

INFORME N° 74-2025-ABASTO/OEC.

A : TTE CRL EP JEFE DEL DPTO. DE ABASTECIMIENTO DE LA IAFAS EP

ASUNTO : "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DE LA ESPECIALIDAD DE PSIQUIATRIA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP"

FECHA : Jesus Maria, 12 de marzo del 2025

Tengo el agrado de dirigirme a Ud., para informarle respecto a la Adjudicación Simplificada N° 006 – 2025/ IAFAS EP 1ra Convocatoria para la "ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DE LA ESPECIALIDAD DE PSIQUIATRIA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP".

1. ANTECEDENTES:

Con fecha, 12 de marzo del 2025, en cumplimiento del cronograma del procedimiento de selección, el Comité de Selección luego de declarar como no admitido las ofertas de los postores, procedió a formular el informe de desierto del procedimiento de selección, encontrando lo siguiente:

1.1 Entre el 01 de marzo al 09 de marzo del presente año se registraron las siguientes empresas proveedoras como participantes:

Nro.	RUC	Registro de participantes (Electrónica)
1	20101260373	TECNOFARMA S A
2	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.
3	20601483085	ALTERNATIVA INDUSTRIAL EMPRESA INDIVIDUAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA.
4	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA
5	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.
6	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.

Nro.	Tipo proveedor	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado	Advertencia	Fecha de registro	Usuario de Registro	Acciones
1	Proveedor con RUC	20101260373	TECNOFARMA S A	03/03/2025	Válido		03/03/2025	20101260373	
2	Proveedor con RUC	20546950396	GRUPO D Y S S.R.L.	01/03/2025	Válido		01/03/2025	20546950396	
3	Proveedor con RUC	20601483085	ALTERNATIVA INDUSTRIAL EMPRESA INDIVIDUAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA.	04/03/2025	Válido		04/03/2025	20601483085	
4	Proveedor con RUC	20606267241	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	04/03/2025	Válido		04/03/2025	20606267241	
5	Proveedor con RUC	20607197955	YAJEMA DROGUERIAS S.A.C.	05/03/2025	Válido		05/03/2025	20607197955	
6	Proveedor con RUC	20607396516	COMERCIO E INVERSIONES ANCCAS S.A.C.	06/03/2025	Válido		06/03/2025	20607396516	

Fuente: Plataforma SEACE

- 1.2 Conforme lo establecido en el cronograma publicado en el SEACE del día 10 de marzo del 2025 se procedió a la presentación de ofertas de manera electrónica, dónde se registró una única oferta.

Nro.	RUC	Registro de ofertas (Electrónica)
1	20101260373	TECNOFARMA S.A

no.	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	20101260373	TECNOFARMA S.A	10/03/2025	18:46:21	20101260373	10/03/2025	18:52:01	Enviado	Valido		

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

Fuente: Plataforma SEACE

2. ADMISIÓN:

- 2.1 Se procedió con la revisión de la documentación contenida en las ofertas, a fin de determinar el cumplimiento de lo solicitado en el numeral 2.2.1.1 (verificando los documentos de presentación Obligatoria y los servicios a realizar solicitadas en las bases estándar), del procedimiento de selección y poder declarar la admisión de las ofertas, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM 1

- **SUB ITEM 1 METILFENIDATO CLORHIDRATO 36 MG**
- **SUB ITEM 2 METILFENIDATO CLORHIDRATO 54 MG**

N°	POSTOR	OFERTA
		TECNOFARMA S.A.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	CUMPLE
b)	<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> <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
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	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
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	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
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
ESTADO		ADMITIDO

2.2 EVALUACIÓN DE OFERTA:

Se realizó 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°20-2025/CS/IAFAS-EP									
Adjudicación Simplificada N° 006-2025 /IAFAS-EP- 1RA CONVOCATORIA									
ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DE LA ESPECIALIDAD DE PSIQUIATRIA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP									
CUADRO DE EVALUACION									
ITEM N° 1									
- SUB ÍTEM 1 METILFENIDATO CLORHIDRATO 36 MG LIB MOD TAB									
- SUB ÍTEM 2 METILFENIDATO CLORHIDRATO 54 MG LIB MOD TAB									
A. PRECIO									
N/O	POSTOR	PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / OI			PUNTAJE	PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
1	TECNOFARMA S.A.	57,408.00	100	57,408.00	100.00	100.00	NO APLICA	100.00	1

2.3 HABILITACIÓN DE OFERTAS

Se procedió 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:

N°	DOCUMENTOS	1
		TECNOFARMA S.A.
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, emitidos 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
	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
	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.	CUMPLE
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente - BPM vigente, según lo detallado a continuación: • 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). • 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). • Para productos genéticos: 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 competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos dietéticos: 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 o entidad competente del país de origen, de acuerdo con el marco normativo vigente. • Para medicamentos herbarios: De acuerdo con el marco normativo vigente. • Para productos naturales: Copia simple del certificado de BPM vigente, solo para productos importados fabricados por encargo, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	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.	CUMPLE
	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.	NO CUMPLE (a) (b)
	Copia simple de los rotulados de los envases inmediata y mediata del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	Copia simple del inserto del bien ofertado, de corresponder, conforme a lo autorizado en su registro sanitario, de acuerdo con el marco normativo vigente.	CUMPLE
	RESULTADO	NO ADMITIDO

- a.- Respecto al postor TECNOFARMA S.A., sobre el medicamento METILFENIDATO CLORHIDRATO 36 MG se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 18 meses, de acuerdo al siguiente detalle:

CCPT-AUY-0001/3.0

Certificado de Cumplimiento



Producto / Product	CONSIV 36mg 30cmr PT PE		
Lote / Lot	98824		
Código / Code	902189	Orden de Trabajo / Work Order	OT092275
Vencimiento / Expiration Date	Sep/2026	Cantidad acondicionada / Work Order	3,000

El producto terminado ha sido acondicionado en la Planta de Adium Pharma S.A. en cumplimiento con las Buenas Prácticas de Manufactura y de los procedimientos operativos de nuestra compañía.

This finished product has been packaged in Adium Pharma S.A, in compliance with GMP requirements and our company Standard Operation Procedures.

El Batch Record de Acondicionamiento para este lote ha sido revisado en su totalidad por Garantía de Calidad y cumple con los procedimientos estándares establecidos y con los requisitos de las GMP.

The Packaging Batch Record for this lot was reviewed by Quality Assurance and complies with current and approved procedures and GMP requirements.

Este documento certifica la liberación de la etapa de acondicionamiento realizada en este Centro Productivo.

This document certifies the release of the packaging process performed at this Production Center.

Trazabilidad de lotes / Traceability of lots:

N° de lote de elaboración / Manufacturing lot	98824
N° de lote de acondicionamiento primario / Primary packaging lot	98824
N° de lote de acondicionamiento secundario / Secondary packaging lot	98824
Fecha de revisión del Batch Record / Date of review of Batch Record	23/12/2024
Fechas de Liberación para exportación / Date of release for export	23/12/2024
Nombre / Name	Q.º. Magela de Cunha Coordinador Licencias y Audítor Garantía de Calidad Adium Pharma
Firma / Signature	

SOPS-AUY-0031 SOPS-AUY-0030

José Antonio González
Representante Legal
TECNOFARMA S.A.

- b.- Respecto al postor TECNOFARMA S.A., sobre el medicamento METILFENIDATO CLORHIDRATO 54 MG se indica que de acuerdo a las FICHAS TECNICAS, el mencionado postor NO CUMPLE el requisito de admisión debido a que presento un Certificado de Análisis con una vigencia de 15 meses, de acuerdo al siguiente detalle:

CCPT-AUY-0001/3.0

Certificado de Cumplimiento



Producto / Product	CONSIV 54mg 30cmr PT PE		
Lote / Lot	97881		
Código / Code	902198	Orden de Trabajo / Work Order	OT093441
Vencimiento / Expiration Date	Jun/2026	Cantidad acondicionada / Work Order	999

El producto terminado ha sido acondicionado en la Planta de Adium Pharma S.A. en cumplimiento con las Buenas Prácticas de Manufactura y de los procedimientos operativos de nuestra compañía.

This finished product has been packaged in Adium Pharma S.A, in compliance with GMP requirements and our company Standard Operation Procedures.

El Batch Record de Acondicionamiento para este lote ha sido revisado en su totalidad por Garantía de Calidad y cumple con los procedimientos estándares establecidos y con los requisitos de las GMP.

The Packaging Batch Record for this lot was reviewed by Quality Assurance and complies with current and approved procedures and GMP requirements.

Este documento certifica la liberación de la etapa de acondicionamiento realizada en este Centro Productivo.

This document certifies the release of the packaging process performed at this Production Center.

Trazabilidad de lotes / Traceability of lots:

N° de lote de elaboración / Manufacturing lot	97881
N° de lote de acondicionamiento primario / Primary packaging lot	97881
N° de lote de acondicionamiento secundario / Secondary packaging lot	97881
Fecha de revisión del Batch Record / Date of review of Batch Record	12/12/2024
Fechas de Liberación para exportación / Date of release for export	12/12/2024
Nombre / Name	O.F. Magela da Cunha Coordinador Licencias y Auditorías Garantía de Calidad Adium Pharma
Firma / Signature	

SOPS-AUY-0031 SOPS-AUY-0030

José Antonio González
Representante Legal
TECNOFARMA S.A.

Es preciso mencionar que este comité de selección evidenció que, las ofertas presentadas por parte de los postores no cumplían con lo solicitado en las bases del procedimiento de selección y de acuerdo al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado así también en su "Artículo 65 Declaración de Desierto, en el Numeral 65.1, de describe que el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna oferta valida (...)".

Al respecto después de haber analizado la situación del proceso y vistos los resultados obtenidos de los actos precedentes y estando conforme a lo establecido en las bases del presente procedimiento de selección, el comité de selección por UNANIMIDAD, declara el procedimiento DESIERTO para la contratación del **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DE LA ESPECIALIDAD DE PSIQUIATRIA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

Finalmente se procede a redactar el informe correspondiente, la misma que es leída y aprobada sin observaciones, siendo suscrita por el Comité de selección del procedimiento de selección ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 006-2025/IAFAS EP, cuyo objeto de convocatoria es la contratación del **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DE LA ESPECIALIDAD DE PSIQUIATRIA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

- 2.4 El comité de selección posterior a la revisión de los documentos para la admisión de la oferta concluye el siguiente detalle:

Nº ITEM	DESCRIPCIÓN DEL ÍTEM	ESTADO DE OFERTA
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DE LA ESPECIALIDAD DE PSIQUIATRIA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP		
01	- SUB ITEM 1 METILFENIDATO CLORHIDRATO 36 MG - SUB ITEM 2 METILFENIDATO CLORHIDRATO 54 MG	DESIERTO


3. CONCLUSIÓN:

- 3.1 Declarar Desierto los Items del procedimiento de selección por Adjudicación Simplificada N° 006-2025-IAFAS-EP 1era convocatoria para la **ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DE LA ESPECIALIDAD DE PSIQUIATRIA GRUPO II PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP.**

- 3.2 Este comité de selección recomienda volver a realizar la convocatoria de dicho procedimiento de selección debido a la necesidad del área usuaria.

Es todo cuanto informo a usted para los fines que estime pertinentes.

Atentamente


DIANA G. FUENTES GUEVARA
CAP EP
PRESIDENTE DE COMITÉ