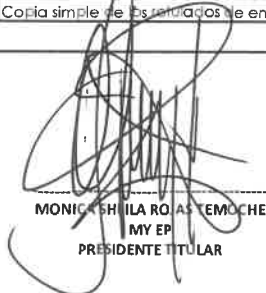
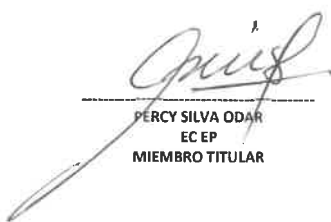


ANEXO 1	
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS	
AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA	
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP	
ITEM N°01 - DEFLAZACORT 22,75 mg/ml Sus Oral Gotas	

N°	POSTOR	OFERTA
		LABORATORIOS AC FARMA S.A
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO
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.	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO
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)	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO
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)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones según corresponda	ADMITIDO
j)	Copia simple de los empaques de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO

  
 MONICA SHILA ROJAS TEMOCHE  
 MY EP  
 PRESIDENTE TITULAR

  
 PERCY SILVA ODAR  
 EC EP  
 MIEMBRO TITULAR

JESÚS MARÍA, 18 de abril del 2023  
  
 CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
 EC EP  
 MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1	
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS	
AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA	
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP	
ITEM N°02 - DEFLAZACORT 30 mg TAB	

N°	POSTOR	OFERTA	
		LABORATORIOS AC FARMA S.A.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO	ADMITIDO
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.	ADMITIDO	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO	ADMITIDO
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)	ADMITIDO	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO	ADMITIDO
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)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda	ADMITIDO	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO	ADMITIDO

MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE  
MY EP  
PRESIDENTE TITULAR

PERCY SILVA ODAR  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

JESÚS MARÍA, 18 de abril del 2023

ANEXO 1	
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS	
AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA	
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP	
ITEM N°03 - TRAMADOL + PARACETAMOL 37,5 mg + 325 mg	

N°	POSTOR	OFERTA
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO
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.	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO
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)	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO
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)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda	ADMITIDO
J)	Copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO

MONICA SWEA RODRIGUEZ FEMOCHE  
EC EP  
PRESIDENTE TITULAR

PERCY SILVA ODA  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

JESÚS MARÍA, 18 de abril del 2023

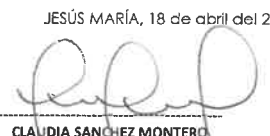
CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO 1	
CUADRO DE PRESENTACION OBLIGATORIA DE DOCUMENTOS	
AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA	
ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP	
ITEM N°04 - KETOPROFENO 100 MG EV INY	

N°	POSTOR	OFERTA
		CAFERMA S.A.C.
a)	Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1)	ADMITIDO
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.	ADMITIDO
c)	Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2)	ADMITIDO
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)	ADMITIDO
e)	Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	ADMITIDO
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)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	ADMITIDO
h)	Copia simple del Registro sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la autoridad sanitaria (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Primera Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo N° 016-2013-SA).	ADMITIDO
i)	Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de análisis del bien ofertado de acuerdo a la Farmacopea vigente o norma de referencia autorizada en el registro sanitario del bien ofertado. Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda	ADMITIDO
j)	Copia simple de los rótulos de envase inmediato, mediate e inserto, de acuerdo a lo autorizado	ADMITIDO
ESTADO		ADMITIDO

  
 MONICA SHEILA ROJAS TAMOCHE  
 MY EP  
 PRESIDENTE TITULAR

  
 PERCY SILVA ODAR  
 EC EP  
 MIEMBRO TITULAR

JESÚS MARÍA, 18 de abril del 2023  
  
 CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
 EC EP  
 MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 002 AL ACTA N° 024-2023/CS/IAFAS-EP

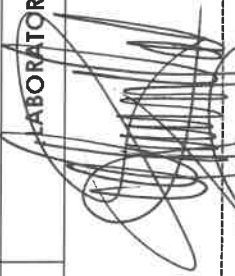
AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA

ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP

CUADRO DE EVALUACION

ITEM N°01 - DEFLAZACORT 22,75 mg/ml Sus Oral Gotas


N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi						
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A	46,800.00	100	46,800.00	100.00	NO APLICA	100.00	1



MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE  
MYP EP  
PRESIDENTE TITULAR



PERCY SILVA OÑAR  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR



CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 002 AL ACTA N° 024-2023/CS/IAFAS-EP

AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA

ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP

CUADRO DE EVALUACION

ITEM N°02 - DEFLAZACORT 30 mg TAB

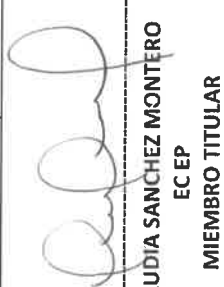
N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi						
1	LABORATORIOS AC FARMA S.A.	44,616.00	100	44,616.00	100.00	NO APLICA	100.00	1
2	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	44,161.00	100	71,016.00	62.18	NO APLICA	62.18	2



MONICA SHEILA ROJAS TENOCHE  
MY EP  
PRESIDENTE TITULAR



PERCY SILVA ODAR  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR



CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 002 AL ACTA N° 024-2023/CS/IAFAS-EP

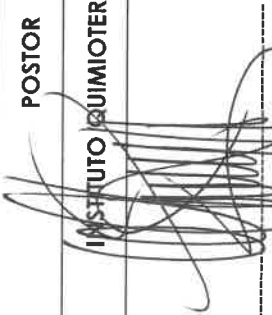
AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA

ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP

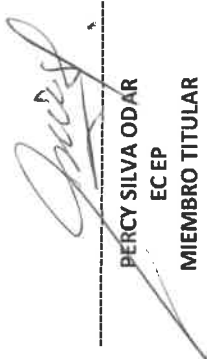
CUADRO DE EVALUACION

ITEM N°03 - TRAMADOL + PARACETAMOL 37,5 mg + 325 mg

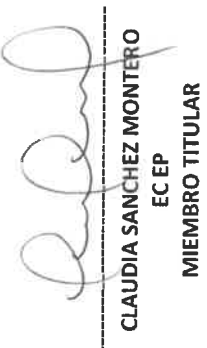
N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi						
1	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A	81.360.00	100	81.360.00	100.00	NO APLICA	100.00	1



MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE  
MYPE  
PRESIDENTE TITULAR



PERCY SILVA ODAR  
ECEP  
MIEMBRO TITULAR



CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
ECEP  
MIEMBRO TITULAR

ANEXO N° 002 AL ACTA N° 024-2023/CS/IAFAS-EP


AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA

ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP

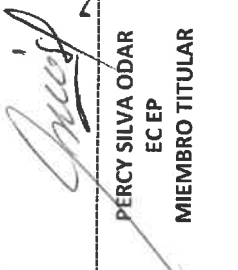
CUADRO DE EVALUACION

ITEM N°04 - KETOPROFENO 100 MG EV INY

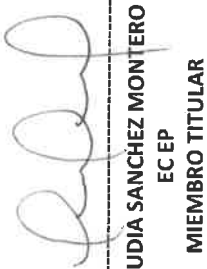
N/O	POSTOR	A. PRECIO			PUNTAJE TOTAL	BONIFICACIÓN MYPE 5%	PUNTAJE FINAL	ORDEN DE PRELACIÓN
		PROPUESTA ECONOMICA (Om x PMP) / Oi						
1	CAFERMA S.A.C.	73,440.00	100	73,440.00	100.00	NO APLICA	100.00	1



MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE  
MYPE  
PRESIDENTE TITULAR



PERCY SILVA ODAR  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR



CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR



**ANEXO N° 003 AL ACTA N° 024-2023/CS/IAFAS-EP**

**AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA**

**ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**

**ITEM N°01 - DEFLAZACORT 22,75 mg/ml Sus Oral Gotas**

N°	DOCUMENTOS	1
		LABORATORIOS AC FARMA S.A
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>	
	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDТ vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	HABILITADO
	<p>Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente.</li> <li>- Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados.</li> <li>- Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados.</li> </ul> <p>NOTA:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM.</li> <li>• Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado, certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.</li> </ul>	HABILITADO
<b>RESULTADO</b>		<b>HABILITADO</b>

  
**MONICA SHEILA ROJAS TEMOCHE**  
 MY EP  
 PRESIDENTE TITULAR

  
**PERCY SILVA ODAR**  
 EC EP  
 MIEMBRO TITULAR

  
**CLAUDIA SANCHEZ MONTERO**  
 EC EP  
 MIEMBRO TITULAR

**ANEXO N° 003 AL ACTA N° 024-2023/CS/IAFAS-EP**

**AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA**

**ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**

**ITEM N°02 - DEFLAZACORT 30 mg TAB**

N°	DOCUMENTOS	1	2
		LABORATORIOS AC FARMA S.A.	INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>		
	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	HABILITADO	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.	HABILITADO	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	HABILITADO	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: - Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. - Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. - Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados. NOTA: • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentarán en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	HABILITADO	HABILITADO
	<b>RESULTADO</b>	<b>HABILITADO</b>	<b>HABILITADO</b>

  
MONICA SHEIK ROJAS TEMOCHE  
MY EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
PERCY SILVA ODAR  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

  
CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

**ANEXO N° 003 AL ACTA N° 024-2023/CS/IAFAS-EP**

**AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA**

**ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA  
TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**

**ITEM N°03 - TRAMADOL + PARACETAMOL 37,5 mg + 325 mg**

N°	DOCUMENTOS	1
		INSTITUTO QUIMIOTERAPICO S A
A	CAPACIDAD LEGAL	
	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - B PDT vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: - Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. - Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. - Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados. NOTA: • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado Certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	HABILITADO
RESULTADO		HABILITADO

MONICA SHEILA ROJAS REMACHE  
EC EP  
PRESIDENTE TITULAR

PERCY SILVA ODAR  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

**ANEXO N° 003 AL ACTA N° 024-2023/CS/IAFAS-EP**

**AS N° 006-2023/IAFAS-EP 1ERA CONVOCATORIA**

**ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS ANALGESICOS, ANTINFLAMATORIOS Y REUMATOIDES SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS EP**

**ITEM N°04 - KETOPROFENO 100 MG EV INY**

N°	DOCUMENTOS	1
		CAFERMA S.A.C.
<b>A</b>	<b>CAPACIDAD LEGAL</b>	
	Copia simple de la Resolución Directoral de Autorización Sanitaria de Funcionamiento otorgada al Establecimiento Farmacéutico proveedor, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas - DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o por las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), según corresponda y conforme el rubro autorizado, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento vigente, a nombre del proveedor, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Sólo en el caso que el proveedor sea el laboratorio nacional fabricante del bien, se presentará la copia simple del Certificado de BPM.	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDV vigente, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente, emitido por la DIGEMID como ANM o por la ARM, según corresponda.	HABILITADO
	Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente – BPM vigente, según lo detallado a continuación: - Para medicamentos y productos biológicos: Copia simple del Certificado de BPM vigente, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado, emitido por la DIGEMID como ANM, o por la autoridad sanitaria o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria, de acuerdo a la legislación y normativa vigente. - Para productos dietéticos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalente emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen y aquellos países que participan en el proceso de fabricación para productos importados. - Para productos galénicos: Copia simple del Certificado de BPM del fabricante nacional emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente. Se acepta copia simple del Certificado de BPM o su equivalencia emitido por la Autoridad competente del país de origen para productos importados. NOTA: • Para el caso de que el postor ofertante del producto farmacéutico objeto de la convocatoria es laboratorio fabricante nacional y conforme lo dispuesto en el Decreto Supremo N°033-2014/SA, Decreto Supremo N°002-2012/SA y el Decreto Supremo N°014-2011/SA y modificatorias, el certificado de Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL) se encuentran contenidas en el certificado de BPM emitidas por la ANM. • Los documentos se presentan en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción, por un traductor público juramentado o traductor colegiado certificado conforme el numeral 59.1 del artículo 59 del reglamento de la ley de contrataciones, según corresponda.	HABILITADO
<b>RESULTADO</b>		<b>HABILITADO</b>

  
MONICA SHEELA ROJAS TEMOCHE  
MY EP  
PRESIDENTE TITULAR

  
PERCY SILVA ODAR  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR

  
CLAUDIA SANCHEZ MONTERO  
EC EP  
MIEMBRO TITULAR