

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

INFORME DE EVALUACIÓN		
NOMBRE DEL PROCESO	TIPO Y N°	ID
"ADQUISICION MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCION TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIATRICO" - PLURIANUAL	LPN N° 79/24	445.805
INTEGRANTES DEL COMITÉ DE EVALUACIÓN	LUGAR	FECHA Y HORA
<ul style="list-style-type: none">Abg. Fátima Martínez, Representante de la Dirección General de Administración y Finanzas, designada según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 460/2024 de fecha 29/05/2024.Sr. Antonio Javier Delfino, Representante de la Dirección Financiera, designado según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 461/2024 de fecha 29/05/2024.Lic. Ana Alonzo, Dra. Claudia Fretes, Representantes de la Dirección General de Gestión de Insumos Estratégicos en Salud, designadas según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 462/2024 de fecha 29/05/2024.	Asunción, Paraguay	18/09/2024 16:00 Hs.

1. ANTECEDENTES

Resolución D.G.A.F. N° 740 de fecha 08/05/2024 *POR LA CUAL SE AUTORIZA EL LLAMADO, SE APRUEBA EL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES Y SE CONSTITUYE EL COMITÉ DE EVALUACIÓN DE OFERTAS DEL LLAMADO A LICITACIÓN PÚBLICA NACIONAL N° 79/2024 "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCION TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIATRICO" PLURIANUAL – ID N° 445.805.*

Nota MSPYBS/DGGIES/DG N° 5888/2023 de fecha 14/12/2023, de la Dirección General de Gestión de Insumos Estratégicos en Salud, por la cual se eleva la solicitud para el inicio del proceso licitatorio.

Dictamen DOC N° 20/24 del 07/02/2024 *"POR EL CUAL SE DETALLA LA METODOLOGÍA UTILIZADA PARA LA OBTENCIÓN DE LOS PRECIOS REFERENCIALES".*

Antes de iniciar la evaluación de ofertas, todos los miembros firman la Declaración Jurada, donde manifiestan no tener conflicto de intereses, con la empresa oferente del presente proceso de contratación.

2. DISPONIBILIDAD PRESUPUESTARIA

Que, este proceso cuenta con Disponibilidad Presupuestaria para una eventual adjudicación.

3. ACTA DE APERTURA DE SOBRES

Se llevó a cabo el acto de Apertura de Sobres en fecha 18/09/24 a las 10:30 horas, en el Departamento de Licitaciones – DOC – Nivel Central, observándose la recepción de las ofertas que se detallan a continuación:

OFERENTES		MONTO TOTAL DE OFERTA
1.	BIOTENG S.A. – RUC N° 80035226-2	Gs. 13.390.000.000
2.	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA – RUC N° 80000146-0	Gs. 9.750.000.000
3.	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A. – RUC N° 80025906-8	Gs. 83.224.644.000
4.	PROFARMA S.A. – RUC N° 80081879-2	Gs. 2.170.000.000
5.	LIBRA PARAGUAY S.A. – RUC N° 80023379-4	Gs. 2.508.000.000
6.	TASSOS S.A. – RUC N° 80078413-8	Gs. 91.290.000.000
7.	PROSALUD FARMA S.A. – RUC N° 80033584-8	Gs. 2.975.000.000
8.	QUIMFA S.A. – RUC N° 80074991-0	Gs. 15.944.500.000

OBSERVACIONES ASENTADAS EN EL ACTA DE APERTURA: Ninguna.

4. VERIFICACIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN SUSTANCIAL

Conforme a los requisitos de calificación dispuestos en la Normativa Vigente, se verificaron los documentos de carácter sustancial que componen las ofertas presentadas. Se estableció que, a los efectos de indicar su cumplimiento se utilizará el criterio de CUMPLE o NO CUMPLE. *Las siguientes documentaciones fueron objeto de verificación por la representación legal del Comité Evaluador, conforme al ámbito de su competencia.*

N° de Orden	Oferentes	Formulario Oferta y Planilla de Precios	Garantía de Mantenimiento de Oferta	Documentos que acrediten las facultades del firmante	Documentos que acrediten la existencia del oferente
1	BIOTENG S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

Lic. Ana Alonzo
Comite de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y BS

Abg. Fatima Martinez
Abogada Dictaminante
A.I. DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

N° de Orden	Oferentes	Formulario Oferta y Planilla de Precios	Garantía de Mantenimiento de Oferta	Documentos que acrediten las facultades del firmante	Documentos que acrediten la existencia del oferente
3	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	PROFARMA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
5	LIBRA PARAGUAY S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
6	TASSOS S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
7	PROSALUD FARMA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	QUIMFA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

5. CALIFICACIÓN LEGAL DEL OFERENTE CON RESPECTO A LA PROHIBICIONES PREVISTAS EN EL ARTICULO 21° DE LA LEY N° 7021/22 “DE SUMINISTRO Y CONTRATACIONES PÚBLICAS”

Para determinar que las empresas participantes no se encuentran comprendidas en las prohibiciones establecidas en el Art 21 de la Ley 7021/22, este Comité verificó en el PORTAL ÚNICO DE GOBIERNO (www.paraguay.gov.py) si las personas citadas más abajo, Representantes de las firmas oferentes, figuran en la base de datos como funcionarios públicos. Los resultados arrojados se detallan en el siguiente cuadro y las constancias de los mismos forman parte del expediente administrativo.

N°	BIOTENG S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	MYRTA ELIZABETH CABALLERO FLECHA	1100985	6586432	NO REGISTRA DATOS
2	ERNESTO FRANCISCO FIGUEREDO CORONEL	996554	6586448	NO REGISTRA DATOS
3	FELIX CARLOS ZUCCOLILLO GADEA	2191448	6586468	NO REGISTRA DATOS
4	YESSICA NOEMI MELGAREJO CENTURION	3831828	6586508	NO REGISTRA DATOS
5	ALBERTO RAMON NUÑEZ MARTINEZ	1238384	6586519	NO REGISTRA DATOS
6	PATRICIA VEGA RAMIREZ	4914641	6586531	NO REGISTRA DATOS
7	ANGEL FELICIANO COLMAN CRISTALDO	423188	6586541	NO REGISTRA DATOS

N°	LAB. DE PRODUCTOS ETICOS C.E.I.S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	OSCAR VICENTE SCAVONE RIVAS	428116	6593284	NO REGISTRA DATOS
2	MANUEL ALBERTO SOBRADO	8312893	6593366	NO REGISTRA DATOS
3	BLAS ASCARIO VAZQUEZ FLEYTAS	266037	6593371	REGISTRA DATOS -UNIVERSIDAD NACIONAL DE ASUNCIÓN FAC. DE CIENCIAS QUIMICAS MIEMBROS DEL C.S.U. – INACTIVO.
4	RICARDO RODOLFO KIRILUK	4589550	6593402	NO REGISTRA DATOS
5	GIOVANNA MARIA PIA SCAVONE GIAGNI	1848058	6593462	NO REGISTRA DATOS
6	GUSTAVO DANIEL LORENZO PELIZZARI	22752982	---	EXTRANJERO – ARGENTINO
7	PABLO DANIEL IBARROLA ZARATE	2086548	6593487	REGISTRA DATOS -NO SE REGISTRA ENTIDAD - RETIRO APOORTE JUBILATORIO.
8	RENATO GREGORIO GOMEZ MALLORQUIN	4221255	6593510	NO REGISTRA DATOS
9	DESARROLLOS MADEREROS S.A.	80027827-5	---	----


N°	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	NORMAN HARRISON PALEARI	1045199	6586741	NO REGISTRA DATOS
2	SUSY BEATRIZ BOGADO DE HARRISON	1357355	6586777	NO REGISTRA DATOS
3	MARIA CRISTINA DUARTE OZUNA	478698	6591716	NO REGISTRA DATOS
4	CARLOS JOSE HERMAN JARA	1046331	6591821	NO REGISTRA DATOS
5	MARIA INES BOGADO DE LLERANDI	901663	6591840	NO REGISTRA DATOS
6	CRISTIAN RAUL ACHUCARRO GONZALEZ	1129232	6591846	NO REGISTRA DATOS
7	ROCIO MARGARITA PEREZ ESPINOLA	2129377	6592215	NO REGISTRA DATOS
8	RICHARD HARRISON BOGADO	4229752	6592272	NO REGISTRA DATOS

N°	PROFARMA S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	CECILIO PERALTA ZARZA	812559	6586392	NO REGISTRA DATOS
2	DERLIS CECILIO PERALTA RIVAS	2290368	6586401	NO REGISTRA DATOS

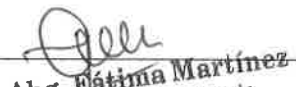
N°	LIBRA PARAGUAY S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	EUSEBIO ALEJANDRO OLMEDO MORINIGO	1275840	6586550	NO REGISTRA DATOS
2	CARLOS RENE SCHERSCHENER BIANCHI	8356726	6586597	NO REGISTRA DATOS



Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSP/ES



Dra. Claudia Cretes
Dirección de Gestión Jurídica
DGGIES - MSP y ES



Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.



Javier Delfino
Jefe de Sección de Registro y Liquidación
Dirección de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

3	MARINA SCHERSCHENER BIANCHI	3094794/9	-	EXTRANJERA – URUGUAYA
4	PABLO MOREIRA ARTIGAS	7588148	6586650	NO REGISTRA DATOS

Nº	TASSOS S.A.	CI Nº	CONSTANCIA Nº	OBSERVACIÓN
1	CARLOS GUILLERMO MARTIN CAMPERCHIOLI	3652419	6586239	NO REGISTRA DATOS
2	JORGE RODOLFO CAMPERCHIOLI CHAMORRO	1141509	6586262	NO REGISTRA DATOS
3	ALFREDO RAFAEL ROSEN GONZALEZ	2301291	6586274	NO REGISTRA DATOS
4	OSCAR ARISTIDES LEON GONZALEZ	4254384	6586284	NO REGISTRA DATOS

Nº	PROSALUD FARMA S.A.	CI Nº	CONSTANCIA Nº	OBSERVACIÓN
1	JUAN DOMINGO ITALICO RIENZI GRASSI	519783	6586043	REGISTRA DATOS - NO SE REGISTRA ENTIDAD- JUBILADO.
2	CAMILA RIENZI ZUCCOLILLO	3713353	6586085	NO REGISTRA DATOS
3	ZULMA LUCIA PANIAGUA GAYOSO	4164416	6586111	NO REGISTRA DATOS
4	CHRISTIAN DAVID RIENZI GRASSI	2033772	6586133	REGISTRA DATOS - NO SE REGISTRA ENTIDAD - RETIRO APOORTE JUBILATORIO.
5	MAGDALENA ANAHI CASTRO GAUTO	4678373	6586174	NO REGISTRA DATOS

Nº	QUIMFA S.A.	CI Nº	CONSTANCIA Nº	OBSERVACIÓN
1	OSCAR ARESIO HARRISON JACQUET	175591	6592905	NO REGISTRA DATOS
2	MARIA EUGENIA RAMONA PALEARI DE HARRISON	300653	6593001	NO REGISTRA DATOS
3	CHRISTIAN ALDO HARRISON PALEARI	1045196	6593075	NO REGISTRA DATOS
4	ROBERT ALEXIS LUIS HARRISON PALEARI	1045197	6593098	NO REGISTRA DATOS
5	DIEGO FELIPE SANABRIA FILARTIGA	2482702	6593114	REGISTRA DATOS - MINISTERIO DE DEFENSA NACIONAL - RETIRO APOORTE JUBILATORIO.
6	CARLOS HENRIQUE FERREIRA DE CARVALHO	8341556	6593136	NO REGISTRA DATOS
7	OSCAR OSVALDO MEDINA GONZALEZ	698444	6593263	NO REGISTRA DATOS
8	LIZ MARIA GARCIA DUARTE	3677416	6593266	REGISTRA DATOS - DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTRATACIONES PÚBLICAS - CONTRATADO 2,012 INACTIVO.

La información proveniente del Sistema de Intercambio de Información entre Instituciones Públicas del Estado al cual se accede a través de la página MITIC, autorizado y reglamentado por Decreto N° 10517/2013, lo cual garantiza que son datos íntegros, confiables y verificables emitidos por cada una de las instituciones.

Que, conforme Memorándum DLIC N° 1004/2024 de fecha 19/09/2024, se solicita a la Dirección General de Asesoría Jurídica, informe sobre rescisión Contractual de las empresas participantes, con respecto al cumplimiento de lo dispuesto en el Artículo 21 inciso “G” de la Ley 7021/22.

Que, mediante Memorándum D.G.A.J. N° 1138/2024, de fecha 19/09/2024, la Dirección General de Asesoría Jurídica informa cuanto sigue: *“que verificados los registros del Departamento de Archivo/Estadísticas dependiente de la Dirección General de Asesoría Jurídica a mi cargo, no obra antecedentes ni Resoluciones de RESCISIÓN DE CONTRATO CONTRACTUAL con las empresas: BIOTENG S.A. RUC N° 80035226-2, LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA RUC N° 80000146-0, DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A. RUC N° 80025906-8, PROFARMA S.A. RUC N° 80081879-2, LIBRA PARAGUAY S.A. RUC N° 80023379-4, TASSOS S.A. RUC N° 80078413-8, PROSALUD FARMA S.A. RUC N° 80033584-8, y QUIMFA S.A. RUC N° 80074991-0, a partir del ejercicio fiscal 2022 hasta la fecha.”*

Así también, según Memorándum D.E.C. N° 526/2024 de fecha 23/09/2024, el Departamento de Ejecución de Contratos - DGAF, informa en contestación al pedido de verificación del cumplimiento del Art. 21 inc. k) requerido por Memorando DLIC N° 1005/2024 del 19/09/2024 cuanto sigue: *“Según los registros del Sistema y los expedientes pendientes de cancelación de la Institución, obrante en esta dependencia no se registran expedientes por incumplimiento contractual.”*

Este Comité de Evaluación, con respaldo documental de los análisis realizados, determina que las empresas participantes no se encuentran comprendidas en las prohibiciones establecidas en el Art 21 de la Ley 7021/22.

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Fréres
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN


6. REGISTRO DE EMPRESAS INHABILITADAS

Se verifica en el Registro de Empresas Inhabilitadas del Portal de la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas que los oferentes se encuentran habilitados para Contratar con el Estado Paraguayo.

7. SOLICITUDES DE DOCUMENTOS Y ACLARACIÓN DE LAS OFERTAS

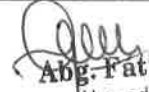
En virtud a lo dispuesto por la Ley; el Comité de Evaluación ha considerado pertinente solicitar aclaraciones y documentaciones formales, respecto a la oferta presentada en los siguientes términos:


LIBRA PARAGUAY S.A	
Se solicita según Nota DLIC 1466/2024	Respuesta
• Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 1626/2024	Respuesta
• En virtud del abastecimiento simultáneo, conformidad para la adecuación del precio para: ÍTEM 1 a Gs. 206.000.	Presenta
QUIMFA S.A	
Se solicita según Nota DLIC 1467/2024	Respuesta
• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	Presenta
• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	
• El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	
• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	
• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	
• Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	
• Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.	
• Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	
• Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	
• Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	
• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	
• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	
• Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	
• Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	

Lic. 
Comité de Evaluación
MSP y ES

Dra. Claudia Freitas

Dirección de Gestión Logística
DGCIES - MSP y ES


Abg. Fatima Martínez
Abogada Dictaminante
AI - DGAF - M.S.P. y B.S.


Javier Delfino
Jefe de Sección de Régimenación
Dpto. de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

<ul style="list-style-type: none">• Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.• Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.• Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.• En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.• Muestras de los ítems ofertados.• Balance General y Estado de Resultados de los años 2020, 2021, 2022 o 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL.• Copia de facturaciones y/o contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.	
Se solicita según Nota DLIC 1482/2024	Respuesta
• Declaración Jurada de "Declaración de Personas", de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 1523/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)• Certificado de Cumplimiento Tributario. (**) <p>Los documentos indicados con doble asterisco (**) deberán estar vigentes a la fecha y hora tope de presentación de ofertas.</p>	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 1627/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• En virtud del abastecimiento simultáneo, conformidad para la adecuación del precio para: ÍTEM 2 a Gs. 620.000. ÍTEM 3 a Gs. 195.000. ÍTEM 5 a Gs. 208.400.	Presenta
TASSOS S.A	
Se solicita según Nota DLIC 1468/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.• Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.• Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.• Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.• Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.• Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente	Presenta

Lic. **Alfonso Alonzo**
Comité de Evaluación
MSPBS

Dra. Claudia Freitas
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

<p>no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.</p> <ul style="list-style-type: none">• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.• Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.• Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.• Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.• Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.• Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.• En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.• Muestras de los ítems ofertados.	
Se solicita según Nota DLIC 1524/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**) <p>Los documentos indicados con doble asterisco (**) deberán estar vigentes a la fecha y hora tope de presentación de ofertas.</p>	No Presenta
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A	
Se solicita según Nota DLIC 1469/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• PARA EL ÍTEM 6: Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.• PARA LOS ÍTEMS 1, 2, 3, 4, y 6: Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. Presentar documento respaldatorio del fabricante al representante del producto en Paraguay.• PARA EL ÍTEM 4: Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.• Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 1488/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• Explicación detallada de la composición del precio ofertado para los ítems N° 1 y 5.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 1628/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• En virtud del abastecimiento simultáneo, conformidad para la adecuación del precio para: ÍTEM 1 a Gs. 206.000. ÍTEM 2 a Gs. 620.000. ÍTEM 3 a Gs. 195.000.	Presenta
PROFARMA S.A	
Se solicita según Nota DLIC 1470/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	Presenta

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Trevis
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Giraruda y Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

<ul style="list-style-type: none">• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.• Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.• Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.• Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.• Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.• Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.• Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.• Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.• Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.• Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.• Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.• En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.• Muestras de los ítems ofertados.• Balance General y Estado de Resultados de los años 2020, 2021, 2022 o 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL• Copia de facturaciones y/o contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.	
Se solicita según Nota DLIC 1487/2024	Respuesta
• Explicación detallada de la composición del precio ofertado para el ítem N° 2.	Presenta
LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA	
Se solicita según Nota DLIC 1471/2024	Respuesta
• Balance General y Estado de Resultados de los años 2020, 2021, 2022 o 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL.	Presenta
• Muestras de los ítems ofertados.	
Se solicita según Nota DLIC 1481/2024	Respuesta
• Declaración Jurada de "Declaración de Personas", de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 1563/2024	Respuesta
• Respecto al Formulario de Declaración de Personas, favor remitir copia de cedula de identidad del Sr. Gustavo Daniel Lorenzo Pelizzari atendiendo que el número de cedula indicado en el Formulario no se registra.	Presenta

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Treiza
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

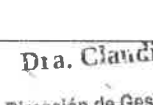
Abg. Fatima Martinez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Giraduría de Gastos
Sección Financiera - M.S.P. y B.S.


COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

PROSALUD FARMA S.A	
Se solicita según Nota DLIC 1472/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.• Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.• Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.• Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.• Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.• Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.• Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.• Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.• Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.• Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.• Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.• En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.• Muestras de los ítems ofertados.• Copia de facturaciones y/o contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 1629/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• En virtud del abastecimiento simultáneo, conformidad para la adecuación del precio para: ÍTEM 2 a Gs. 620.000.	Presenta


Lic. Ana Arango
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS


Dra. Claudia Flores
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSPBS


Abg. Fatima Marín
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.


Javier Delfino
de Sección de Ingresos
no. de Giraduría de Gastos
ción Financiera - M.S.P. y B

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

BIOTENG S.A	
Se solicita según Nota DLIC 1473/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.• Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.• Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.• Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.• Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.• Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.• Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.• Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.• Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.• Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.• Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.• En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.• Muestras de los ítems ofertados.• Copia de facturaciones y/o contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 1630/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">• En virtud del abastecimiento simultáneo, conformidad para la adecuación del precio para: ÍTEM 1 a Gs. 206.000. ÍTEM 3 a Gs. 195.000.	Presenta

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Freixas
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Giratoria de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

Se aclara que, en este apartado no se realiza valoración alguna sobre el cumplimiento de las documentaciones requeridas, únicamente se detalla la presentación o no de una respuesta por parte del oferente.

8. TABLA COMPARATIVA DE PRECIOS DE LAS OFERTAS

Se realiza el Cuadro Comparativo de Ofertas, teniendo en cuenta el sistema de adjudicación, el cual forma parte íntegra del presente Informe de Evaluación, de acuerdo al ANEXO I. Además, se aplicarán las disposiciones establecidas en la Ley N° 7021/22 y demás Criterios establecidos en las bases y condiciones del llamado. No fueron requeridas correcciones aritméticas.

9. VERIFICACIÓN DE LOS PRECIOS OFERTADOS POR LAS FIRMAS PARTICIPANTES

Verificado el Cuadro Comparativo de Ofertas, los siguientes precios cotizados por las firmas oferentes no se ajustan a los rangos permitidos por el PBC y las normativas de la DNCP:

Oferentes	Ítem	Descripción del Bien	Precio Unitario Referencial	Precio Unitario Ofertado	% Variación
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	1	Voriconazol Comprimido	196935	234000	19
PROFARMA S.A.	2	Voriconazol Inyectable	887.391	620.000	-30
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	5	Linezolid Solucion Inyectable	648.804	208.400	-68

Para todos los casos mencionados en el cuadro anterior, se requirió la presentación de la composición de los precios, resultando del mismo el siguiente análisis:

Que, aquellos precios cuya variación se encuentren fuera de los rangos permitidos por el PBC y la normativa de la DNCP: es criterio de este comité que LOS PRECIOS SEAN CONSIDERADOS para una eventual recomendación de adjudicación, TENIENDO EN CUENTA LAS EXPLICACIONES DADAS POR LAS FIRMAS CONSULTADAS, y así proseguir con el análisis de los demás requisitos de calificación, por darse a satisfacción de las explicaciones presentadas por los oferentes con relación a la composición de sus precios, los cuales incluyen los costos de importación, gastos administrativos (salario y cargas sociales), gastos de distribución y comercialización (flete y papelería), otros gastos, impuestos y ganancias; y en tal sentido el Comité de Evaluación concluye que los precios propuestos son ACEPTABLES, por evidenciar que los componentes de cada precio son aplicables, dando cumplimiento así a las normativas legales vigentes que rigen la materia de Contrataciones Públicas, a la propia Ley 7021/22 y su Decreto Reglamentario.

10. CRITERIOS DE MARGEN DE PREFERENCIA Y DESEMPATE DE OFERTAS

Verificación conforme al Pliego de Bases y Condiciones y disposiciones legales vigentes.

MARGEN DE PREFERENCIA PARA PRODUCTOS NACIONALES:

Se verifica en el portal del MIC, la emisión de los siguientes CPEN:



Cargar sección

Tipo Solicitud	Nro Certificado	Id Licitacion	Nro Trámite	Estado	Fecha evento	RUC Empresa	Razon Social	
Con Salto de Partida	174772	445805	938046	VerCertificado	Autonizado,	13/06/2024 18:37:44	800001460	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS COMERCIAL E INDUSTRIAL SA
Con Salto de Partida	174683	445805	937289	VerCertificado	Autonizado,	12/06/2024 21:52:37	800001460	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS COMERCIAL E INDUSTRIAL SA
Con Salto de Partida	174682	445805	937284	VerCertificado	Autonizado,	12/06/2024 21:51:50	801222346	BAX PHARMA SOCIEDAD ANONIMA
Con Salto de Partida	174585	445905	937918	VerCertificado	Autonizado,	11/06/2024 21:11:05	800749910	QUIMFA S.A.
Con Salto de Partida	174584	445805	937911	VerCertificado	Autonizado,	11/06/2024 21:10:37	800749910	QUIMFA S.A.
Con Salto de Partida	174583	445805	937916	VerCertificado	Autonizado,	11/06/2024 21:10:09	800749910	QUIMFA S.A.

Total Row Count in Report- 6
Row(s) 1 - 6

A continuación, se procede a la aplicación del beneficio y al recargo del 40% al precio unitario de las ofertas que no cuentan con CPEN en los ítems donde hay productos nacionales:

Oferente	Ítem	Precio Unitario	Posición Inicial	CPEN	Precio Post MPN	Posición Post MPN
QUIMFA S.A.	1	206.000	1	174.584	206.000	1
LIBRA PARAGUAY S.A.		209.000	2	N/A	292.600	2
BIOTENG S.A.		212.000	3	N/A	296.800	3
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.		234.000	4	N/A	327.600	4
QUIMFA S.A.	2	835.000	2	174.583	835.000	1
PROFARMA S.A.		620.000	1	N/A	868.000	2

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGIES - MSPBS

Dra. Claudia Torres
Dirección de Gestión Logística
DGIES - MSP y ES

Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P y R.C.

Abg. Delfino
Sección de Liquidación
de Giraduras de Gastos
Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

Oferente	Ítem	Precio Unitario	Posición Inicial	CPEN	Precio Post MPN	Posición Post MPN
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	3	843.000	3	N/A	1.180.200	3
PROSALUD FARMA S.A.		850.000	4	N/A	1.190.000	4
LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA		195.000	1	174.772	195.000	1
QUIMFA S.A.		198.000	2	174.585	198.000	2
BIOTENG S.A.		202.000	3	N/A	282.800	3
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.		206.700	4	N/A	289.380	4

* Luego de la aplicación de este beneficio, el orden de las ofertas queda determinado por la última columna "Posición Post MPN"

Para los ítems 4, 5 y 6 este criterio no aplica por tratarse de productos de procedencia extranjera.

Luego de la aplicación del criterio, el orden de las ofertas queda determinado de acuerdo a la columna "POSICIÓN POST MPN".

MARGEN DE PREFERENCIA LOCAL (MPL): para el asentamiento de esta convocante, el criterio NO APLICA.

CRITERIO PARA DESEMPATE DE OFERTAS: no se registran empates de precios.

11. VERIFICACIÓN DE LOS DOCUMENTOS LEGALES REQUERIDOS

Que, de conformidad al Pliego de Bases y Condiciones, se procede a la evaluación de las Documentaciones Legales y Exigencias establecidos en las bases y condiciones del llamado y la Ley 7021/22 de Contrataciones Públicas. Asimismo, se estableció que a los efectos de su cumplimiento se utilizará el criterio de CUMPLE o NO CUMPLE, para la CONFORMIDAD DE LA OFERTA EVALUADA CON EL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES, las cuales fueron objeto de verificación por la representación legal del Comité Evaluador, conforme al ámbito de su competencia y se exponen en el siguiente cuadro:

REF.	EMPRESAS	PERFIL DEL PROVEEDOR N°	CRITERIO	ABREVIATURA
1	BIOTENG S.A.	1811201	Cumple	C
2	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS C.E.I.S.A.	1811146	No cumple	NC
3	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	1811090	No presenta	NP
4	PROFARMA S.A.	1811171	No Aplica	N/A
5	LIBRA PARAGUAY S.A.	1811106		
6	TASSOS S.A.	1811291		
7	PROSALUD FARMA S.A.	1811230		
8	QUIMFA S.A.	1811145		

DOCUMENTOS QUE COMPONEN LA OFERTA	BIOTENG S.A.	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS C.E.I.S.A.
1. Formulario de Oferta (*)	C FS. 1/3	C FS. 4/6
2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)	C FS. 4/5	C FS. 7/11
3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)	C FS. 19	C PERFIL DEL PROVEEDOR
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)	N/A	C SEGÚN PORTAL DEL MIC
5. Certificado de Cumplimiento Tributario. (**)	C FS.20	C PERFIL DEL PROVEEDOR
6. Patente comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente. (**)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
7. Declaración Jurada de "Declaración de Personas", de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)	C FS. 17/18	C NOTA RESPUESTA
8. Documentos legales		
8.1 Oferentes Individuales. Personas Físicas.	N/A	N/A
8.2 Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.		
Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (*)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Torres
Dirección de Gestión Jurídica
DGGIES - MSPBS

Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Domínguez
de Sección de Liquidación
oto. de Giraduría de Gestión
cción Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

<u>DOCUMENTOS QUE COMPONEN LA OFERTA</u>	BIOTENG S.A.	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS C.E.I.S.A.
Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (*)	C FS. 10/16	C FS. 13
Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (*)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
8.3 Oferentes en Consorcio.	N/A	N/A

<u>DOCUMENTOS QUE COMPONEN LA OFERTA</u>	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	PROFARMA S.A.
1. Formulario de Oferta (*)	C FS. 1/3	C FS. 2/4
2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)	C FS. 4/5	C FS. 10/14
3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 16
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)	N/A	N/A
5. Certificado de Cumplimiento Tributario. (**)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 21
6. Patente comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente, (**)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 23
7. Declaración Jurada de “Declaración de Personas”, de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)	C FS. 8/9	C FS. 18/19
8. Documentos legales		
8.1 Oferentes Individuales. Personas Físicas.	N/A	N/A
8.2 Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.		
Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)	C FS. 18/33	C FS. 25/45
Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (*)	C FS. 34/36	C FS. 47
Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (*)	C FS. 10/17	C FS. 60/61
Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (*)	C FS. 37/50	C FS. 53/58
8.3 Oferentes en Consorcio.	N/A	N/A

<u>DOCUMENTOS QUE COMPONEN LA OFERTA</u>	LIBRA PARAGUAY S.A.	TASSOS S.A.
1. Formulario de Oferta (*)	C FS. 1/2	C FS. 1/3
2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)	C FS. 3/5	C FS. 4/7
3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)	C FS. 08	N/C NO RESPONDIO A LA NOTA DE PEDIDO
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)	N/A	N/A
5. Certificado de Cumplimiento Tributario. (**)	C FS.07	C FS.09
6. Patente comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente. (**)	C FS. 13/16	C FS. 10

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGCIES - MSP y ES

Dra. Claudia D. Zúñiga
Dirección de Gestión Jurídica
DGCIES - MSP y ES

Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Sección de Liquidación
de Giraduría de Gastos
Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

<u>DOCUMENTOS QUE COMPONEN LA OFERTA</u>	LIBRA PARAGUAY S.A.	TASSOS S.A.
7. Declaración Jurada de “Declaración de Personas”, de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)	C FS. 09	C FS. 11
8. Documentos legales		
8.1 Oferentes Individuales. Personas Físicas.	N/A	N/A
8.2 Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.		
Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)	C FS. 17/37	C FS. 12/26
Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (*)	C FS. 38/39	C FS. 27
Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (*)	C FS. 41	C FS. 28/31
Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (*)	C FS. 42/45	C FS. 32/35
8.3 Oferentes en Consorcio.	N/A	N/A

<u>DOCUMENTOS QUE COMPONEN LA OFERTA</u>	PROSALUD FARMA S.A.	QUIMFA S.A.
1. Formulario de Oferta (*)	C FS. 1/3	C FS. 1/3
2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)	C FS. 4/5	C FS. 4/5
3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)	C FS. 15	C NOTA RESPUESTA
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)	N/A	C SEGÚN PORTAL DEL MIC
5. Certificado de Cumplimiento Tributario. (**)	C FS. 14	C NOTA RESPUESTA
6. Patente comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente. (**)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
7. Declaración Jurada de “Declaración de Personas”, de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)	C FS. 7/8	C NOTA RESPUESTA
8. Documentos legales		
8.1 Oferentes Individuales. Personas Físicas.	N/A	N/A
8.2 Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.		
Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (*)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (*)	C FS. 9/13	C FS. 15
Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (*)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 8/14
8.3 Oferentes en Consorcio.	N/A	N/A

OBSERVACIONES: RESPECTO A LA FIRMA TASSOS S.A.

Analizada la oferta presentada por la firma TASSOS S.A., a fojas 08 de la misma se observa el PERFIL DEL PROVEEDOR N° 1811291 donde entre los documentos incorporados en carácter de declaración jurada no se visualiza el “CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSPBS

Abg. Fatima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Liq. de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P.B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

CON EL SEGURO SOCIAL”. Del mismo modo se deja constancia que en la oferta no se visualiza la presentación de la Constancia SIPE, a pesar de ello se procedió a ingresar al SICP (Sistema de Información de Contrataciones Públicas) para verificar el estado y vencimiento del ultimo CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO CON EL SEGURO SOCIAL cargado por la empresa, donde nos encontramos que en el SIPE no existe documentación cargada y en lo que respecta al Perfil del Proveedor, la última carga de dicho documento realizada y publicada es con fecha de emisión 18-06-2024 con vencimiento 17-07-2024.

Dada la situación arriba mencionada, mediante Nota DLIC N° 1524/2024 de fecha 25/09/2024 se ha solicitado al oferente la presentación del CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO CON EL SEGURO SOCIAL (**), con la debida aclaración: “Se recuerda que los documentos indicados con doble asterisco (**) deberán estar vigentes a la fecha y hora tope de presentación de ofertas”. Lastimosamente el oferente no ha dado respuesta al requerimiento realizado y atendiendo que se verifica el incumplimiento de la oferta respecto al suministro de documentación requerido en el Pliego de Bases y Condiciones de conformidad a lo establecido en el art. 21 inc. g de la Ley 7021/24 Prohibiciones y limitaciones para presentar propuestas y contratar. “Las personas físicas o jurídicas que se encuentren en mora como deudores del fisco, seguridad social u otras obligaciones de carácter laboral. “Ante la imposibilidad de contar con el Certificado de Cumplimiento con la seguridad social del oferente y poder cotejar la situación actual que el mismo ostenta en relación a lo indicado en el artículo mencionado; este comité de evaluación RECOMIENDA DESESTIMAR SU OFERTA, por lo tanto, de aquí en adelante ya no se detallará el análisis de su oferta.

12. ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA

Se verifica el cumplimiento de los Requisitos documentales para este criterio:


REQUISITOS DOCUMENTALES		REQUISITOS
Balance General y Estado de Resultados de los años 2020, 2021, 2022 o 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL		R1
Presentación del Formulario 501 de los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes IRE SIMPLE.		R2
Presentación del Formulario 515 para los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes del IRP/ IRP-RSP.		R3
Para contribuyentes de IVA Gral.: Formularios IVA General de los años 2021-2022-2023.		R4

ORDEN	OFERENTES	R1	R2	R3	R4
1	PROFARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
2	QUIMFA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
3	PROSALUD FARMA S.A.	Cumple Fs. 23/40	N/A	N/A	N/A
4	BIOTENG S.A.	Cumple Fs. 23/40	N/A	N/A	N/A
5	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
6	LIBRA PARAGUAY S.A.	Cumple Fs. 46/61	N/A	N/A	N/A
7	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	Cumple Fs. 54/103	N/A	N/A	N/A

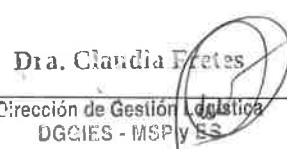
El Comité de Evaluación ha realizado del ANÁLISIS DE RATIOS FINANCIEROS de las Empresas Oferentes, a fin de determinar si las mismas cuentan con las calificaciones y la capacidad financiera necesaria para ejecutar contratos.

OFERENTES	ÍNDICE	PROMEDIO	CALIFICACIÓN
PROFARMA S.A.	RATIO DE LIQUIDEZ	3,54	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0,29	
	RENTABILIDAD	2,36	
QUIMFA S.A.	RATIO DE LIQUIDEZ	6,71	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0,12	
	RENTABILIDAD	0,56	
PROSALUD FARMA S.A.	RATIO DE LIQUIDEZ	5,20	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0,60	
	RENTABILIDAD	1,17	
BIOTENG S.A.	RATIO DE LIQUIDEZ	1,93	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0,50	
	RENTABILIDAD	1,95	
LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA	RATIO DE LIQUIDEZ	2,40	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0,31	
	RENTABILIDAD	1,63	
LIBRA PARAGUAY S.A.	RATIO DE LIQUIDEZ	2,40	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0,45	
	RENTABILIDAD	0,56	
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	RATIO DE LIQUIDEZ	1,23	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0,66	
	RENTABILIDAD	0,77	

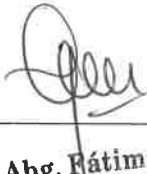
Los cálculos realizados a fin de llegar a los resultados del cuadro anterior, se encuentran detallados en el ANEXO II al presente Informe de Evaluación.




Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DIGES - MOPDS



Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística
DGCIES - MSP y SS



Abg. Rátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.



Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Div. de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

13. ANÁLISIS DE EXPERIENCIA REQUERIDA

Se verifica el cumplimiento de los Requisitos documentales para este criterio:

ORDEN	OFERENTES	Copia de facturaciones y/o contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.
1	PROFARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta
2	QUIMFA S.A.	Cumple Nota Respuesta
3	PROSALUD FARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta
4	BIOTENG S.A.	Cumple Nota Respuesta
5	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA	Cumple Fs. 14/24
6	LIBRA PARAGUAY S.A.	Cumple Fs. 62/69
7	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	Cumple Fs. 138/157

ÍNDICE: Demostrar la experiencia en provisión de MEDICAMENTOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto total ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año.

OFERENTES	MONTO TOTAL OFERTADO	25 % COMO MINIMO DEL MONTO TOTAL OFERTADO	EXPERIENCIA CON CONTRATOS EJECUTADOS y FACTURACIONES	EXPERIENCIA DEMOSTRADA CON CONTRATOS / FACTURAS
PROFARMA S.A.	2.170.000.000	542.500.000	977.362.340	CUMPLE
QUIMFA S.A.	15.944.500.000	3.986.125.000	55.309.783.802	CUMPLE
PROSALUD FARMA S.A.	2.975.000.000	743.750.000	52.693.896.000	CUMPLE
BIOTENG S.A.	13.390.000.000	3.347.500.000	11.606.770.000	CUMPLE
LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA	9.750.000.000	2.437.500.000	14.702.291.040	CUMPLE
LIBRA PARAGUAY S.A.	2.508.000.000	627.000.000	16.127.943.185	CUMPLE
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	83.224.644.000	20.806.161.000	24.535.674.080	CUMPLE

Conforme a la cantidad de Contratos y/o Facturaciones presentadas por las firmas PROFARMA S.A., QUIMFA S.A., PROSALUD FARMA S.A., BIOTENG S.A., LIBRA PARAGUAY S.A., y DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A., se deja constancia que han sido analizadas parcialmente, hasta cubrir el monto, del monto mínimo requerido.

14. VERIFICACIÓN DE LA CAPACIDAD TÉCNICA, CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS y MUESTRAS

Que, de conformidad al Pliego de Bases y Condiciones, se procede a la evaluación de las Documentaciones Técnicas, en cumplimiento a la Ley 7021/22 de Suministro y Contrataciones Públicas. Asimismo, se estableció que a los efectos de su cumplimiento se utilizará el criterio de **CUMPLE o NO CUMPLE**, para la CONFORMIDAD DE LA OFERTA EVALUADA CON LAS BASES Y CONDICIONES, las cuales fueron objeto de verificación por la representación Técnica del Comité Evaluador, conforme al ámbito de su competencia. Se expone en el siguiente cuadro el resultado de análisis de las ofertas presentadas:

Oferentes	Ítem	Descripción del Bien	Atributos	Características	Cap. Técnica	EETT / Muestras
QUIMFA S.A.	1	Voriconazol Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	marca: VORIZOL 200 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	C	C
LIBRA PARAGUAY S.A.				marca: VORIOLE 200 fabricante: MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED procedencia: INDIA	C	C
BIOTENG S.A.				marca: VORICONAZOL 200 MG. DEMOTEK fabricante: EXEMED PHARMACEUTICALS procedencia: INDIA	C	C
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.				marca: VFEND 200 fabricante: PFIZER ITALIA S.R.L. procedencia: ARGENTINA	C	C
QUIMFA S.A.	2	Voriconazol Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: VORIZOL 200 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	C	C
PROFARMA S.A.				marca: VEAC fabricante: EUROFARMA LABORATORIOS S.A. procedencia: BRASIL	C	C
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.				marca: VFEND 200 fabricante: PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC, KALAMAZOO procedencia: ARGENTINA	C	C

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSP y BS

Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y BS

Abg. Fatima Martinez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
y Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

Oferentes	Ítem	Descripción del Bien	Atributos	Características	Cap. Técnica	EETT / Muestras
PROSALUD FARMA S.A.	3	Tigeciclina Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: VORICONAZOL RICHET 200mg. fabricante: LABORATORIOS RICHET S.A. procedencia: ARGENTINA	C	C
LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA				marca: ETICINA 50 fabricante: LAB. DE PRODUCTOS ETICOS CEISA procedencia: PARAGUAY	C	C
QUIMFA S.A.				marca: SPEMICINA 50 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	C	C
BIOTENG S.A.				marca: TIGECICLINA 50 MG BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO. LTD. procedencia: CHINA	C	C
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.				marca: TYGACIL fabricante: WYETH LEDERLE S.R.L. Y/O PHATEON ITALIA S.P.A. procedencia: ARGENTINA	C	C
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	4	Linezolid Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	marca: ZYVOX fabricante: PFIZER PHARMACEUTICALS LLC. procedencia: ARGENTINA	C	C
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	5	Linezolid Solucion Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: TYMBRO fabricante: EUROFARMA LABORATORIOS S.A. procedencia: BRASIL	C	C
QUIMFA S.A.				marca: LINEZOLIDA 2mg/ml. QUIMFA fabricante: BEKER PRODUCTOS FARMACO HOSPITALARES Ltda. procedencia: BRASIL	C	C
BIOTENG S.A.				marca: NIRZOLID 0,2% fabricante: ACULIFE HEALTHCARE PVT. LTD. procedencia: INDIA	NC	C
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	6	Ceftazidima + Avibactam Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: ZAVICEFTA fabricante: ACS DOBFAR S.P.A. procedencia: ARGENTINA	C	C

Conforme a las Bases y Condiciones del llamado se procedió a verificar el cumplimiento de las capacidades y especificaciones técnicas. El detalle del cumplimiento o incumplimiento de estos criterios se detallan en el ANEXO III.

15. ABASTECIMIENTO SIMULTÁNEO

Conforme a las Bases y Condiciones del llamado, en el siguiente cuadro se realiza la distribución de las cantidades a recomendar, de acuerdo al posicionamiento de las ofertas.

Oferentes	Ítem	Cantidad Mínima s/PBC	Cantidad Máxima s/PBC	Precio Unitario Ofertado	Posición Abast	% Abast	Mejor Precio	Acepta Abast	Cantidad Mínima Abast.	Cantidad Máxima Abast.
QUIMFA S.A.	1	6.000	12.000	206.000	1	50%	206.000	MEJOR PRECIO	3.000	6.000
LIBRA PARAGUAY S.A.				209.000	2	30%		SI	1.800	3.600
BIOTENG S.A.				212.000	3	20%		SI	1.200	2.400
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.				234.000	4	-		SI	-	-
QUIMFA S.A.	2	1.750	3.500	835.000	1	50%	620.000	SI	875	1.750
PROFARMA S.A.				620.000	2	30%		MEJOR PRECIO	525	1.050
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.				843.000	3	20%		SI	350	700
PROSALUD FARMA S.A.				850.000	4	-		SI	-	-
LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA	3	25.000	50.000	195.000	1	50%	195.000	MEJOR PRECIO	12.500	25.000
QUIMFA S.A.				198.000	2	30%		SI	7.500	15.000
BIOTENG S.A.				202.000	3	20%		SI	5.000	10.000
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.				206.700	4	-		SI	-	-
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	4	700	1.400	116.960	1	100%	116.960	MEJOR PRECIO	700	1.400
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	5	500	1.000	208.400	1	60%	208.400	MEJOR PRECIO	300	600
QUIMFA S.A.				650.000	2	40%		SI	200	400
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	6	25.000	51.000	1.309.000	1	100%	1.309.000	MEJOR PRECIO	25.000	51.000

El orden de las ofertas fue determinado en los apartados anteriores.

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación

Dra. Claudia Fréres
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Abg. Fatima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.
Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

16. RECOMENDACIONES DE LA COMISIÓN EVALUADORA

En base a las consideraciones expuestas en el presente informe y de conformidad al Artículo 55 de la Ley N° 7021/22 “De Suministro y Contrataciones Públicas” y reglamentaciones vigentes, *el Comité de Evaluación de Ofertas, Sugiere y recomienda:*

- a) **ADJUDICAR** la presente licitación, en virtud a que las empresas oferentes cumplen con los requerimientos legales, económicos, técnicos y con las especificaciones técnicas solicitadas; conforme al siguiente detalle:

BIOTENG S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51101832-9999	Voriconazol Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	marca: VORICONAZOL 200 MG. DEMOTEK fabricante: EXEMED PHARMACEUTICALS procedencia: INDIA	206.000	1.200	2.400	247.200.000	494.400.000
3	51101556-999	Tigeciclina Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: TIGECICLINA 50 MG BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO., LTD. procedencia: CHINA	195.000	5.000	10.000	975.000.000	1.950.000.000
Montos totales								1.222.200.000	2.444.400.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES MIL DOSCIENTOS VEINTIDÓS MILLONES DOSCIENTOS MIL.

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES DOS MIL CUATROCIENTOS CUARENTA Y CUATRO MILLONES CUATROCIENTOS MIL.

DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
2	51101832-9998	Voriconazol Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: VFEND 200 fabricante: PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC, KALAMAZOO procedencia: ARGENTINA	620.000	350	700	217.000.000	434.000.000
4	51101508-9996	Linezolid Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	marca: ZYVOX fabricante: PFIZER PHARMACEUTICALS LLC. procedencia: ARGENTINA	116.960	700	1.400	81.872.000	163.744.000
5	51101508-9995	Linezolid Solución Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: TYMBRO fabricante: EUROFARMA LABORATORIOS S.A. procedencia: BRASIL	208.400	300	600	62.520.000	125.040.000
6	51101552-9999	Ceftazidima + Avibactam Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: ZAVICEFTA fabricante: ACS DOBFAR S.P.A. procedencia: ARGENTINA	1.309.000	25.000	51.000	32.725.000.000	66.759.000.000
Montos totales								33.086.392.000	67.481.784.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES TREINTA Y TRES MIL OCHENTA Y SEIS MILLONES TRESCIENTOS NOVENTA Y DOS MIL.

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES SESENTA Y SIETE MIL CUATROCIENTOS OCHENTA Y UN MILLONES SETECIENTOS OCHENTA Y CUATRO MIL.

LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
3	51101556-999	Tigeciclina Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: ETICINA 50 fabricante: LAB. DE PRODUCTOS ETICOS CEISA procedencia: PARAGUAY	195.000	12.500	25.000	2.437.500.000	4.875.000.000
Montos totales								2.437.500.000	4.875.000.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES DOS MIL CUATROCIENTOS TREINTA Y SIETE MILLONES QUINIENTOS MIL.

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES CUATRO MIL OCHOCIENTOS SETENTA Y CINCO MILLONES.

Lic. Ana Alonso
Comité de Evaluación
DGCIES - MSPBS

Dra. Claudia Freytes
Dirección de Gestión Logística
DGCIES - MSP y ES

Abg. Fátima Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Liquidación de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y P

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

LIBRA PARAGUAY S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51101832-9999	Voriconazol Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	marca: VORIOLE 200 fabricante: MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED procedencia: INDIA	206.000	1.800	3.600	370.800.000	741.600.000
Montos totales								370.800.000	741.600.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES TRESCIENTOS SETENTA MILLONES OCHOCIENTOS MIL.
MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES SETECIENTOS CUARENTA Y UN MILLONES SEISCIENTOS MIL.

PROFARMA S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
2	51101832-9998	Voriconazol Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: VEAC fabricante: EUROFARMA LABORATORIOS S.A. procedencia: BRASIL	620.000	525	1.050	325.500.000	651.000.000
Montos totales								325.500.000	651.000.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES TRESCIENTOS VEINTICINCO MILLONES QUINIENTOS MIL.
MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES SEISCIENTOS CINCUENTA Y UN MILLONES.

QUIMFA S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51101832-9999	Voriconazol Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	marca: VORIZOL 200 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	206.000	3.000	6.000	618.000.000	1.236.000.000
2	51101832-9998	Voriconazol Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: VORIZOL 200 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	620.000	875	1.750	542.500.000	1.085.000.000
3	51101556-999	Tigeciclina Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: SPEMICINA 50 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	195.000	7.500	15.000	1.462.500.000	2.925.000.000
5	51101508-9995	Linezolid Solucion Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: LINEZOLIDA 2mg/ml. QUIMFA fabricante: BEKER PRODUCTOS FARMACO HOSPITALARES Ltda. procedencia: BRASIL	208.400	200	400	41.680.000	83.360.000
Montos totales								2.664.680.000	5.329.360.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES DOS MIL SEISCIENTOS SESENTA Y CUATRO MILLONES SEISCIENTOS OCHENTA MIL.
MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES CINCO MIL TRESCIENTOS VEINTINUEVE MILLONES TRESCIENTOS SESENTA MIL.

Lic. Ana Alonso
Comité de Evaluación
DGCIES - MSP y B.S.

Dra. Claudia Freitas
Dirección de Gestión Logística
DGCIES - MSP y B.S.

Abg. Fatima Martinez
Abc. Dictaminante
AJ - DGAJ - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Graduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

RESUMEN DE LA RECOMENDACIÓN

OFERENTES	ÍTEM	MONTO TOTAL MÍNIMO	MONTO TOTAL MÁXIMO
BIOTENG S.A.	1 y 3	1.222.200.000	2.444.400.000
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	2, 4, 5 y 6	33.086.392.000	67.481.784.000
LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA	3	2.437.500.000	4.875.000.000
LIBRA PARAGUAY S.A.	1	370.800.000	741.600.000
PROFARMA S.A.	2	325.500.000	651.000.000
QUIMFA S.A.	1, 2, 3 y 5	2.664.680.000	5.329.360.000
MONTOS TOTALES		40.107.072.000	81.523.144.000

MONTO TOTAL MÍNIMO RECOMENDADO A ADJUDICAR: GUARANIES CUARENTA MIL CIENTO SIETE MILLONES SETENTA Y DOS MIL. -

MONTO TOTAL MÁXIMO RECOMENDADO A ADJUDICAR: GUARANIES OCHENTA Y UN MIL QUINIENTOS VEINTITRÉS MILLONES CIENTO CUARENTA Y CUATRO MIL. -

JUSTIFICACIÓN DEL PLAZO DE ENTREGA DEL INFORME

Es importante destacar que este comité ha verificado detalladamente cada oferta de los participantes, es decir, ha procedido al análisis y revisión de los documentos legales, financieros, técnicos y muestras presentadas por los 8 oferentes participantes para los 6 ítems requeridos en el llamado. Así también, la misma complejidad de los medicamentos a ser adquiridos y de los documentos presentados han motivado a que se realicen varias consultas a los oferentes a lo largo de toda la evaluación, como también a otras dependencias de esta Convocante, de modo a solicitar aclaraciones y dilucidar dudas que se creyó conveniente esclarecer. Todo esto motivó al retraso de la presentación del informe.

Este informe concluye en fecha 07 de octubre del 2024.

ES NUESTRO INFORME.

Lic. Ana Alonzo
Comite de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Abg. Fabiana Martínez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Fto. de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

ANEXO I

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA																		BIOTENG S.A.			
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Tipo de Contrato	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto	Precio Unitario (IVA Incluido)	Precio Total Mínimo	Precio Total Máximo	Características	% VAR	Precio Unitario (IVA Incluido)	Precio Total Mínimo	Precio Total Máximo	Características	% VAR			
1	51101832-9999	Voriconazol Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	Por Cantidad	196.935	6.000	12.000	-	-	-	-	marca: VORICONAZOL 200 MG. DEMOTEK fabricante: EXEMED PHARMACEUTICALS procedencia: INDIA		212.000	1.272.000.000	2.544.000.000	marca: VORICONAZOL 200 MG. DEMOTEK fabricante: EXEMED PHARMACEUTICALS procedencia: INDIA	8			
2	51101832-9998	Voriconazol Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	887.391	1.750	3.500	-	-	-	-	marca: TIGECICLINA 50 MG BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO. LTD. procedencia: CHINA		-	-	-	marca: TIGECICLINA 50 MG BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO. LTD. procedencia: CHINA	-3			
3	51101556-999	Tigeciclina Polvo para inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	209.144	25.000	50.000	-	195.000	4.875.000.000	9.750.000.000	marca: ETICINA 50 fabricante: LAB. DE PRODUCTOS ETICOS CEISA procedencia: PARAGUAY	-7	202.000	5.050.000.000	10.100.000.000	marca: ETICINA 50 fabricante: LAB. DE PRODUCTOS ETICOS CEISA procedencia: PARAGUAY				
4	51101508-9996	Unesolid Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	Por Cantidad	116.960	700	1.400	-	-	-	-	marca: NIRZOLID 0,2% fabricante: ACULIFE HEALTHCARE PVT. LTD. procedencia: INDIA		-	-	-	marca: NIRZOLID 0,2% fabricante: ACULIFE HEALTHCARE PVT. LTD. procedencia: INDIA	15			
5	51101508-9995	Unesolid Solucion Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	648.804	500	1.000	-	-	-	-	marca: CEFOTAZIDIM + AVIBACTAM fabricante: INDIA procedencia: INDIA		746.000	373.000.000	746.000.000	marca: CEFOTAZIDIM + AVIBACTAM fabricante: INDIA procedencia: INDIA				
6	51101552-9999	Ceftazidima + Avibactam Polvo para inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	1.560.000	25.000	51.000	-	-	-	-			-	-	-					
Total General Calculado:											9.750.000.000			Total General Calculado:				13.390.000.000			

QUIMFA S.A.											PROSALUD FARMA S.A.								
Item	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Tipo de Contrato	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto	Precio Unitario (IVA Incluido)	Precio Total Mínimo	Precio Total Máximo	Características	% VAR	Precio Unitario (IVA Incluido)	Precio Total Mínimo	Precio Total Máximo	Características	% VAR	
1	51101832-9999	Voriconazol Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	Por Cantidad	196.935	6.000	12.000	-	206.000	1.236.000.000	2.472.000.000	marca: VORIZOL 200 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	5	-	-	-	marca: fabricante: procedencia:		
2	51101832-9998	Voriconazol Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	887.391	1.750	3.500	-	835.000	1.461.250.000	2.922.500.000	marca: VORIZOL 200 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	-6	850.000	1.487.500.000	2.975.000.000	marca: VORICONAZOL RICHET 200mg fabricante: LABORATORIOS RICHET S.A. procedencia: ARGENTINA	-4	
3	51101556-999	Tigeciclina Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	209.144	25.000	50.000	-	198.000	4.950.000.000	9.900.000.000	marca: SPEMICINA 50 fabricante: QUIMFA S.A. procedencia: NACIONAL	-5	-	-	-	marca: fabricante: procedencia:		
4	51101508-9996	Unesolid Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	Por Cantidad	116.960	700	1.400	-	-	-	-	marca: fabricante: procedencia:		-	-	-	marca: fabricante: procedencia:		
5	51101508-9995	Unesolid Solucion Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	648.804	500	1.000	-	650.000	325.000.000	650.000.000	marca: LINEZOLIDA 2mg/ml. QUIMFA fabricante: BEKER PRODUCTOS FARMACO HOSPITALARES Ltda. procedencia: BRASIL	0	-	-	-	marca: fabricante: procedencia:		
6	51101552-9999	Ceftazidima + Avibactam Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	1.560.000	25.000	51.000	-	-	-	-	marca: fabricante: procedencia:		-	-	-	marca: fabricante: procedencia:		
Total General Calculado:											15.944.500.000	Total General Calculado:				2.975.000.000			

Lic. Aldo Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPS

Dra. Claudia Freitas
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Abg. Fatima Martinez
Abogada Dictaminante
AJ - DGAF - M.S.P. y B.S.

Javier Delgado
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Gerencia de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

TASSOS S.A.										LIBRA PARAGUAY S.A.												
Item	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Tipo de Contrato	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto	Precio Unitario (IVA Incluido)	Precio Total Mínimo	Precio Total Máximo	Características	% VAR	Precio Unitario (IVA Incluido)	Precio Total Mínimo	Precio Total Máximo	Características	% VAR				
1	51101832-9999	Voriconazol Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	Por Cantidad	196.935	6.000	12.000	-				marca: fabricante: procedencia:		209.000	1.254.000.000	2.508.000.000	marca: VORIOLE 200 fabricante: MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED procedencia: INDIA	6				
2	51101832-9998	Voriconazol Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	887.391	1.750	3.500	-				marca: fabricante: procedencia:					marca: fabricante: procedencia:					
3	51101556-999	Tigeciclina Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	209.144	25.000	50.000	-				marca: fabricante: procedencia:					marca: fabricante: procedencia:					
4	51101508-9996	Linezolid Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	Por Cantidad	116.960	700	1.400	-				marca: fabricante: procedencia:					marca: fabricante: procedencia:					
5	51101508-9995	Linezolid Solución Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	648.804	500	1.000	-				marca: fabricante: procedencia:					marca: fabricante: procedencia:					
6	51101552-9999	Ceftazidima + Avibactam Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	1.560.000	25.000	51.000	-	1.790.000	44.750.000.000	91.290.000.000	marca: CEFTAZIDIMA ZG + AVIBACTAM 0.5G PERMATEC fabricante: KQUALITY PHARMACEUTICALS LIMITED procedencia: INDIA	15				marca: fabricante: procedencia:					
Total General Calculado:										91.290.000.000				Total General Calculado:					2.508.000.000			

PROFARMA S.A.										DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.												
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Tipo de Contrato	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto	Precio Unitario (IVA Incluido)	Precio Total Mínimo	Precio Total Máximo	Características	% VAR	Precio Unitario (IVA Incluido)	Precio Total Mínimo	Precio Total Máximo	Características	% VAR				
1	51101832-9999	Voriconazol Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	Por Cantidad	196.935	6.000	12.000	-				marca: fabricante: procedencia:		234.000	1.404.000.000	2.808.000.000	marca: VFEND 200 fabricante: PFIZER ITALIA S.R.L. procedencia: ARGENTINA	19				
2	51101832-9998	Voriconazol Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	887.391	1.750	3.500	-	620.000	1.085.000.000	2.170.000.000	marca: VEAC fabricante: EUROFARMA LABORATORIOS S.A. procedencia: BRASIL	-30	843.000	1.475.250.000	2.950.500.000	marca: VFEND 200 fabricante: PHARMACIA & UPJOHN COMPANY LLC, KALAMAZOO procedencia: ARGENTINA	-5				
3	51101556-9999	Tigeciclina Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	209.144	25.000	50.000	-				marca: fabricante: procedencia:		206.700	5.167.500.000	10.335.000.000	marca: TYGACIL fabricante: WYETH LEDELERLE S.R.L. Y/O PHATEON ITALIA S.P.A. procedencia: ARGENTINA	-1				
4	51101508-9996	Linezolid Comprimido	unidad de medida: Unidad presentación: UNIDAD	Por Cantidad	116.960	700	1.400	-				marca: fabricante: procedencia:		116.960	81.872.000	163.744.000	marca: ZYVOX fabricante: PFIZER PHARMACEUTICALS LLC. procedencia: ARGENTINA	0				
5	51101508-9995	Linezolid Solución Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	648.804	500	1.000	-				marca: fabricante: procedencia:		208.400	104.200.000	208.400.000	marca: TYNBRO fabricante: EUROFARMA LABORATORIOS S.A. procedencia: BRASIL	-68				
6	51101552-9999	Ceftazidima + Avibactam Polvo para Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	Por Cantidad	1.560.000	25.000	51.000	-				marca: fabricante: procedencia:		1.309.000	32.725.000.000	66.759.000.000	marca: ZAVICEFTA fabricante: ACS DOBFAR S.P.A. procedencia: ARGENTINA	-16				
Total General Calculado:										2.170.000.000									Total General Calculado: 83.224.644.000			

Lic. **Alfonso**
Comité de Evaluación
DGCIES - MSP y ES

Dra. **Claudia Torres**
Dirección de Gestión Logística
DGCIES - MSP y ES

Abg. **Fátima Martínez**
Abogada Dedicada
AJ - DGAF - MSP y B.S.

Javier **Deffino**
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Giratoria de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

ANEXO II

ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA



DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

INFORME DE EVALUACIÓN FINANCIERA

REF : REMISIÓN DE ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA Y EXPERIENCIA
REQUERIDA LPN N° 79/2024

ELABORADO POR: ANTONIO JAVIER DELFINO GONZÁLEZ, MIEMBRO
COMITÉ DE EVALUACIÓN LPN N° 79/24

En el marco de la LPN N° 79/2024 - ADQUISICIÓN MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCIÓN TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIÁTRICO, ID 445.805, remito el informe de ratios financieros sobre las documentaciones presentadas por las firmas oferentes de la mencionada Licitación.

Al respecto remito adjunto los resultados arrojados según datos de las copias de Balances de los años 2020, 2021, 2022 o 2021-2022-2023, respectivamente; y la experiencia requerida en concordancia con lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.

1. ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA:

Se verifica el cumplimiento de los Requisitos documentales para este criterio:

REQUISITOS DOCUMENTALES	REQUISITO
Balance General y Estado de Resultados de los años 2020, 2021, 2022 o 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL.-	R1
Presentación del Formulario 501 de los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes IRE SIMPLE.-	R2
Presentación del Formulario 515 para los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes del IRP/ IRP-RSP.	R3
Para contribuyentes de IVA Gral.: Formularios IVA General de los años 2021-2022-2023.	R4

N°	OFERENTES	R1	R2	R3	R4
1	PROFARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
2	QUIMFA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
3	PROSALUD FARMA S.A.	Cumple Fs. 23-40	N/A	N/A	N/A
4	BIOTENG S.A.	Cumple Fs. 23-40	N/A	N/A	N/A
5	LABORATORIOS DE PRODUCTOS ETICOS C.E.I.S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
6	TASSOS S.A.	Cumple Fs. 37-40	N/A	N/A	N/A
7	LIBRA PARAGUAY S.A.	Cumple Fs. 46-61	N/A	N/A	N/A
8	LA POLICLINICA S.A.	Cumple Fs. 54-103	N/A	N/A	N/A



DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

El Comité de Evaluación procede a la elaboración del ANÁLISIS DE RATIOS FINANCIEROS de las Empresas Oferentes, a fin de determinar si las mismas cuentan con las calificaciones y la capacidad financiera necesaria para ejecutar contratos.

EMPRESA PROFARMA S.A.

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	8.176.813.545	5,32	15.030.996.148	2,61	20.534.432.543	2,68	3,54	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	1.536.309.265		5.760.770.014		7.650.173.308			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	1.536.309.265	0,18	5.760.770.014	0,35	7.650.173.308	0,34	0,29	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	8.743.663.842		16.659.027.404		22.342.239.513			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	2.728.077.902	5,46	3.506.357.672	0,81	3.604.268.268	0,83	2,36	CUMPLE
	CAPITAL	500.000.000		4.350.000.000		4.350.000.000			

EMPRESA QUIMFA S.A.

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	460.354.157.628	7,14	619.982.970.075	7,04	900.655.798.125	5,64	5,71	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	61.862.394.654		88.048.478.675		159.696.128.467			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	61.862.394.654	0,10	88.379.163.606	0,11	159.696.128.467	0,15	0,12	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	608.292.142.710		774.677.348.162		1.072.660.893.614			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	172.996.416.842	0,56	182.068.438.500	0,42	316.466.560.791	0,70	0,56	CUMPLE
	CAPITAL	308.570.941.040		430.917.536.850		450.000.000.000			

EMPRESA PROSALUD FARMA S.A.

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	216.633.729.815	6,31	295.575.927.759	4,42	521.203.014.157	4,87	5,20	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	34.349.914.118		66.668.473.066		107.098.143.619			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	287.431.440.448	0,53	358.376.909.702	0,61	501.109.780.544	0,62	0,60	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	512.464.778.089		588.198.127.676		814.650.618.824			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	90.302.912.089	1,11	55.090.792.432	0,68	138.810.412.738	1,71	1,17	CUMPLE
	CAPITAL	81.000.000.000		81.000.000.000		81.000.000.000			

EMPRESA BIOTENG S.A.

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	19.749.363.145	1,56	61.879.819.476	2,22	90.504.381.363	2,02	1,93	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	12.620.604.644		27.870.496.706		44.816.146.847			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	12.620.604.644	0,54	29.037.701.408	0,45	47.226.256.027	0,50	0,50	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	23.471.803.250		65.222.177.676		94.023.973.721			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	2.765.522.933	0,49	27.992.875.765	4,91	13.339.453.306	0,45	1,95	CUMPLE
	CAPITAL	5.700.000.000		5.700.000.000		29.700.000.000			

EMPRESA LABORATORIOS DE PRODUCTOS ETICOS C.E.I.S.A.

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	309.664.839.893	2,89	441.717.934.123	2,23	610.468.729.590	2,08	2,40	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	107.087.512.002		197.921.718.346		292.830.459.031			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	107.087.512.002	0,24	197.921.718.346	0,33	292.830.459.031	0,35	0,31	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	450.031.289.132		589.314.216.889		830.643.274.239			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	159.924.731.164	1,63	171.977.216.019	1,32	249.798.671.883	1,92	1,63	CUMPLE
	CAPITAL	98.000.000.000		130.000.000.000		130.000.000.000			



DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

EMPRESA		TASSOS S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	ÍNDICE	MONTO G.	ÍNDICE	MONTO G.	ÍNDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE PASIVO CORRIENTE	11.850.099.152 7.294.553.671	1,62	30.025.572.992 14.669.973.148	2,05	104.214.849.595 56.227.169.151	1,85	1,84	CUMPLE
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL ACTIVO TOTAL	7.294.553.671 11.950.508.167	0,61	14.669.973.148 30.612.497.762	0,48	56.227.169.151 105.434.553.490	0,53	0,54	CUMPLE
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS CAPITAL	3.603.953.775 984.187.441	3,66	12.670.484.392 3.000.000.000	4,22	35.749.886.434 3.000.000.000	11,92	6,60	CUMPLE

EMPRESA		LIBRA PARAGUAY S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	ÍNDICE	MONTO G.	ÍNDICE	MONTO G.	ÍNDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE PASIVO CORRIENTE	86.855.492.348 23.267.257.901	3,73	98.287.739.597 53.452.912.237	1,84	167.598.792.396 102.590.156.209	1,63	2,40	CUMPLE
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL ACTIVO TOTAL	23.267.257.901 58.361.727.740	0,40	53.452.912.237 126.744.370.074	0,42	102.590.156.209 196.243.298.562	0,52	0,45	CUMPLE
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS CAPITAL	12.474.772.707 30.000.000.000	0,42	14.419.096.292 30.000.000.000	0,48	23.541.741.787 30.000.000.000	0,78	0,56	CUMPLE

EMPRESA		LA POLICLINICA S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	ÍNDICE	MONTO G.	ÍNDICE	MONTO G.	ÍNDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE PASIVO CORRIENTE	198.928.797.014 153.888.130.796	1,29	205.328.237.345 162.243.308.417	1,27	315.987.727.312 279.091.694.109	1,13	1,23	CUMPLE
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL ACTIVO TOTAL	153.888.130.796 241.603.726.653	0,64	162.243.308.417 256.114.106.724	0,63	279.091.694.109 399.820.530.494	0,70	0,68	CUMPLE
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS CAPITAL	25.538.232.996 50.000.000.000	0,51	31.341.941.986 50.000.000.000	0,63	58.199.980.064 50.000.000.000	1,16	0,77	CUMPLE

2. ANÁLISIS DE EXPERIENCIA REQUERIDA

Con el objetivo de calificar la experiencia del oferente, se considerarán los siguientes índices:

ÍNDICE: Demostrar la experiencia en provisión de MEDICAMENTOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto total ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año.

REQUISITOS DOCUMENTALES		REQUISITO
Copia de facturaciones y/o contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.		R1

OFERENTE	EMPRESAS	R1
1	PROFARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta
2	QUIMFA S.A.	Cumple Nota Respuesta
3	PROSALUD FARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta
4	BIOTENG S.A.	Cumple Nota Respuesta
5	LABORATORIOS DE PRODUCTOS ETICOS C.E.I.S.A.	Cumple Fs. 14-24
6	TASSOS S.A.	Cumple Fs. 42-52
6	LIBRA PARAGUAY S.A.	Cumple Fs. 62-69
7	LA POLICLINICA S.A.	Cumple Fs. 138-157



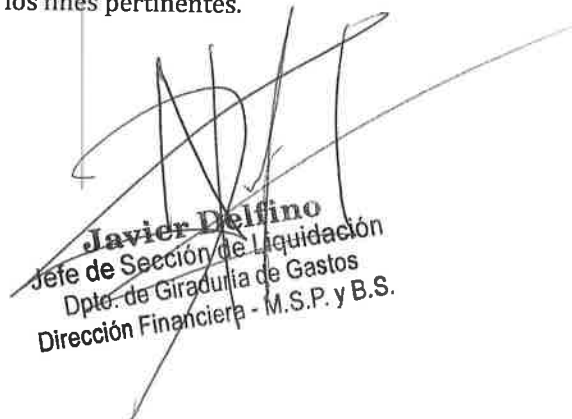
**DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN**

Conforme a la cantidad de Contratos/facturas presentadas por las siguientes firmas, se deja constancia que han sido analizadas parcialmente, hasta cubrir el monto, del monto mínimo requerido.

PROFARMA S.A., QUIMFA S.A., PROSALUD FARMA S.A., BIOTENG S.A., LIBRA PARAGUAY S.A., LA POLICLINICA S.A.

EMPRESA	MONTO TOTAL OFERTADO	25 % COMO MINIMO DEL MONTO TOTAL OFERTADO	EXPERIENCIA CON CONTRATOS EJECUTADOS y FACTURACIONES	Experiencia demostrada con contratos/ facturas
PROFARMA S.A.	2.170.000.000	542.500.000	977.362.340	CUMPLE
QUIMFA S.A.	15.944.500.000	3.986.125.000	55.309.783.802	CUMPLE
PROSALUD FARMA S.A.	2.975.000.000	743.750.000	52.693.896.000	CUMPLE
BIOTENG S.A.	13.390.000.000	3.347.500.000	11.606.770.000	CUMPLE
LABORATORIOS DE PRODUCTOS ETICOS C.E.I.S.A.	9.750.000.000	2.437.500.000	14.702.291.040	CUMPLE
TASSOS S.A.	91.290.000.000	22.822.500.000	27.337.377.500	CUMPLE
LIBRA PARAGUAY S.A.	2.508.000.000	627.000.000	16.127.943.185	CUMPLE
LA POLICLINICA S.A.	83.224.644.000	20.806.161.000	24.535.674.080	CUMPLE

Se remite el informe, para los fines pertinentes.


Javier Delfino
Jefe de Sección de Liquidación
Dpto. de Giraduría de Gastos
Dirección Financiera - M.S.P. y B.S.

ANEXO III

**ANÁLISIS DE LA CAPACIDAD TÉCNICA,
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y MUESTRAS**

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN Nº 79/2024 - ADQUISICION MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCION TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIATRICO.
I.D: 445.805

Pliego para la Adquisición de Bienes y/o Servicios - CONVENCIONAL - Ley Nº 7021/22.

Fecha de Apertura de Ofertas: miercoles 18 de septiembre de 2024
Designación: 30/05/2024
SIMESE N°: 182.203/3023
Memorando DOC-DLIC N°: 462/2024
Inicio y Entrega de evaluación: 19/09/2024 - 26/09/2024

OFERENTE: PROSALUD FARMA S.A: Cumple con todas las documentaciones para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como las muestras evaluadas.

ITEMS OFERTADOS:	
ITEM 2	
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	VORICONAZOL INYECTABLE
	200 mg BLISTER
	VORICONAZOL RICHET 200MG
	ARGENTINA
	850.000
MARCA:	2.180.000
PROCEDENCIA:	PROSALUD FARMA S.A
PRECIO OFERTADO:	LABORATORIOS RICHET S.A
ACTA DE FIACION DE PRECIO AL PUBLICO:	CUMPLE
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	
FABRICANTE:	
EVALUACION DE MUESTRAS:	

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA

En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA. FOLLETO IMPRESO
Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA. LABORATORIOS RICHET S.A./PROSALUD FARMA S.A/ CONSULARIZADO/LEGALIZADO/SELLO DEL REGISTRO PUBLICO)
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: CERTIFICADO GMD DE PLANTA- LAB. RICHET S.A (ANMAT)- APOSTILLADO
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA

LPN Nº 79/2024 - ADQUISICION MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCION TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIATRICO.
I.D: 445.805

Pliego para la Adquisición de Bienes y/o Servicios - CONVENCIONAL - Ley Nº 7021/22.

Fecha de Apertura de Ofertas: *miércoles 18 de septiembre de 2024*
Designación: 30/05/2024
SIMESE N°: 182.203/3023
Memorando DOC-DLIC N°: 462/2024
Inicio y Entrega de evaluación: 19/09/2024 - 26/09/2024

OFERENTE: LIBRA PARAGUAY S.A: *Cumple con todas las documentaciones para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada.*

ITEMS OFERTADOS:

	ITEM 1
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: <i>Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega</i>	VORICONAZOL COMPRIMIDO 200 mg BLISTER
MARCA:	VORIOLE 200
PROCEDECIA:	INDIA
PRECIO OFERTADO:	209.000
ACTA DE FIACION DE PRECIO AL PUBLICO:	300.000
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	LIBRA PARAGUAY S.A/TRANSFERENCIA DE REGISTRO DE IMEDIC S.A
FABRICANTE:	MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED
EVALUACION DE MUESTRAS:	CUMPLE

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. FOLIO 95
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISa de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, etc., según corresponda.	NO APLICA
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISa de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	CUMPLE. FOLIO 82: PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP. DNVS
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE. FOLIO 83-86: FOLLETO INFORMATIVO DEL PRODUCTO

Lic. Ariel Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Gladys Flores
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.	CUMPLE. FOLIO 100
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. FOLIO 97: BPA Y D: LIBRA PARAGUAY S.A
Los oferentes que usufruyan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	CUMPLE. FOLIO 87-89: MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED/LUBRA PARAGUAY S.A (APOSTILLADO /SELLO DEL REGISTRO PUBLICO DE COMERCIO)
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero; presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE. FOLIO 81
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE. FOLIO 79
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. FOLIO 101
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. FOLIO 102
Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	CUMPLE.FOLIO 90-94: GMP: MSN LABORATORIES PRIVATE LIMITED(APOSTILLADA)
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA


Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
FARMACOS - MSPBS


Dra. Claudia Froyes
Comité de Evaluación
VIGILANCIA - MSPBS

Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. FOLIO 238: BPA YD, DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A./BPA Y D: PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY	CUMPLE. FOLIO 238: BPA YD, DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A./BPA Y D: PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY	CUMPLE. FOLIO 238: BPA YD, DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A./BPA Y D: PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY	CUMPLE. FOLIO 238: BPA YD, DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A./BPA Y D: PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY	CUMPLE. FOLIO 238: BPA YD, DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A./BPA Y D: PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY	CUMPLE. FOLIO 335: BPA YD, DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A./BPA Y D: PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY
Los oferentes que usufruyan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructua las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PHIZER INC./ PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY/DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PHIZER INC./ PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY/DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PHIZER INC./ PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY/DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PHIZER INC./ PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY/DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A	CUMPLE. FOLIO 132-137: EUROFARMA LABORATORIOS S.A./EUROFARMA PARAGUAY S.A./DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PHIZER INC./ PHIZER LUXEMBURGOURG S.A.R.L SUC.PARAGUAY/DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas	CUMPLE PAG 349	CUMPLE PAG 349	CUMPLE PAG 349	CUMPLE PAG 349	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE PAG 352
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 353	CUMPLE PAG 354	CUMPLE PAG 355	CUMPLE PAG 355	CUMPLE PAG 356	CUMPLE PAG 358
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGES	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237	CUMPLE. FOLIO 237
Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países, emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	CUMPLE. FOLIO 277-285: GMP : PHIZER ITALIA SRL	NO APLICA	CUMPLE. FOLIO 297-308: GMP: WYETH LEDERLE SRL	CUMPLE. FOLIO 309-324: GMP: PHIZER PHARMACEUTICALS LLC	CUMPLE. FOLIO 325-328: BPE: EUROFARMA LABORATORIOS S.A	CUMPLE. FOLIO 330-348 : GMP: ACS DOBFAR S.P.A
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público:	NO APLICA	CUMPLE. FOLIO 285-296: www.accessdata.fda.gov/xct ips/cdrh/cdrcs/cdrh/cdrsa rch.cfm	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA

Lic. Anibal Alonzo
Comité de Evaluación
DGGES - MSPBS

Dra. Cecilia Flores
Comité de Evaluación
DGGES - MSPBS

LPN Nº 79/2024 - ADQUISICION MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCION TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIATRICO.
I.D: 445.805

Pliego para la Adquisición de Bienes y/o Servicios - CONVENCIONAL - Ley Nº 7021/22.

Fecha de Apertura de Ofertas: miercoles 18 de septiembre de 2024
Designación: 30/05/2024
SIMESE N°: 182.203/3023
Memoranda DOC-DLIC N°: 462/2024
Inicio y Entrega de evaluación: 19/09/2024 - 26/09/2024

OFERENTE: TASSOS S.A: Cumple con todas las documentaciones para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, No cumple no presenta muestra solicitada por el comité evaluador.

ITEMS OFERTADOS:


ITEM 6	
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmacéutica, Presentación de Entrega	CEFTAZIDIMA + AVIBACTAM 2g/0,5 g INYECTABLE VIAL
	CEFTAZIDIMA 2G + AVIBACTAM 0.5G PERMATEC
	INDIA
	1.790.000
	1.980.000
MARCA:	CENTRO MEDICO AMANECEER S.A
PRECIO OFERTADO:	KWALITY PHARMACEUTICALS LIMITED/INTERCONTINENTAL PHARMA INC.
ACTA DE FIJACION DE PRECIO AL PUBLICO:	
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	
FABRICANTE:	
EVALUACION DE MUESTRAS:	NO CUMPLE. NO PRESENTA MUESTRA SOLICITADA

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: TASSO S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: CENTRO MEDICO AMANECEER S.A
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PROSPECTO IMPRESO

Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPA Y D-JASSO S.A
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PASEDA S.R.L/TASSO S.A.(CONTRAT DE LOCACION) BPA Y D - PASEDA S.R.L
Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: INTERCONTINENTAL PHARMA INC./XVQUALITY PHARMACEUTICALS LIMITED(CENTRO MEDICO AMANECEER S.A/TASSO S.A/APOSTILLADO/SELLO DEL REGISTRO PUBLICO)
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración Jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE FABRICACION-ANVISA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA


Lic. Ana Alonzo
 Comité de Evaluación
 DGGIES - MSPBS


Dra. Claudia Ferrás
 Comité de Evaluación
 DGGIES - MSPBS

Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPF Y C/BPA Y D: QUIMFA S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPF Y C/BPA Y D: QUIMFA S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPF Y C/BPA Y D: QUIMFA S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPF Y C/BPA Y D: QUIMFA S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPF Y C/BPA Y D: QUIMFA S.A
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: CONTRATO DE ELABORACION: BEKER PRODUCTOS FARMACO HOSPITALARES Ltda /QUIMFA S.A - (SUSCRITO EN EL PARAGUAY)
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE FABRICACION (APOSTILLADO)/ANVISA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA

Lic. Ana Alonso

Comité de Evaluación

DGGIES - MSPBS

Dra. María Flores

Comité de Evaluación

DGGIES - MSPBS

LPN Nº 79/2024 - ADQUISICION MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCION TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIATRICO.
I.D: 445.805

Piiego para la Adquisición de Bienes y/o Servicios - CONVENCIONAL - Ley Nº 7021/22.

Fecha de Apertura de Ofertas: miercoles 18 de septiembre de 2024
Designación: 30/05/2024
SIMESE N°: 182.203/3023
Memorando DOC-DLIC N°: 462/2024
Inicio y Entrega de evaluación: 19/09/2024 - 26/09/2024

OFERENTE: BIOTENG S.A: Cumple con todas las documentaciones para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como las muestras evaluadas.excepto el item 5 por los motivos que se detallan mas abajo en esta planilla.

ITEMS OFERTADOS:	ITEM 1	ITEM 3	ITEM 5
	VORICONAZOL	TIGECICLINA 50 mg	LINEZOLID
	COMPRIMIDO 200 mg BLISTER	INJECTABLE VIAL	INJECTABLE 2 mg/ml ENVASE ESTERIL
	VORICONAZOL 200MG DEMOTEK	TIGECICLINA 50 mg BIOVAL	NIRZOLID 0.2%
	INDIA	CHINA	INDIA
PROCEDENCIA:	INDIA	CHINA	INDIA
PRECIO OFERTADO:	212.000	202.000	746.000
ACTA DE FIJACION DE PRECIO AL PUBLICO:	480.000	411.600	780.000
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	EUROQUIMICA S.A	LABORATORIOS BIOVAL S.A	EUROQUIMICA S.A
FABRICANTE:	EXEMED PHARMACEUTICALS	NANJING KING -FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO LTD	ACULIFE HEALTHCARE PVT LTD
EVALUACION DE MUESTRAS:	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica			
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG S.A	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG S.A	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG S.A
	CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA S.A	CUMPLE NOTA RESPUESTA LABORATORIOS BIOVAL S.A	CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA S.A
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA

En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto pueda seguir siendo comercializado mientras dure el trámite	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA: PROSPECTO IMPRESO	CUMPLE NOTA RESPUESTA: PROSPECTO IMPRESO	CUMPLE NOTA RESPUESTA: PROSPECTO IMPRESO
Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG S.A. EUROQUIMICA S.A BPA y D	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG S.A. LABORATORIOS BIOVAL S.A BPA y D	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG S.A. EUROQUIMICA S.A BPA y D
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	CUMPLE NOTA RESPUESTA EXEMED PHARMACEUTICALS / EUROQUIMICA S.A./BIOTENG S.A	CUMPLE NOTA RESPUESTA NANJING KING -FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO LTD/LABORATORIOS BIOVAL S.A/BIOTENG S.A	CUMPLE NOTA RESPUESTA ACULIFE HEALTHCARE PVT LTD/EUROQUIMICA S.A/BIOTENG S.A
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario. Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requiendo por el MSPBS.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA

Lic. Ana María
Comité de Evaluación
FARMACIA, ALIMENTOS
Y COSMÉTICOS

Dra. Cecilia Flores
Comité de Evaluación
FARMACIA, ALIMENTOS
Y COSMÉTICOS

Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISIA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISIA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	CUMPLE NOTA RESPUESTA EXEMED PHARMACEUTICALS PRESENTA CERTIFICADO DE CONFORMIDAD DE UN FABRICANTE CON LAS BPF	NO APLICA	NO CUMPLE, NO PRESENTA DOCUMENTACION SOLICITADA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA	CUMPLE NOTA RESPUESTA PRESENTA CARTA DE DECLARACION NANJING KING -FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO LTD	NO CUMPLE, NO PRESENTA DOCUMENTACION SOLICITADA

Lic. Ana Bonzo
Comite de Evaluacion
DGOIN - MOPES

Dra. Claudia Frotos
Comite de Evaluacion
DGOIN - MOPES

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN Nº 79/2024 - ADQUISICION MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCION TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIATRICO.
I.D: 445.805

Pliego para la Adquisición de Bienes y/o Servicios - CONVENCIONAL - Ley Nº 7021/22.

Fecha de Apertura de Ofertas: miercoles 18 de septiembre de 2024
Designación: 30/05/2024
SIMIENE Nº: 182.203/3023
Memorando DOC-DIIC Nº: 462/2024
Inicio y Entrega de evaluación: 19/09/2024 - 26/09/2024

OFERENTE: LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA: Cumple con todas las documentaciones para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada.


ITEMS OFERTADOS:	ITEM 3
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	TIGECICLINA 50 mg
MARCA:	INJECTABLE VIAL
PROCEDENCIA:	ETICINA 50
PRECIO OFERTADO:	PARAGUAY
ACTA DE FIJACION DE PRECIO AL PUBLICO:	195.000
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	651.300
FABRICANTE:	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA
EVALUACION DE MUESTRAS:	LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
CUMPLE	

Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 25 LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria	NO APLICA
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda	NO APLICA

En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	CUMPLE PAG 27 PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE EXPEDIDA POR DINAVISA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE PAG 28 - 29
Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite	CUMPLE PAG 33
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 30 LABORATORIO DE PRODUCTOS ETICOS CEISA BPF y C
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario. Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE PAG 31
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 32
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 33
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 33
Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	NO APLICA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA

Lic. Ana Alonzo
Comite de Evaluación
Comité de Evaluación

Dra. Claudia Espinoza
Comite de Evaluación
Comité de Evaluación

<div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div></div><div><div>PARAGUAY</div><div>TESAIHA TEKO</div><div>PORAYE</div><div>MOTENONDEHA</div></div></div> <div>COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES</div>	
LPN Nº 79/2024 - ADQUISICION MEDICAMENTOS DE AMPLIO ESPECTRO PARA DIRECCION TERAPIAS INTENSIVAS, INSTITUTO DE MEDICINA TROPICAL Y EL HOSPITAL PEDIATRICO. I.D: 445.805	
Pliego para la Adquisición de Bienes y/o Servicios - CONVENCIONAL - Ley Nº 7021/22.	
Fecha de Apertura de Ofertas: miercoles 18 de septiembre de 2024 Designacion: 30/05/2024 SIMESE N°: 182.203/3023 Memorando DOC-DLIC N°: 462/2024 Inicio y Entrega de evaluación: 19/09/2024 - 26/09/2024	
OFERENTE: PROFARMA S.A: Cumple con todas las documentaciones para la evaluacion de las capacidades tecnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, asi como la muestra evaluada.	
ITEMS OFERTADOS:	ITEM 2
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	VORICONAZOL INYECTABLE 200 mg BLISTER
MARCA	VEAC
PROCEDENCIA:	BRASIL
PRECIO OFERTADO:	620.000
ACTA DE FIJACION DE PRECIO AL PUBLICO:	1.283.700
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	EUROFARMA PARAGUAY S.A
FABRICANTE:	EUROFARMA LABORATORIOS S.A
EVALUACION DE MUESTRAS:	CUMPLE
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PROFARMA S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: EUROFARMA PARAGUAY S.A
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DiNAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA

Lic. Ada Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MS-PES

Dra. Cecilia Egoitos
Comité de Evaluación
DGGIES - MS-PES

En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Por tratarse de un medicamento de características especiales y por el alto costo del mismo, se deberá presentar una Declaración Jurada donde la empresa se compromete a presentar la muestra en caso que la Comisión Evaluadora lo solicite.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPA Y D-PROFARMA S.A./EUROFARMA PARAGUAY S.A
Los oferentes que usufruían instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Para representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. En caso que el oferente no sea el representante del producto ofertado, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: EUROFARMA PARAGUAY S.A./PROFARMA S.A (APOSTILLADO/SELLO DEL REGISTRO PUBLICO)
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
Para productos importados sintéticos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente y/o Certificado de Registro Sanitario y/o, CLV y/o, CPP Vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA- CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE FABRICACION: EUROFARMA LABORATORIOS S.A.(APOSTILLADO)
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Fjotos
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS