

Acuse

Secretaría de Salud
Unidad de Administración y Finanzas
Dirección General de Recursos Materiales y Servicios Generales

27 OCT 2023

Ciudad de México, a
Oficio No. DGRMySG/DG/ 1368 /2023

Asunto: Notificación de adjudicación.

CHIESI MÉXICO, S.A. DE C.V.
COYOACÁN NO. 1622, EDIFICIO 2, PISO 1,
OFICINA 208 A, COL. DEL VALLE, D.T. BENITO JUÁREZ,
C.P. 03100, CIUDAD DE MÉXICO.
PRESENTE.

Con fundamento en los artículos 134 de la Constitución Política de los Estados Unidos Mexicanos, 3 fracción I, 17, 22 fracción II, 25 primer y segundo párrafo, 26 fracción III, 28 fracción II, 40, 41 fracción I y 47 de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público; 13, 71, 72 fracción II y 85 de su Reglamento, de conformidad con la justificación que contiene el dictamen de procedencia para llevar a cabo la **"ADQUISICIÓN CONSOLIDADA DE 67 CLAVES DE MEDICAMENTOS PARA EL EJERCICIO 2024"**, emitida por la Dirección General de Planeación y Desarrollo en Salud (DGPLADES), como área requirente, y derivado de la revisión y análisis realizado a la documentación remitida por su representada, me permito hacer de su conocimiento que se ha considerado que su proposición asegura a esta Secretaría las mejores condiciones disponibles en cuanto a precio, calidad, financiamiento, oportunidad y demás circunstancias pertinentes.

Por lo antes mencionado, y con fundamento en las disposiciones antes referidas se le adjudica el contrato abierto, por un monto mínimo de **\$16,918,178.55 (DIECISÉIS MILLONES NOVECIENTOS DIECIOCHO MIL CIENTO SETENTA Y OCHO PESOS 55/100 M.N.)** sin I.V.A. y un monto máximo de **\$42,293,812.47 (CUARENTA Y DOS MILLONES DOSCIENTOS NOVENTA Y TRES MIL OCHOCIENTOS DOCE PESOS 47/100 M.N.)**, sin I.V.A., considerando las siguientes cantidades y descripciones:

PARTIDA	CLAVE	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD MÍNIMA	CANTIDAD MÁXIMA	PRECIO UNITARIO SIN I.V.A.	MONTO MÍNIMO SIN I.V.A.	MONTO MÁXIMO SIN I.V.A.
713	010.000.6223.00	BECLOMETASONA/ FORMOTEROL/ GLICOPIRRONIO, AEROSOL, CADA DOSIS DE SOLUCIÓN PRESURIZADA PARA INHALACIÓN CONTIENE: DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA ANHIDRO 100 µG, FUMARATO DE FORMOTEROL DIHIDRATADO EXTRAFINO 6 µG, BROMURO DE GLICOPIRRONIO 12.5 µG, CAJA DE CARTÓN CON FRASCO Y DISPOSITIVO INHALADOR CON CONTADOR DE DOSIS CON 120 DOSIS (100 µG/ 6 µG/12.5 µG)	46,595	116,483	\$363.09	\$16,918,178.55	\$42,293,812.47
SUBTOTAL						\$16,918,178.55	\$42,293,812.47

Por tal motivo, deberá entregar en el domicilio de las Instituciones participantes dentro de los 3 días hábiles siguientes de la presente notificación de adjudicación, en original y copia los documentos que a continuación se enuncian:

- a) Persona Moral: Acta constitutiva y en su caso modificación del objeto o razón social y última acta.

Recibi Oficio Original
Ana Cristina Jimenez
campo



- b) Persona Física: Acta de Nacimiento (Original para cotejo, copia simple para entrega).
- c) Poder notarial.
- d) Identificación oficial con fotografía.
- e) Constancia de Situación Fiscal.
- f) Comprobante de domicilio.
- g) Opinión positiva del cumplimiento de obligaciones fiscales emitida por el SAT (con fecha no mayor a 30 días de la adjudicación del año en curso y vigente a la firma del contrato) (Original).
- h) Opinión positiva del cumplimiento de obligaciones fiscales en materia de seguridad social emitida por el IMSS (con la fecha del día de la entrega de su documentación y del día de la firma del contrato) (Original).
- i) Constancia de situación fiscal en materia de aportaciones patronales y entero de descuentos (INFONAVIT). (con fecha no mayor a 30 días de la adjudicación del año en curso y vigente a la firma del contrato) (Original).
- j) Relación de partidas adjudicadas en este procedimiento, incluyendo número de partida, clave de compendio (en su caso) y descripción completa.
- k) Formato de acreditación de personalidad jurídica.
- l) Manifiesto de no encontrarse en algún supuesto de los artículos 50 y 60 de la LAASSP.
- m) Declaración de integridad.
- n) Carta de información reservada y/o confidencial.
- o) Manifiesto de no infringir patentes o derechos de autor.
- p) Manifiesto de nacionalidad.
- q) Carta de conflicto de interés (artículo 49 fracción IX de la Ley General de Responsabilidades Administrativas).
- r) Carta de estratificación de micro, pequeña o mediana empresa (MiPyMes).
- s) Datos generales (nombre de contacto, correo electrónico y teléfono).
- t) Anexo Técnico o bases, requisitos y condiciones.
- u) Copia del acta de fallo u oficio de adjudicación en relación a las partidas adjudicadas en el procedimiento.
- v) Formato de datos legales.

Handwritten signature in red ink

La formalización del contrato será dentro de los 15 días naturales siguientes a esta notificación, en el domicilio de las Instituciones participantes señalados en el Anexo Técnico de la presente contratación.

La vigencia del contrato iniciará a partir del 01 de enero y hasta el 31 de diciembre de 2024.

Sin más por el momento, le envío un cordial saludo.

ATENTAMENTE
Handwritten signature of Dr. Christian José Jiménez Costas

DR. CHRISTIAN JOSÉ JIMÉNEZ COSTAS
DIRECTOR GENERAL DE RECURSOS MATERIALES
Y SERVICIOS GENERALES

"Por un uso responsable de papel, las copias de conocimiento se enviarán de manera electrónica vía SAC."

- C.c.p.- Mtro. Juan Antonio Ferrer Aguilar. Subsecretario de Integración y Desarrollo del Sector Salud. - para su conocimiento
- Mtro. Marco Vinicio Gallardo Enriquez. Titular de la Unidad de Administración y Finanzas de la Secretaría de Salud. - mismo fin
- Dr. Enrique Pérez Olguín. Director General de Planeación y Desarrollo en Salud. - mismo fin
- Dr. Rubén Arturo Wilson Arias. Director General del Centro Nacional de Excelencia Tecnológica en Salud. - mismo fin
- C.P. Arturo González Cantellano. Director de Coordinación de Adquisiciones, Suministros y Servicios Generales. - mismo fin

Handwritten initials and marks

Handwritten mark resembling the number 9

Carta de Autorización

A: Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, COFEPRIS - México

A quien corresponda

Nosotros, **Chiesi Farmaceutici S.p.A.**, una compañía legalmente constituida de acuerdo con las leyes de Italia, con domicilio en Vía Palermo 26/A, 43122 Parma – Italia, por medio de la presente autorizamos a **Chiesi México S.A. de C.V.**, (una filial de **Chiesi Farmaceutici S.p.A.**) una compañía legalmente constituida de acuerdo con las leyes de México, con domicilio en Av. Coyoacán 1622, Edif. 2, Piso 1, Oficina 208, Col. Del Valle 03100, México D.F., para actuar, como verdadero y legítimo de apoderado por nosotros en nuestro nombre y a nombre nuestro y para nuestro uso y beneficio, con respecto a las siguientes cuestiones relacionadas con los productos de Chiesi Farmaceutici S.p.A. conocidos como: AXENTUO® Reg. No. 095M2008 SSA, CUROSURF® Reg. No. 539M2004 SSA, ICARUS® Reg. No. 081M2007, INNOVAIR® Reg. No. 295M2011 SSA, INNOVAIR® NEXTHALER® Reg. No. 220M2017 SSA RIBUSPIR® Reg. No. 055M2006 SSA, RINOCLENIL® Reg. No. 216M2007 SSA, TRIMBOW® Reg. No. 035M2018 SSA y PEYONA® Reconocimiento de Medicamento Huérfano No. 113300EL870021 (“Productos”), ante de todas las autoridades sanitarias y otra autoridad pertinente en México:

- (i) las actividades de regulación sanitaria (incluida la solicitud/obtención de registros sanitario variaciones y renovaciones o cualquier otro documento relacionado con asuntos regulatorios);
- (ii) las actividades de importación, distribución promoción y comercialización;
- (iii) las funciones específicas frente a las autoridades sanitarias y cualquier otra autoridad para realizar trámites de importación, de modificaciones a las condiciones del registro sanitario 055M2006 SSA correspondiente al Producto y cualquier otro trámite que sea necesario, así como recibir toda clase de notificaciones, requerimientos que realicen las autoridades sanitarias o cualquier otra autoridad en ejercicio de sus atribuciones. Lo anterior, dado que Chiesi Farmaceutici S.p.A., cuenta con facultades para otorgar poderes a su representante legal, Chiesi México S.A. de C.V. para dichas actividades.

De la misma forma, **Chiesi México S.A. de C.V.** posee las facultades para obligar a **Chiesi Farmaceutici S.p.A.**, a cumplir con las disposiciones legales vigentes para los titulares de registros

Letter of Authorization

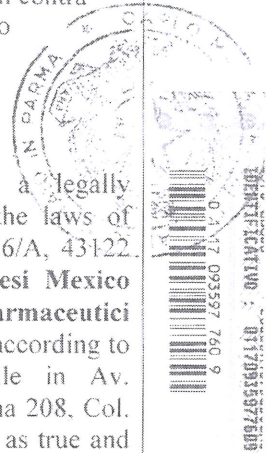
To: Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, COFEPRIS -Mexico

To whom it may concern

We, **Chiesi Farmaceutici S.p.A.**, a legally constituted company accordingly to the laws of Italy, with domicile in Via Palermo 26/A, 43122 Parma – Italy, hereby authorise **Chiesi Mexico S.A. de C.V.**, (an affiliate of **Chiesi Farmaceutici S.p.A.**) a legally constituted company according to the laws of Mexico, with domicile in Av. Coyoacán 1622, Edif. 2, Piso 1, Oficina 208, Col. Del Valle 03100, México D.F., to act, as true and lawful attorney-in-fact for us in our name and on our behalf and for our use and benefit, with respect to the following matters related to Chiesi Farmaceutici S.p.A.’s products known as: AXENTUO® Reg. No. 095M2008 SSA, CUROSURF® Reg. No. 539M2004 SSA, ICARUS® Reg. No. 081M2007, INNOVAIR® Reg. No. 295M2011 SSA, INNOVAIR® NEXTHALER® Reg. No. 220M2017 SSA RIBUSPIR® Reg. No. 055M2006 SSA, RINOCLENIL® Reg. No. 216M2007 SSA, TRIMBOW® Reg. No. 035M2018 SSA y PEYONA® Recognition as Orphan Drug No. 113300EL870021 (“Products”) before all sanitary and any other relevant authority in Mexico:

- (i) regulatory registration activities (including submission/obtainment of marketing authorization, variations/renewals or any other document related to regulatory matters);
- (ii) importation, distribution, promotion and commercialization activities;
- (iii) specific activities before the sanitary and any other authority to perform importation matters, modifications to the relevant sanitary registration regarding the Products and any other necessary activities, as well as receiving all kind of notifications, requirements by the sanitary or any other authority in free exercise of their attributions. This responds to Chiesi Farmaceutici S.p.A., having the faculties to grant legal power to its legal representative, Chiesi Mexico S.A. de C.V. for such activities.

Likewise, **Chiesi Mexico S.A. de C.V.** possesses the power to force **Chiesi Farmaceutici S.p.A.** to be in compliance with the current legal dispositions for the sanitary medicinal registrations holders, including, but not limited to, the dispositions of the General Health Law, Regulation for the Health Supplies and current



sanitar
limitar
Salud,
Norma
220-S
NOM-
SSA1,
Méxic
superv
Produ
adecu
estime
procec
Chies
anteri

Esta
interp
especi

Este
preser
revoc
por es

Atent

CHIE


D. U
CEO

Fecha

sanitarios de medicamentos, incluyendo, más no limitándose a lo establecido en la Ley General de Salud, Reglamento de Insumos para la Salud y Normas Oficiales vigentes (NOM-059-SSA1, NOM-220-SSA1, NOM-072-SSA1, NOM-073-SSA1, NOM-164-SSA1, NOM-257-SSA1, NOM-177-SSA1, NOM-240-SSA1). Por lo anterior, **Chiesi México S.A. de C.V.** tiene la posibilidad de supervisar las condiciones de elaboración del Producto y establecer, en su caso, mejoras o adecuaciones que **Chiesi México S.A. de C.V.** estime necesarias aplicar en los procesos, procedimientos y condiciones de operación de **Chiesi Farmaceutici S.p.A.** para la finalidad anterior.

Esta carta de autorización debe ser entendida e interpretada como un poder limitado para los fines especificados en este documento solamente.

Este poder y la autorización concedidos por la presente permanecerán válidos y efectivos hasta ser revocada por nosotros, Chiesi Farmaceutici S.p.A., por escrito.

Official Standards (NOM-059-SSA1, NOM-220-SSA1, NOM-072-SSA1, NOM-073-SSA1, NOM-164-SSA1, NOM-257-SSA1, NOM-177-SSA1, NOM-240-SSA1). Accordingly, **Chiesi Mexico S.A. de C.V.** has the possibility to supervise the manufacturing conditions of the Product and establish, if needed, improvements or modifications that **Chiesi Mexico S.A. de C.V.** considers necessary to be applied within the operational processes, procedures and conditions of **Chiesi Farmaceutici S.p.A.** for the above purpose.

This letter of authorization shall be construed and interpreted as a limited power of attorney for the purpose specified herein only.

The powers and authority granted in this letter of authorization will remain in full force and effect until revoked in writing by us Chiesi Farmaceutici S.p.A.

Atentamente/Sincerely

CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.



Dr. Ugo Di Francesco
CEO

Fecha y Lugar Parma, 03/30/2018





Item 1

1 the

Distri

Mr. E

regist

name

"CH

Fisca

in acc

of wh

docu

Parm



AUTHENTICATION OF SIGNATURE

Item No. 63804

I the undersigned dr. Carlo Maria Canali, Notary of Parma, registered in this role at the Notarial District of Parma, certify that:

Mr. Di Francesco Ugo, born in Parma (PR) on August 20th 1960, domiciled for the office at the registered offices of the Company, not in person but in his capacity of Managing Director, in name and on behalf of:


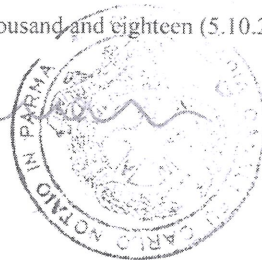
"CHIESI FARMACEUTICI s.p.a.", with legal seat in Parma (PR), via Palermo No. 26/A.

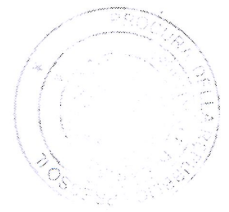
Fiscal Code and registration number at the Registro Imprese di Parma: 01513360345;

in accordance with the Minute of the Board of Directors May 7th 2018;

of whose personal identity, qualification and powers, I as Notary am certain, has signed the above document in my presence.

Parma, via Verdi n. 6, on the day fifth of October two thousand and eighteen (5.10.2018).



1. Pae
Il p
2. è st
agente
4. è st
CA

5. a P
7. da
8. sot
9. tir

Proct
V.lo:
TEL
e-em:



PROCURA DELLA REPUBBLICA
PRESSO IL TRIBUNALE DI PARMA

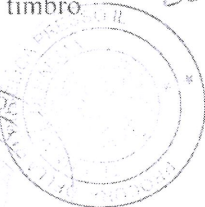
APOSTILLE
Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Paese: ITALIA
Il presente atto pubblico
2. è stato trascritto da CANALI CARLO MARIA
agente in qualifica di NOTAIO
4. è segnato dal contrassegno/timbro
CANALI CARLO MARIA fu Carlo -NOTAIO IN PARMA

ATTESTATO

- 8 OTT 2018

5. a Parma
6. il _____
7. da Procura della Repubblica presso il Tribunale di Parma
8. sotto il N° 2235 registro Apostille
9. timbro _____
10. Firma _____



ISTITUTO PROCURATORE DELLA REPUBBLICA
Dott. Andrea Bianchi

