (CCP)**

Mediante NOTA INFORMATIVA N° 058-2024-OL-OEA-INSM HD-HN de fecha 15/05/2024, la Oficina de Logística solicitó a la Oficina de Presupuesto la ampliación de certificación de crédito presupuestario para el ITEM N° 2 y 4.

**ITEM 2 - ESCITALOPRAM 10 mg TAB**

Ampliación de CCP	Si	No	X
Fecha de la ampliación de CCP	-		
Monto de la ampliación de CCP	-		

**ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB**

Ampliación de CCP	Si	X	No
Fecha de la ampliación de CCP	16/05/2024		
Monto de la ampliación de CCP	S/7,300.00		

**[ 12 ] DATOS DE LA APROBACIÓN DEL TITULAR DE LA ENTIDAD**

**ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB**

Aprobación del Titular de la Entidad	Si	X	No
Tipo y número del documento de aprobación	Tipo	MEMORANDO	N° 71-2024-DG-INSM
Fecha del documento de aprobación	17/05/2024		

**[ 13 ] DETALLE DE LAS OFERTAS QUE FUERON RECHAZADAS CUYO PRECIO OFERTADO ES SUPERIOR AL VALOR ESTIMADO**

De acuerdo con lo previsto en el artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, las siguientes ofertas fueron rechazadas por no contar con certificación de crédito presupuestario y/o aprobación del Titular de la Entidad:

N°	Nombre o razón social del postor	Consignar las razones del rechazo de la oferta
1	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	La oferta económica del postor superó el valor estimado para el ítem N° 2, luego de haberse realizado el procedimiento establecido en los numerales 68.3, 68.4 y 68.5 del artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y en vista que no se cuenta con la certificación de crédito presupuestario y/o aprobación del Titular de la Entidad, se RECHAZA la oferta del mencionado postor.

**14 RESULTADOS**

De acuerdo a la admisión realizada y en cumplimiento al artículo 68 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, los siguientes postores que obtuvieron el primer lugar en orden de prelación, cumplen los requisitos establecidos en las bases:

N°	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR GANADOR
<b>ITEM 1 - ARIPIPAZOL 15 MG TAB</b>	
1	DESIERTO
<b>ITEM 2 - ESCITALOPRAM 10 mg TAB</b>	
1	DESIERTO
<b>ITEM 3 - OLANZAPINA 10 mg TAB</b>	
1	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C
<b>ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB</b>	
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.



**FORMATO N° 11**  
**ACTA DE ADMISION:**  
**BIENES**

**ITEM 5 - QUETIAPINA 100 mg TAB**

1 LABORATORIOS AC FARMA S.A

**ITEM 6 - TOPIRAMATO 100 mg TAB**

1 SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.

**ITEM 7 - MEMANTINA 10 mg TAB**

1 LABORATORIOS AC FARMA S.A.

**15 ACUERDO ADOPTADO**

Los integrantes del comité de selección, por unanimidad, dan por aprobados los resultados de la habilitación y admisión de las ofertas, de acuerdo con el análisis efectuado y a los cuadros adjuntos que forman parte del Acta.

**16**



**YRMA BERNALES APOLINARIO**

**NOMBRE Y FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN**



**ANA YOLANDA PEREZ BRIONES**

**NOMBRE Y FIRMA DEL PRIMER MIEMBRO**



**LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA**

**NOMBRE Y FIRMA DEL SEGUNDO MIEMBRO**

ANEXO 01

HABILITACION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024

ITEM 2 - ESCITALOPRAM 10 mg TAB

	ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES	
	POSTOR 1	POSTOR 2
	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	REPRESENTACIONES DECO S.A.C
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.		
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 (ANIM) 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANIM 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDY) vigente, emitida por la ANIM 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 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 1.4.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANIM), 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 ANIM”, se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANIM). Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el DS N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación de BPM emitido por la ANIM.	ACREDITA	ACREDITA
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 (ANIM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
RESULTADO DE LA HABILITACION		CUMPLE

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.

YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO

LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJA  
SEGUNDO MIEMBRO

ANEXO 01

HABILITACION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024

ITEM 3 - OLANZAPINA 10 mg TAB

	ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES	
	POSTOR 1	POSTOR 2
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
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 (ANIM) 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANIM 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANIM 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 1.4.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANIM), 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 ANIM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANIM). Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el DS Nº 012-2016-SA, el postor deberá presentar declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación de BPM emitido por la ANIM.	ACREDITA	ACREDITA
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 (ANIM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
RESULTADO DE LA HABILITACION		CUMPLE

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.



YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN



ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO



LADY CAROLINA HUARIPIUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO



ANEXO 01

HABILITACION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024

ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB

	ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES	
	POSTOR 1	POSTOR 2
	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	ACREDITA	ACREDITA
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 (ANIM) 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANIM 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT) vigente, emitida por la ANIM 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 1.4.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANIM), 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 ANIM”, se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANIM). Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el DS Nº 012-2016-SA, el postor deberá presentar declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación de BPM emitido por la ANIM. 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 (ANIM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
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. 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
RESULTADO DE LA HABILITACION		CUMPLE

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.



YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN



ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO



LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO

ANEXO 01

HABILITACION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024

ITEM 5 - QUETIAPINA 100 mg TAB

ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES		
POSTOR 1		POSTOR 2
LABORATORIOS AC FARMA S.A.		YARGO INTERNACIONAL E.I.R.L. - Y.I. E.I.R.L.
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	ACREDITA	ACREDITA
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 (ANIM) 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, emitida por la ANIM 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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDYT) vigente, emitida por la ANIM 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 BPDYT 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 1.4.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANIM), 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 ANIM", se acepta el certificado de BPM emitido por la autoridad competente del país de origen o sus equivalentes reconocidos como tales por la Digemid (ANIM). Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el DS N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación de BPM emitido por la ANIM.	ACREDITA	ACREDITA
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 (ANIM), de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
RESULTADO DE LA HABILITACION		CUMPLE

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRNA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.



YRNA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN



ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO



LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO



ANEXO 01

HABILITACION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024

ITEM 6 - TOPIRAMATO 100 mg TAB

ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES	
POSTOR 1	POSTOR 2
SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	INSTITUTO QUIIMIOTERAPICO S A
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	
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.	ACREDITA
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.	ACREDITA
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.	
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.	ACREDITA
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.	
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) 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.	ACREDITA
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).	
Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el DS Nº 012-2016-SA, el postor deberá presentar declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación de BPM emitido por la ANM.	ACREDITA
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.	ACREDITA
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.	ACREDITA
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.	ACREDITA
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA
RESULTADO DE LA HABILITACION	
CUMPLE	CUMPLE

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.



YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN



ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO



LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJA  
SEGUNDO MIEMBRO



ANEXO 01

HABILITACION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024

ITEM 7 - MEMANTINA 10 mg TAB

ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES		
	POSTOR 1	POSTOR 2
	LABORATORIOS AC FARIMA S.A.	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.		
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 (ANIM) 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.	ACREDITA	ACREDITA
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 1.4.	ACREDITA	ACREDITA
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 1.4.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente, según lo detallado a continuación: a) Para medicamentos: Copia simple del certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la Digemid (ANIM), 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). Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el DS Nº 012-2016-SA, el postor deberá presentar declaración jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación de BPM emitido por la ANIM.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
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.	ACREDITA	ACREDITA
Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	ACREDITA	ACREDITA
RESULTADO DE LA HABILITACION		CUMPLE

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.

  
YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

  
ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO

  
LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO

ANEXO 01  
ADMISION DE LAS OFERTAS  
SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024  
ITEM 2 - ESCITALOPRAM 10 mg TAB

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES		
	POSTOR 1	POSTOR 2	
	NORDIC PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.C	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1).	CUMPLE	CUMPLE	
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. 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.	CUMPLE	CUMPLE	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2).	CUMPLE	CUMPLE	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	CUMPLE	CUMPLE	
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 Nº 4)	NO APLICA	NO APLICA	
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	CUMPLE	CUMPLE	
RESULTADO DE LA ADMISION		ADMITIDA	ADMITIDA

  
YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

  
ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO

  
LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO

ANEXO 01

ADMISION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024

ITEM 3 - OLANZAPINA 10 mg TAB

	ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES	
	POSTOR 1	POSTOR 2
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	CORPORACION FARMACEUTICA MEDICAL SOLUTION S.A.C.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1).	CUMPLE	CUMPLE
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. 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.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 Nº 4)	NO APLICA	NO APLICA
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	CUMPLE	CUMPLE
RESULTADO DE LA ADMISION	ADMITIDA	ADMITIDA

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.



YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN



ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO



LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO



ANEXO 01  
ADMISION DE LAS OFERTAS  
SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024  
ITEM 4 - PAROXETINA 20 mg TAB

	ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES	
	POSTOR 1	POSTOR 2
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	CONSORCIO QUIMICA SUIZA S.A.C. - BONAPHARM S.A.C.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1).	CUMPLE	CUMPLE
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. 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.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 Nº 4)	NO APLICA	CUMPLE
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	CUMPLE	CUMPLE
RESULTADO DE LA ADMISION	ADMITIDA	ADMITIDA

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRIMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.

YRIMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO

LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO

ANEXO 01

ADMISION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024

ITEM 5 - QUETIAPINA 100 mg TAB

ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES	
	POSTOR 1
	POSTOR 2
	LABORATORIOS AC FARMA S.A.
	YARGO INTERNACIONAL E.I.R.L. - Y.I. E.I.R.L.
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1).	CUMPLE
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. 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.	CUMPLE
c) Declaración jurada de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	CUMPLE
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 Nº 4)	NO APLICA
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	CUMPLE
RESULTADO DE LA ADMISION	ADMITIDA
	ADMITIDA

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO Y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.

  
YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

  
ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO

  
LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO

ANEXO 01  
ADMISION DE LAS OFERTAS  
SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024  
ITEM 6 - TOPIRAMATO 100 mg TAB

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES	
	POSTOR 1	POSTOR 2
	SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1).	CUMPLE	CUMPLE
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. 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.	CUMPLE	CUMPLE
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2).	CUMPLE	CUMPLE
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	CUMPLE	CUMPLE
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 Nº 4)	NO APLICA	NO APLICA
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	CUMPLE	CUMPLE
RESULTADO DE LA ADMISION	ADMITIDA	ADMITIDA

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.

  
YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

  
ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO

  
LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO



ANEXO 01

ADMISION DE LAS OFERTAS

SIE-SIE-1-2024-INSM HD-HN-1 ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS FUERA DE PETITORIO 2024


ITEM 7 - MEMANTINA 10 mg TAB

ORDEN DE PRELACION SEGÚN RESULTADO DEL PERIODO DE LANCES		
POSTOR 1		POSTOR 2
SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.A.C.		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
CUMPLE		CUMPLE
CUMPLE		CUMPLE
CUMPLE		CUMPLE
CUMPLE		NO APLICA
CUMPLE		CUMPLE
ADMITIDA		ADMITIDA

RESULTADO DE LA ADMISION	
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria	
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo Nº 1).	
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. 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.	
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo Nº 2).	
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la presente sección. (Anexo Nº 3)	
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 Nº 4)	
f) El postor debe incorporar en su oferta los documentos que acreditan 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.	

Los miembros con conocimiento técnico en el objeto de la contratación YRMA BERNALES APOLINARIO y ANA YOLANDA PEREZ BRIONES, manifiestan haber revisado la documentación relacionada al cumplimiento de los requisitos mínimos y especificaciones técnicas solicitadas.

  
YRMA BERNALES APOLINARIO  
PRESIDENTE DEL COMITÉ DE SELECCIÓN

  
ANA YOLANDA PEREZ BRIONES  
PRIMER MIEMBRO

  
LADY CAROLINA HUARIPUMA MEJIA  
SEGUNDO MIEMBRO