
PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Convocante:

Instituto de Previsión Social (IPS)
Uoc Ips

Nombre de la Licitación:

LPN SBE 56-23 ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS VARIOS PARA EL IPS - SOLPED
1130000331
(versión 7)

ID de Licitación:

431123



Modalidad:

Licitación Pública Nacional

Publicado el:

17/09/2024

"Pliego para la Adquisición de Bienes - SBE"
Versión 1

RESUMEN DEL LLAMADO

Datos de la Convocatoria

ID de Licitación:	431123	Nombre de la Licitación:	LPN SBE 56-23 ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS VARIOS PARA EL IPS - SOLPED 1130000331
Convocante:	Instituto de Previsión Social (IPS)	Categoría:	17 - Equipos, Productos e instrumentales Médicos y de Laboratorio. Servicios asistenciales de salud
Unidad de Contratación:	Uoc Ips	Tipo de Procedimiento:	LPN - Licitación Pública Nacional

Etapas y Plazos

Lugar para Realizar Consultas:	Consultas Virtuales a traves del portal	Fecha Límite de Consultas:	05/07/2024 10:00
Lugar de Entrega de Ofertas:	CONSTITUCION Y HERRERA - 1ER PISO - DOP - DPTO DE LICITACIONES	Fecha de Entrega de Ofertas:	11/10/2024 08:45
Lugar de Apertura de Ofertas:	CONSTITUCION Y HERRERA - 1ER PISO - DOP - SALA DE APERTURA	Fecha de Apertura de Ofertas:	11/10/2024 09:00

Adjudicación y Contrato

Sistema de Adjudicación:	Por Item	Anticipo:	No se otorgará anticipo
Vigencia del Contrato:	Los contratos abiertos definen su fecha de vigencia en el pliego		

Datos del Contacto

Nombre:	LIC. MARCELO BORDON	Cargo:	DIRECTOR
Teléfono:	021226050	Correo Electrónico:	uoc@ips.gov.py

ADENDA

Adenda

Las modificaciones al presente procedimiento de contratación son los indicados a continuación:

Se realizan las siguientes modificaciones:

- 1- En la Sección Requisitos de Calificación y Criterios de Evaluación - Capacidad Financiera.***
- 2- En la Sección Requisitos de Calificación y Criterios de Evaluación - Requisitos Documentales para la Evaluación de la Capacidad Financiera.***
- 3- En la Sección Requisitos de Calificación y Criterios de Evaluación Experiencia Requerida.***
- 4- En la Sección Requisitos de Calificación y Criterios de Evaluación - Capacidad Técnica.***
- 6- En la Sección Suministros Requeridos - Especificaciones Técnicas - Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas.***
- 7- En la Sección Suministros Requeridos - Especificaciones Técnicas - Identificación de la unidad solicitante y justificaciones***
- 8- En la Sección Suministros Requeridos - Especificaciones Técnicas - Plan de Entrega de los Bienes, se modifica la Planilla de Muestras de Control de Calidad.***
- 9- En la Sección Modelo de Contrato - Administración del Contrato,***
- 10- En la Sección Suministros Requeridos - Especificaciones Técnicas - Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas***

Se modifican las fechas de Tope de Respuesta, Inicio, Cierre, Etapa Competitiva, Entrega y Apertura Física de las ofertas quedando conforme a lo establecido en el Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP).

Se informa a los potenciales oferentes que fueron modificados los datos cargados en el SICP en cuanto a la planilla de precios. Se realiza la presente aclaración a los efectos de que se considere lo mencionado al momento de realizar las cotizaciones y ofertas correspondientes.

Se detectaron modificaciones en las siguientes cláusulas:

Sección: Requisitos de calificación y criterios de evaluación

- Capacidad Financiera
- Requisitos documentales para la evaluación de la capacidad financiera
- Experiencia requerida
- Capacidad Técnica
- Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Sección: Suministros requeridos - especificaciones técnicas

- Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas
- Identificación de la unidad solicitante y justificaciones
- Plan de entrega de los bienes

Sección: Modelo de contrato

- Modelo de Contrato
- Objeto del contrato
- Administración del Contrato

Se puede realizar una comparación de esta versión del pliego con la versión anterior en el siguiente enlace: <https://www.contrataciones.gov.py/licitaciones/convocatoria/431123-lpn-sbe-56-23-adquisicion-medicamentos-varios-ips-solped-1130000331-1/pliego/7/diferencias/6.html?seccion=adenda>

La adenda es el documento emitido por la convocante, mediante la cual se modifican aspectos establecidos en la convocatoria y/o en las bases de la licitación y/o en los contratos suscriptos. La adenda será considerada parte integrante del documento cuyo contenido modifique.

DATOS DE LA LICITACIÓN

Los Datos de la Licitación constituye la información proporcionada por la convocante para establecer las condiciones a considerar del proceso particular, y que sirvan de base para la elaboración de las ofertas por parte de los potenciales oferentes.

Contratación Pública Sostenibles - CPS

Las compras públicas juegan un papel fundamental en el desarrollo sostenible, así como en la promoción de estilos de vida sostenibles.

El Estado, por medio de las actividades de compra de bienes y servicios sostenibles, busca incentivar la generación de nuevos emprendimientos, modelos de negocios innovadores y el consumo sostenible. La introducción de criterios y especificaciones técnicas con consideraciones sociales, ambientales y económicas tiene como fin contribuir con el Desarrollo Sostenible en sus tres dimensiones.

El símbolo "CPS" en este pliego de bases y condiciones, es utilizado para indicar criterios o especificaciones sostenibles.

Criterios sociales y económicos:

- Los oferentes deberán indicar bajo declaración jurada el pago del salario mínimo a sus colaboradores, además de garantizar la no contratación de menores.
- Los oferentes deberán dar cumplimiento a las disposiciones legales vigentes asegurando a los trabajadores dependientes condiciones de trabajo dignas y justas en lo referente al salario, cargas sociales, provisión de uniformes, provisión de equipos de protección individual, bonificación familiar, jornada laboral, asegurar condiciones especiales a trabajadores expuestos a trabajos insalubres y peligrosos, remuneración por jornada nocturna.
- Las deducciones al salario, anticipos y préstamos a los trabajadores no podrán exceder los límites legales. Los términos y condiciones relacionados a los mismos deberán comunicarse de manera clara, para que los trabajadores los entiendan.
- Los oferentes adjudicados deberán fomentar en la medida de lo posible, la creación de empleo local y el uso de suministros locales.

Criterios ambientales:

- El oferente adjudicado deberá utilizar en la medida de lo posible, insumos cuyo embalaje pueda ser reutilizado o reciclado.
- El oferente adjudicado deberá cumplir con los lineamientos ambientales, incluidos en el ordenamiento jurídico o dictado por la institución, tales como: cooperación en acciones de recolección, separación de residuos sólidos, disposición adecuada de los residuos, participación del personal en actividades de capacitación impartidas por la institución, entre otros.
- El oferente adjudicado deberá asegurar que todos los residuos generados por sus actividades sean adecuadamente gestionados (identificados, segregados y destinados) y buscar su reducción o eliminación en la fuente, por medio de prácticas como la modificación de los procesos de producción, manutención y de las instalaciones utilizadas, además de la sustitución, conservación, reciclaje o reutilización de materiales.

Conducta empresarial responsable:

Los oferentes deberán observar los más altos niveles de integridad, así como altos estándares de conducta de negocios, ya sea durante el procedimiento de licitación o la ejecución de un contrato. Asimismo, se comprometen a:

- No ofrecer, prometer, dar ni solicitar, directa o indirectamente, pagos ilícitos u otras ventajas indebidas para obtener o conservar un contrato u otra ventaja ilegítima.
- No ofrecer, prometer o conceder ventajas indebidas, pecuniarias o de otro tipo a funcionarios públicos. Tampoco deberán solicitar, recibir o aceptar ventajas indebidas, pecuniarias o de otro tipo, de funcionarios públicos o empleados de sus socios comerciales.
- Introducir políticas y programas contra la corrupción e implementarlas dentro de sus operaciones.
- Garantizar que todos los recursos a ser empleados en la ejecución de un contrato público sean de origen lícito.
- Garantizar que los fondos obtenidos de una licitación pública no sean destinados a fines ilícitos.

Diffusión de los documentos de la licitación

Todos los datos y documentos de esta licitación deben ser obtenidos directamente del Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP). Es responsabilidad del oferente examinar todos los documentos y la información de la licitación que obren en el mismo.

Aclaración de los documentos de la licitación

Todo oferente potencial que necesite alguna aclaración del pliego de bases y condiciones podrá solicitarla a la convocante. El medio por el cual se recibirán las consultas es el Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP), y/o si es el caso, en la Junta de Aclaraciones que se realice en la fecha, hora y dirección indicados por la convocante.

La convocante responderá por escrito a toda solicitud de aclaración del pliego de bases y condiciones que reciba dentro del plazo establecido o que se derive de la Junta de Aclaraciones.

La convocante publicará una copia de su respuesta, incluida una explicación de la consulta, pero sin identificar su procedencia, a través del Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP), dentro del plazo tope.

La inasistencia a la Junta de Aclaraciones no será motivo de descalificación de la oferta.

La convocante podrá optar por responder las consultas en la Junta de Aclaraciones o podrá diferirlas, para que sean respondidas conforme con los plazos de respuestas o emisión de adendas. En todos los casos se deberá levantar acta circunstanciada.

Documentos de la oferta

El pliego, sus adendas y aclaraciones no forman parte de la oferta, por lo que no se exigirá la presentación de copias de los mismos con la oferta.

Los oferentes inscriptos en el Sistema de Información de Proveedores del Estado (SIPE) de la DNCP, podrán presentar con su oferta, la constancia firmada emitida a través del SIPE, que reemplazará a los documentos solicitados por la convocante en el anexo pertinente del presente pliego.

Los oferentes deberán indicar en su oferta, que documentos que forman parte de la misma son de carácter confidencial e invocar la norma que ampara dicha reserva, para así dar cumplimiento a lo estipulado en la Ley N° 5282/14 "DE LIBRE ACCESO CIUDADANO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA Y TRANSPARENCIA GUBERNAMENTAL". Si el oferente no hace pronunciamiento expreso amparado en la Ley, se entenderá que toda su oferta y documentación es pública.

Oferentes en consorcio

Dos o más interesados que no se encuentren comprendidos en las inhabilidades para presentar ofertas o contratar, podrán unirse temporalmente para presentar una oferta sin crear una persona jurídica. Para ello deberán presentar escritura pública de constitución del consorcio o un acuerdo con el compromiso de formalizar el consorcio por escritura pública en caso de resultar adjudicados, antes de la firma del contrato.

Los integrantes de un consorcio no podrán presentar ofertas individuales ni conformar más de un consorcio en un mismo lote o ítem, lo que no impide que puedan presentarse individualmente o conformar otro consorcio que participe en diferentes partidas.

Aclaración de las ofertas

Con el objeto de facilitar el proceso de revisión, evaluación, comparación y posterior calificación de ofertas, el Comité de Evaluación solicitará a los oferentes, aclaraciones respecto de sus ofertas, dichas solicitudes y las respuestas de los oferentes se realizarán por escrito.

A los efectos de confirmar la información o documentación suministrada por el oferente, el Comité de Evaluación, podrá solicitar aclaraciones a cualquier fuente pública o privada de información.

Las aclaraciones de los oferentes que no sean en respuesta a aquellas solicitadas por la convocante, no serán consideradas.

No se solicitará, ofrecerá, ni permitirá ninguna modificación a los precios ni a la sustancia de la oferta, excepto para confirmar la corrección de errores aritméticos.

Disconformidad, errores y omisiones

Siempre y cuando una oferta se ajuste sustancialmente al pliego de bases y condiciones, el Comité de Evaluación, requerirá que cualquier disconformidad u omisión que no constituya una desviación significativa, sea subsanada en cuanto a la información o documentación que permita al Comité de Evaluación realizar la calificación de la oferta.

A tal efecto, el Comité de Evaluación emplazará por escrito al oferente a que presente la información o documentación necesaria, dentro de un plazo razonable establecido por el mismo, bajo apercibimiento de rechazo de la oferta. El Comité de Evaluación, podrá reiterar el pedido cuando la respuesta no resulte satisfactoria, toda vez que no viole el principio de igualdad.

Con la condición de que la oferta cumpla sustancialmente con los Documentos de la Licitación, la Convocante corregirá errores aritméticos de la siguiente manera y notificará al oferente para su aceptación:

1. Si hay una discrepancia entre un precio unitario y el precio total obtenido al multiplicar ese precio unitario por las cantidades correspondientes, prevalecerá el precio total y el precio unitario será corregido.
2. Los precios subtotales podrán ser corregidos siempre que se mantenga inalterable el precio total obtenido en la SBE.
3. En ambos casos, los precios unitarios modificados no podrán ser superiores a los precios unitarios iniciales que figuran en el Acta de Sesión Pública Virtual de la SBE.
4. En caso de que el oferente haya cotizado su precio en guaraníes con décimos y céntimos, la convocante procederá a realizar el redondeo hacia abajo, aun cuando el resultado varíe del precio total que se encuentra en el Acta de Sesión Pública Virtual de la SBE como precio final.
5. Si hay una discrepancia entre palabras y cifras, prevalecerá el monto expresado en palabras a menos que la cantidad expresada en palabras corresponda a un error aritmético, en cuyo caso prevalecerán las cantidades en cifras de conformidad con los párrafos (1) y (2) mencionados.

Idioma de la oferta

La oferta deberá ser presentada en idioma castellano o en su defecto acompañado de su traducción oficial, realizada por un traductor público matriculado en la República del Paraguay.

La convocante permitirá con la oferta, la presentación de catálogos, anexos técnicos o folletos en idioma distinto al castellano y sin traducción:

No Aplica

Idioma del contrato

El contrato, así como toda la correspondencia y documentos relativos al Contrato, deberán ser escritos en idioma castellano. Los documentos de sustento y material impreso que formen parte del contrato, pueden estar redactados en otro idioma siempre que estén acompañados de una traducción realizada por traductor matriculado en la República del Paraguay, en sus partes pertinentes al idioma castellano y, en tal caso, dicha traducción prevalecerá para efectos de interpretación del contrato.

El proveedor correrá con todos los costos relativos a las traducciones, así como todos los riesgos derivados de la exactitud de dicha traducción.

Moneda de la oferta y pago

La moneda de la oferta y pago será:

En Guaraníes para todos los oferentes

La cotización en moneda diferente de la indicada en este apartado será causal de rechazo de la oferta. Si la oferta seleccionada es en Guaraníes, la oferta se deberá expresar en números enteros, no se aceptarán

Visita al sitio de ejecución del contrato

La convocante dispone la realización de una visita al sitio con las siguientes indicaciones:

No Aplica

Al culminar la o las visitas, se labrará acta en la cual conste, la fecha, lugar y hora de realización, en la cual se identifique el nombre de las personas que asistieron en calidad de potenciales oferentes, así como del funcionario encargado de dicho acto.

Los gastos relacionados con dicha visita correrán por cuenta del oferente.

Cuando la convocante haya establecido que no será requisito de participación, el oferente podrá declarar bajo fe de juramento conocer el sitio y que cuenta con la información suficiente para preparar la oferta y ejecutar el contrato.

Precio y formulario de la oferta

El oferente indicará el precio total de su oferta y los precios unitarios de los bienes que se propone suministrar, utilizando para ello el formulario de oferta y lista de precios, disponibles para su descarga a través del SICP, formando ambos un único documento.

1. Para la cotización el oferente deberá ajustarse a los requerimientos que se indican a continuación:

- a) El precio cotizado deberá ser el mejor precio posible, considerando que en la oferta no se aceptará la inclusión de descuentos de ningún tipo.
- b) En el caso del sistema de adjudicación por la totalidad de los bienes requeridos, el oferente deberá cotizar en la lista de precios todos los ítems, con sus precios unitarios y totales correspondientes.
- c) En el caso del sistema de adjudicación por lotes, el oferente cotizará en la lista de precios uno o más lotes, e indicará todos los ítems del lote ofertado con sus precios unitarios y totales correspondientes. En caso de no cotizar uno o más lotes, los lotes no cotizados no requieren ser incorporados a la planilla de precios.
- d) En el caso del sistema de adjudicación por ítems, el oferente podrá ofertar por uno o más ítems, en cuyo caso deberá cotizar el precio unitario y total de cada uno o más ítems, los ítems no cotizados no requieren ser incorporados a la planilla de precios.

2. En caso de que se establezca en las bases y condiciones, los precios indicados en la lista de precios serán consignados separadamente de la siguiente manera:

- a) El precio de bienes cotizados, incluidos todos los derechos de aduana, los impuestos al valor agregado o de otro tipo pagados o por pagar sobre los componentes y materia prima utilizada en la fabricación o ensamblaje de los bienes;
- b) Todo impuesto al valor agregado u otro tipo de impuesto que obligue a la República del Paraguay a pagar sobre los bienes en caso de ser adjudicado el contrato; y
- c) El precio de otros servicios conexos (incluyendo su impuesto al valor agregado), si lo hubiere, enumerados en los datos de la licitación.

3. En caso de indicarse en el SICP, que se utilizará la modalidad de contrato abierto, cuando se realice por montos mínimos y máximos deberán indicarse el precio unitario de los bienes ofertados; y en caso de realizarse por cantidades mínimas y máximas, deberán cotizarse los precios unitarios y los totales se calcularán multiplicando los precios unitarios por la cantidad máxima correspondiente.

4. El precio del contrato que cobre al proveedor por los bienes suministrados en virtud del contrato no podrá ser diferente a los precios unitarios cotizados en su oferta, excepto por cualquier ajuste previsto en el mismo.

5. En caso que se requiera el desglose de los componentes de los precios será con el propósito de facilitar a la convocante la comparación de las ofertas.

Abastecimiento simultáneo

El sistema de abastecimiento simultáneo para esta licitación será:

Será por ÍTEM, y será utilizada la Modalidad de Contrato Abierto por Cantidades Mínimas y Cantidades Máximas de la siguiente manera:

- a. La adjudicación recaerá como máximo en las 3 (tres) mejores ofertas. La adjudicación se distribuirá de la siguiente forma: 50% para la oferta mejor calificada, 30% para la segunda mejor oferta calificada y 20% para la tercera mejor oferta calificada; quienes acepten adecuar su precio al de la oferta evaluada como la más baja.
- b. En caso de que exista 2 (dos) ofertas: La adjudicación se distribuirá de la siguiente forma: 60% para la oferta mejor calificada y 40% para la segunda mejor oferta calificada; quien deberá aceptar adecuar su precio al de la oferta evaluada como la más baja.
- c. En caso de que exista 1 (una) sola oferta, y ésta cumpla con todos los requisitos establecidos en el pliego de bases y condiciones del presente llamado, oferte por la cantidad máxima de todos los ítems y tenga la capacidad para ejecutar el contrato, la Convocante podrá adjudicar a dicha oferta por la totalidad de lo ofertado.

La cantidad mínima corresponde al 50% (cincuenta por ciento), de la cantidad máxima adjudicada en cada caso.

Asimismo a fines aclaratorios se hace constar que el valor de las cantidades máximas señaladas es nominal y que el compromiso en obligación de pago por parte de la convocante será exclusivamente partiendo de las cantidades mínimas y las cantidades efectivamente entregadas. En consecuencia el oferente adjudicatario no podrá obligar ni reclamar a la convocante la ejecución total del monto nominal, para cuyo caso la convocante podrá solicitar la liquidación del contrato.

Incoterms

La edición de incoterms para esta licitación será:

No Aplica

Las expresiones DDP, CIP, FCA, CPT y otros términos afines, se regirán por las normas prescriptas en la edición vigente de los Incoterms publicada por la Cámara de Comercio Internacional.

Durante la ejecución contractual, el significado de cualquier término comercial, así como los derechos y obligaciones de las partes serán los prescritos en los Incoterms, a menos que sea inconsistente con alguna disposición del Contrato.

Autorización del Fabricante

Los productos a los cuales se le requerirá Autorización del Fabricante son los indicados a continuación:

SI APLICA PARA TODOS LOS ITEMS.

Cuando la convocante lo requiera, el oferente deberá acreditar la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante o productor.

Muestras

Se requerirá la presentación de muestras de los siguientes productos y en las siguientes condiciones:

- Una muestra para el Comité Evaluador de cada producto ofertado, como será entregado enDASM, y en las mismas condiciones en caso de ser adjudicado.

Las muestras deberán presentarse en el 5° Piso del Edificio Facundo Insfran en la Dirección de Logística de Suministros de Salud, situado en Luis Alberto de Herrera entre Brasil y Constitución, en el día marcado para la apertura de sobres ofertas hasta las 14:15 Horas del día hábil siguiente. Excepcionalmente la Máxima Autoridad de la Convocante podrá solicitar la presentación de las muestras, aún transcurridos los plazos previamente indicados.

Con las muestras se verificarán si el producto ofertado corresponde al producto licitado en cuanto a especificaciones técnicas indicadas en la Sección ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Y SUMINISTROS REQUERIDOS. Asimismo, serán verificados la presentación, marca, origen, procedencia y fabricante, los cuales deberán estar impresos en el embalaje primario, que deberá estar de acuerdo a los documentos obrantes en (DINAVISA) y en el Formulario de la Lista de Precios.

En caso de detectarse discrepancia entre la Planilla de Precios, Planilla de Muestras presentadas y Planilla de Datos Garantizados, prevaleceráEl Acta de Subasta.

Deberán estar correctamente identificadas, con rótulos en tamaño legible y en forma individual por cada producto con los siguientes datos:

- NOMBRE DE LA EMPRESA
- N° Y NOMBRE DEL LLAMADO
- N° DE ITEM
- DESCRIPCIÓN DEL ITEM QUE DEBERÁ CORRESPONDER A LO DESCRIPTO EN LA PLANILLA DE PRECIOS Y DE DATOS GARANTIZADOS.

En el momento de presentación de las muestras el oferente deberá presentar una lista en duplicado de lo entregado con la firma del responsable, conforme a la siguiente Planilla:

Planilla de Muestras

NOMBRE DE LA EMPRESA				
LISTA DE MUESTRAS PRESENTADAS				
N° DE ITEM	CANTIDAD DE MUESTRAS PRESENTADAS	DESCRIPCIÓN	MARCA/ORIGEN/PROCEDENCIA	

La no presentación de las muestras será causal de descalificación en el lote/item.

En caso de detectarse discrepancia en la Marca Comercial, el Fabricante, las Especificaciones Técnicas, Unidad de Medida entre la Muestra presentada, el Acta de apertura, Planilla de Precios y la Planilla de Datos Garantizados, la oferta del Lote/item será desestimada.

Toda documentación e información sobre la muestra presentada, deberá estar en idioma español.

Las muestras serán devueltas al oferente una vez culminado el proceso licitatorio, para lo cual cumplido 15 (quince) días hábiles posteriores a la suscripción del Contrato, la Dirección de Logística de Suministros de Salud solicitará al oferente por cédula de notificación, vía fax o personal, el retiro de la/s muestras dentro del plazo perentorio de 05 (cinco) días hábiles, en caso contrario, expirado este plazo las muestras estarán a disposición para su uso. Llegado a esta situación, el IPS no será responsable por el extravío o deterioro de la /s muestra/s.

En el caso de que se presentaran procesos de impugnación (protesta y/o denuncia) ante la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas, las muestras de los ítems, objeto de protesta, deberán permanecer en las instalaciones de la unidad solicitante hasta tanto se resuelva los referidos procesos de impugnación.

En caso de ser solicitadas, las muestras deberán ser presentadas junto con la oferta, o bien en el plazo fijado por la convocante en este apartado, la cual será considerada requisito indispensable para la evaluación de la oferta. La falta de presentación en la forma y plazo establecido por la convocante será causal de descalificación de la oferta.

Copias de la oferta - CPS

El oferente presentará su oferta original. En caso de que la convocante requiera la presentación de copias lo deberá indicar en este apartado, las copias deberán estar identificadas como tales.

Cuando la presentación de ofertas se realice a través del sistema de Oferta Electrónica, la convocante no requerirá de copias.

Cantidad de copias requeridas:

1 copia

Formato y firma de la oferta

1. El formulario de oferta y la lista de precios serán firmados, física o electrónicamente, según corresponda por el oferente o por las personas debidamente facultadas para firmar en nombre del oferente.
2. No serán descalificadas las ofertas que no hayan sido firmadas en documentos considerados no sustanciales.
3. Los textos entre líneas, tachaduras o palabras superpuestas serán válidos solamente si llevan la firma de la persona que firma la Oferta.
4. La falta de foliatura no podrá ser considerada como motivo de descalificación de las ofertas.

Periodo de validez de las ofertas

Las ofertas deberán mantenerse válidas (en días calendario) por:

150

Las ofertas se deberán mantener válidas por el periodo indicado en el presente apartado, que se computará a partir del inicio de la etapa competitiva. Toda oferta con un periodo menor será rechazada.

La convocante en circunstancias excepcionales podrá solicitar, por escrito, al oferente que extienda el periodo de validez de la oferta, por lo tanto la Garantía de Mantenimiento de la Oferta deberá ser también prorrogada.

El oferente puede rehusarse a tal solicitud sin que se le haga efectiva su Garantía de Mantenimiento de Oferta. A los oferentes que acepten la solicitud de prórroga no se les pedirá ni permitirá que modifiquen sus ofertas.

Garantías: instrumentación, plazos y ejecución.

1. La garantía de mantenimiento de oferta deberá expedirse en un monto en guaraníes que no deberá ser inferior al porcentaje especificado en el SICP. El oferente puede adoptar cualquiera de las formas de instrumentación de las garantías dispuestas por las normativas vigentes.
2. La garantía de mantenimiento de ofertas presentada en los términos del párrafo anterior, deberá cubrir el precio total de la oferta en la etapa de recepción de propuestas.
3. En los contratos abiertos, el porcentaje de las garantías a ser presentado por los oferentes que participen, deberá ser aplicado sobre el monto máximo del llamado; si la adjudicación fuese por lote o ítem ofertado, deberán sumarse los valores máximos de cada lote o ítem ofertado, a fin de obtener el monto sobre el cual se aplicará el porcentaje de la citada garantía.
4. En caso de instrumentarse a través de Garantía Bancaria, deberá estar sustancialmente de acuerdo con el formulario de Garantía de Mantenimiento de oferta incluido en la Sección "Formularios".
5. La garantía de mantenimiento de oferta en caso de oferentes en consorcio deberá ser presentado de la siguiente manera:
 - Consorcio constituido por escritura pública: deberán emitir a nombre del consorcio legalmente constituido por escritura pública, del líder del consorcio o de todos los socios que la integran;
 - Consorcio en proceso de formación con acuerdo de intención: deberán emitir a nombre del líder del consorcio en proceso de formación con acuerdo de intención o de todos los miembros que la integran.
6. La garantía de mantenimiento de ofertas podrá ser ejecutada:
 - a) Si el oferente altera las condiciones de su oferta,
 - b) Si el oferente retira su oferta durante el periodo de validez de la oferta,
 - c) Si no acepta la corrección aritmética del precio de su oferta, en caso de existir,
 - d) Si el oferente no presentare su oferta en la fecha y hora señaladas, previo requerimiento por parte de la convocante,
 - e) Si el adjudicatario no procede, por causa imputable al mismo a:
 - e.1. suministrar los documentos indicados en el pliego de bases y condiciones para la firma del contrato,
 - e.2. firmar el contrato,
 - e.3. suministrar en tiempo y forma la garantía de cumplimiento de contrato,
 - e.4. se comprobare que las declaraciones juradas presentadas por el oferente adjudicado con su oferta sean falsas,
 - e.5. el adjudicatario no presentare las legalizaciones correspondientes para la firma del contrato, cuando éstas sean requeridas, o
 - e.6. no se formaliza el consorcio por escritura pública, antes de la firma del contrato.
7. Las garantías tanto de Mantenimiento de Oferta, Cumplimiento de Contrato o de Anticipo, sea cual fuere la forma de instrumentación adoptada, deberá ser pagadera ante solicitud escrita de la convocante donde se haga constar el monto reclamado, cuando se tenga acreditada una de las causales de ejecución de la póliza. En estos casos será requisito que previamente el oferente sea notificado del incumplimiento y la intimación de que se hará efectiva la ejecución del monto asegurado.
8. Si la entrega de los bienes o la prestación de los servicios se realizare en un plazo menor o igual a diez (10) días calendario, posteriores a la firma del contrato, la garantía de cumplimiento deberá ser entregada antes del cumplimiento de la prestación.
9. La garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato será liberada y devuelta al proveedor, a requerimiento de parte, a más tardar treinta (30) días contados a partir de la fecha de cumplimiento de las obligaciones del proveedor en virtud de contrato, incluyendo cualquier obligación relativa a la garantía de los bienes.

Periodo de Validez de la Garantía de Mantenimiento de Oferta

El plazo de validez de la Garantía de Mantenimiento de Oferta (en días calendario) será de:

180

El oferente deberá presentar como parte de su oferta una Garantía de Mantenimiento de acuerdo al porcentaje indicado para ello en el SICP y por el plazo indicado en este apartado. Cuando la competencia se desarrolle por más de un día, la garantía de mantenimiento de oferta deberá cubrir a partir del primer día del inicio de la etapa competitiva.

Porcentaje de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato

El Porcentaje de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato es de:

10,00 %

La garantía de Cumplimiento de Contrato deberá ser presentada por el proveedor, dentro de los 10 días calendarios siguientes a partir de la fecha de suscripción del contrato, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 39 de la Ley N° 2051/2003.

Periodo de validez de la Garantía de Cumplimiento de Contrato

El plazo de vigencia de la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato será de:

13 (trece meses) a partir de la suscripción del contrato.

Periodo de validez de la Garantía de los bienes

El periodo de validez de la Garantía de los bienes será el siguiente:

El vencimiento de los productos deber ser igual o superior a 18 (dieciocho) meses, contados a partir de la fecha de entrega al DASM. Si por la naturaleza de los mismos o por necesidad de la Institución no se puede cumplir con dicho requisito, para los Productos con vencimiento inferior a 18 (dieciocho) meses al momento de la entrega en DASM, la recepción del producto será autorizada por la Dirección de Logística de Suministros de Salud (Nota de Autorización) y la entrega de la Carta de Compromiso de Canje.

Para productos con vencimiento inferior a 12 (doce) meses al momento de la entrega en DASM, la recepción del producto será autorizada por la Dirección de Logística de Suministro de Salud (Nota de Autorización), la entrega de la Carta de Compromiso de Canje y Póliza de Seguro por el 100% del monto del producto a ser entregado, con identificación del número de Lote. La validez de dicha póliza deberá ser 3 meses posteriores a la fecha de vencimiento del producto a entregar.

El DASM, deberá solicitar al proveedor el canje de los productos, que cuentan con carta de compromiso de canje, próximos a vencer con 60 días de antelación y comunicar a la Dirección de Logística de Suministros de Salud, que se ha dado cumplimiento a dicho requisito.

Si el proceso de canje no fue realizado y el producto vence en poder del DASM se solicitará la ejecución de la póliza.

Una vez canjeado el producto a ser entregado en el DASM, los mismos deberán tener un vencimiento mínimo de 12 meses.

Tiempo de funcionamiento de los bienes

El periodo de tiempo estimado de funcionamiento de los bienes, para los efectos de repuestos será de:

No Aplica

Plazo de reposición de bienes

El plazo de reposición de bienes para reparar o reemplazar será de:

10 días hábiles, contados a partir de la comunicación del rechazo.

El proveedor garantiza que todos los bienes suministrados están libres de defectos derivados de actos y omisiones que este hubiera incurrido, o derivados del diseño, materiales o manufactura, durante el uso normal de los bienes en las condiciones que imperen en la República del Paraguay.

1. La Contratante comunicará al proveedor la naturaleza de los defectos y proporcionará toda evidencia disponible, inmediatamente después de haberlos descubierto. La contratante otorgará al proveedor facilidades razonables para inspeccionar tales defectos.

Tan pronto reciba ésta comunicación, y dentro del plazo establecido en este apartado, deberá reparar o reemplazar los bienes defectuosos, o sus partes sin ningún costo para la contratante.

2. Si el proveedor después de haber sido notificado, no cumple dentro del plazo establecido, la contratante, procederá a tomar medidas necesarias para remediar la situación, por cuenta y riesgo del proveedor y sin perjuicio de otros derechos que la contratante pueda ejercer contra el proveedor en virtud del contrato.

Cobertura de Seguro de los bienes

La cobertura de seguro requerida a los bienes será:

No Aplica

A menos que se disponga otra cosa en este apartado, los bienes suministrados deberán estar completamente asegurados en guaraníes, contra riesgo de extravío o daños incidentales ocurridos durante la fabricación, adquisición, transporte, almacenamiento y entrega, de acuerdo a los incoterms aplicables.

Sistema de presentación de ofertas

Las ofertas serán presentadas en un solo sobre y deberán:

1. Indicar el nombre y la dirección del oferente;
2. Estar dirigidos a la convocante;
3. Llevar la identificación específica del proceso de licitación indicado en el SICP;
4. Llevar una advertencia de no abrir antes de la hora y fecha de apertura de ofertas.

Si los sobres no están cerrados e identificados como se requiere, la convocante no se responsabilizará en caso de que la oferta se extravíe o sea abierta prematuramente.

Plazo para presentar las ofertas

Culminada la etapa competitiva, presentarán las ofertas físicas en la dirección y hasta la fecha y hora que se indican en el SICP, los siguientes participantes requeridos:

TODOS LOS OFERENTES DEBERAN PRESENTAR SU OFERTA.

Las ofertas deberán ser recibidas por la convocante en la dirección y hasta la fecha y hora que se indican en el SICP.

La convocante podrá a su discreción, extender el plazo originalmente establecido para la presentación de ofertas mediante una adenda. En este caso todos los derechos y obligaciones de la convocante y de los oferentes previamente sujetos a la fecha límite original para presentar las ofertas quedarán sujetos a la nueva fecha prorrogada.

Cuando la presentación de oferta sea electrónica la misma deberá sujetarse a la reglamentación vigente.

Retiro, sustitución y modificación de las ofertas

1. Un Oferente podrá retirar, sustituir o modificar su oferta después de presentada mediante el envío de una comunicación por escrito, debidamente firmada por el representante autorizado. La sustitución o modificación correspondiente de la oferta deberá acompañar dicha comunicación por escrito.

2. Todas las comunicaciones deberán ser:

- a) presentadas conforme a la forma de presentación e identificación de las ofertas y además los respectivos sobres deberán estar marcados "RETIRO", "SUSTITUCION" o "MODIFICACION";
- b) recibidas por la Convocante antes del plazo límite establecido para la presentación de las ofertas;

Las ofertas cuyo retiro, sustitución o modificación fuere solicitada serán devueltas sin abrir a los oferentes remitentes, durante el acto de apertura de ofertas.

3. Ninguna oferta podrá ser retirada, sustituida o modificada durante el intervalo comprendido entre la fecha límite para presentar ofertas y la expiración del período de validez de las ofertas indicado en el Formulario de Oferta, o cualquier extensión si la hubiere, caso contrario, se hará efectiva la Garantía de Mantenimiento de Oferta.

Apertura de ofertas

1. La convocante abrirá las ofertas y en caso de que hubiere notificaciones de retiro, sustitución y modificación de ofertas presentadas, las leerá en el acto público con la presencia de los oferentes o sus representantes a la hora, en la fecha y el lugar establecidos en el SICP.

2. Cuando la presentación de oferta sea electrónica, el acto de apertura deberá sujetarse a la reglamentación vigente.

3. Primero se procederá a verificar de entre las ofertas recibidas por courier o entregadas personalmente, los sobres marcados como:

- a) "RETIRO". Se leerán en voz alta y el sobre con la oferta correspondiente no será abierto sino devuelto al oferente remitente. No se permitirá el retiro de ninguna oferta a menos que la comunicación de retiro pertinente contenga la autorización válida para solicitar el retiro y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas.
- b) "SUSTITUCION" se leerán en voz alta y se intercambiará con la oferta correspondiente que está siendo sustituida; la oferta sustituida no se abrirá y se devolverá al oferente remitente. No se permitirá ninguna sustitución a menos que la comunicación de sustitución correspondiente contenga una autorización válida para solicitar la sustitución y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas.
- c) "MODIFICACION" se abrirán y leerán en voz alta con la oferta correspondiente. No se permitirá ninguna modificación a las ofertas a menos que la comunicación de modificación correspondiente contenga la autorización válida para solicitar la modificación y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas. Solamente se considerarán en la evaluación los sobres que se abren y leen en voz alta durante el Acto de Apertura de las Ofertas.

4. Los representantes de los oferentes que participen en la apertura de las ofertas deberán contar con autorización suficiente para suscribir el acta y los documentos que soliciten, bastando para ello la presentación de una autorización escrita del firmante de la oferta, esta autorización podrá ser incluida en el sobre oferta o ser portado por el representante.

5. Se solicitará a los representantes de los oferentes que estén presentes que firmen el acta. La omisión de la firma por parte de un Oferente no invalidará el contenido y efecto del acta. Se distribuirá una copia del acta a todos los presentes.

6. Las ofertas sustituidas y modificadas presentadas, que no sean abiertas y leídas en voz alta durante el acto de apertura no podrán ser consideradas para la evaluación sin importar las circunstancias y serán devueltas sin abrir a los oferentes remitentes.
 7. La falta de firma en un documento sustancial, es considerada una omisión sustancial que no podrá ser subsanada en ninguna oportunidad una vez abiertas las ofertas.
 8. El acta de apertura deberá ser comunicada al Sistema de Información de Contrataciones Públicas para su difusión, dentro de los dos (02) días hábiles de la realización del acto de apertura.
-

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN

Esta sección contiene los criterios que la convocante utilizará para evaluar la oferta y determinar si un oferente cuenta con las calificaciones requeridas. Ningún otro factor, método o criterio será utilizado.

Condición de Participación

Podrán participar de ésta licitación, individualmente o en forma conjunta (consorcio), los oferentes domiciliados en la República del Paraguay, que no se encuentren comprendidos en las prohibiciones o limitaciones para presentar propuestas y contratar con el Estado, establecidas en la Ley N° 2051/03 "De Contrataciones Públicas".

Adicionalmente a lo establecido en el párrafo anterior el oferente deberá considerar las siguientes condiciones de participación:

Que se encuentren registrados/as en el Sistema de Información de Proveedores del Estado (SIPE), debiendo suscribir ante el mismo una Declaración Jurada en la cual manifiesta que tiene pleno conocimiento y acepta las reglas del proceso para su activación como oferente. La Declaración Jurada referida, podrá ser descargada desde el SICP, módulo del SIPE.

Que activados/as conforme al SIPE posean su Usuario y Contraseña, personal e intransferible, salvo que los mismos hayan sido cancelados por el Sistema, de conformidad a la reglamentación específica. La pérdida del usuario y contraseña deberá ser comunicada a la DNCP para que, a través del Sistema, sea bloqueado el acceso inmediatamente; y

Como requisito para la participación en la Subasta a la Baja Electrónica, el oferente deberá manifestar en el campo previsto en el Sistema Electrónico, que cumple plenamente los requisitos de habilitación y que su propuesta de precios está conforme con las exigencias del pliego de bases y condiciones.

Requisitos de Calificación

Capacidad Legal

Los oferentes deberán declarar que no se encuentran comprendidos en las limitaciones o prohibiciones para contratar con el Estado, contempladas en el artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021, declaración que forma parte del formulario de oferta.

Serán desechadas las ofertas de los oferentes que se encuentren comprendidos en las prohibiciones o limitaciones para contratar a la hora y fecha límite de presentación de ofertas o a la fecha de firma del contrato.

A los efectos de la verificación de la existencia de prohibiciones o limitaciones contenidas en los incisos a) y b), m) y n) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021, el comité de evaluación realizará el siguiente análisis:

1. Verificará que el oferente haya proporcionado el formulario de ofertas que incluye la declaratoria debidamente firmada.
2. Verificará los registros del personal de la convocante para detectar si el oferente o sus representantes, se hallan comprendidos en el presupuesto del inciso a) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021.
3. Verificará por los medios disponibles, si el oferente y los demás sujetos individualizados en las prohibiciones o limitaciones contenidas en los incisos a) y b), m) y n) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021, aparecen en la base de datos del SINARH o de la Secretaría de la Función Pública.
4. Si se constata que alguno de las personas mencionadas en el párrafo anterior figura en la base de datos del SINARH o de la Secretaría de la Función Pública, el comité analizará acabadamente si tal situación le impedirá ejecutar el contrato, exponiendo los motivos para aceptar o rechazar la oferta, según sea el caso.
5. Verificará que el oferente haya proporcionado el formulario de Declaración de Miembros, de conformidad a estándar debidamente firmado en su oferta y cotejará los datos con las personas físicas inhabilitadas que constan en el registro de "Sanciones a Proveedores" del SICP a fin de detectar si directores, gerentes, socios gerentes, quienes ejerzan la administración, accionistas, cuotapartistas o propietarios se hallan comprendidos en el presupuesto del inciso m) y n) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021.

El comité podrá recurrir a fuentes públicas o privadas de información, para verificar los datos proporcionados por el oferente.

6. Si el Comité confirma que el oferente o sus integrantes poseen impedimentos, la oferta será rechazada y se remitirán los antecedentes a la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas (DNCP) para los fines pertinentes.

Análisis de precios ofertados

Durante la evaluación de ofertas, luego de haber realizado la corrección de errores aritméticos y de ordenar las ofertas presentadas de menor a mayor, el Comité de Evaluación procederá a solicitar a los oferentes una explicación detallada de la composición del precio ofertado de cada ítem, rubro o partida adjudicable, conforme a los siguientes parámetros:

1. En contrataciones en general: cuando la diferencia entre el precio ofertado y el precio referencial sea superior al 25% para ofertas por debajo del precio referencial y del 15% para ofertas que se encuentren por encima del referencial establecido por la convocante y difundido con el llamado a contratación.

Si el oferente no respondiese la solicitud, o la respuesta no sea suficiente para justificar el precio ofertado del bien, el precio será declarado inaceptable y la oferta rechazada.

El análisis de los precios, con esta metodología, será aplicado a cada ítem, rubro o partida que componga la oferta y en cada caso deberá ser debidamente fundada la decisión adoptada por la Convocante en el ejercicio de su facultad discrecional.

Certificado de Producto y Empleo Nacional - CPS

A los efectos de acogerse al beneficio de la aplicación del margen de preferencia, el oferente deberá contar con el Certificado de Producto y Empleo Nacional (CPEN). El certificado debe ser emitido como máximo a la fecha y hora de la etapa competitiva.

La falta del CPEN no será motivo de descalificación de la oferta, sin embargo, el oferente no podrá acogerse al beneficio.

El comité de evaluación verificará en el portal oficial indicado por el Ministerio de Industria y Comercio (MIC) la emisión en tiempo y forma del CPEN declarado por los oferentes. No será necesaria la presentación física del Certificado de Producto y Empleo Nacional.

Independientemente al sistema de adjudicación, el margen de preferencia será aplicado a cada bien o servicio objeto de contratación que se encuentre indicado en la planilla de precios.

a) Consorcios:

a.1. Provisión de Bienes

El CPEN debe ser expedido a nombre del oferente que fabrique o produzca los bienes objeto de la contratación. En el caso que ninguno de los oferentes consorciados fabrique o produzca los bienes ofrecidos, el consorcio deberá contar con el CPEN correspondiente al bien ofertado, debiendo encontrarse debidamente autorizado por el fabricante. Esta autorización podrá ser emitida a nombre del consorcio o de cualquiera de los integrantes del mismo.

Margen de preferencia local - CPS

Para contrataciones realizadas por Unidades Operativas que se encuentren conformadas dentro de un municipio o departamento se deberá considerar que, si la oferta evaluada como la más baja pertenece a una firma u empresa domiciliada fuera del territorio departamental de la convocante, ésta será comparada con la oferta más baja de la firma u empresa domiciliada dentro del territorio de la convocante, agregándole al precio total de la oferta propuesta por la primera una suma del diez por ciento (10%) del precio. Si en dicha comparación adicional la oferta de la firma u empresa domiciliada dentro del territorio departamental de la convocante resultare ser la más baja, se la seleccionará para la adjudicación; en caso contrario se seleccionará la oferta de servicios de la firma u empresa domiciliada fuera del territorio departamental de la convocante.

En el caso de que el oferente, sea de la zona y además cuente con margen de preferencia, se le aplicará únicamente el margen de este último.

Las convocantes deberán acogerse a las condiciones específicas para la aplicación del Margen de Preferencia Local establecidas en la reglamentación emitida por la DNCP.

Requisitos documentales para evaluación de las condiciones de participación

1. Formulario de Oferta (*) [El formulario de oferta y lista de precios, generados electrónicamente a través del SICP, deben ser completados y firmados por el oferente.]
2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*) La garantía de mantenimiento de oferta debe ser extendida, bajo la forma de una garantía bancaria o póliza de seguro de caución.
3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social. (**)
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)
5. Declaración Jurada de Declaración de Miembros, de conformidad con el formulario estándar Sección Formularios (**)
6. Certificado de Cumplimiento Tributario (**)
7. Patente Comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento principal del oferente. (**)
8. Documentos legales
8.1. Oferentes Individuales. Personas Físicas.
<ul style="list-style-type: none">Fotocopia simple de la Cédula de Identidad del firmante de la oferta. (*)
<ul style="list-style-type: none">Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes - RUC. (*)
<ul style="list-style-type: none">En el caso que suscriba la oferta otra persona en su representación, deberá acompañar una fotocopia simple de su cédula de identidad y una fotocopia simple del poder suficiente otorgado por Escritura Pública para presentar la oferta y representarlo en los actos de la licitación. No es necesario que el poder esté inscripto en el Registro de Poderes. (*)
8.2. Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.
<ul style="list-style-type: none">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. (*)
<ul style="list-style-type: none">Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes y fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad.
<ul style="list-style-type: none">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. (*)
8.3. Oferentes en Consorcio.
<ol style="list-style-type: none">Cada integrante del consorcio que sea una persona física domiciliada en la República del Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales especificados en el apartado Oferentes individuales. Personas Físicas. Cada integrante del consorcio que sea una persona jurídica domiciliada en Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales Personas Jurídicas. (*)
<ol style="list-style-type: none">Original o fotocopia del consorcio constituido o del acuerdo de intención de constituir el consorcio por escritura pública en caso de resultar adjudicados y antes de la firma del contrato. Las formalidades de los acuerdos de intención y de los consorcios serán determinadas por la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas (DNCP). (*)

3. Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades de los firmantes del acuerdo de intención de consorciarse. Estos documentos pueden consistir en (*):

- Un poder suficiente otorgado por escritura pública por cada miembro del consorcio (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o
- Los documentos societarios de cada miembro del consorcio, que justifiquen la representación del firmante, tales como actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas.

4. Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al consorcio, cuando se haya formalizado el consorcio. Estos documentos pueden consistir en (*):

1. Un poder suficiente otorgado por escritura pública por la Empresa Líder del consorcio (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o
2. Los documentos societarios de la Empresa Líder, que justifiquen la representación del firmante, tales como actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas.

Los documentos indicados con asterisco (*) son considerados documentos sustanciales a ser presentados con la oferta.

Los documentos indicados con doble asterisco (**) deberán estar vigentes al inicio de la etapa competitiva.

Capacidad Financiera

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

Contribuyente de IRE GENERAL

Deberán cumplir con el siguiente parámetro:

- **Ratio de Liquidez** (activo corriente / pasivo corriente): Deberá ser igual o mayor que **1,25** en promedio, en los años **2021, 2022 y 2023**.
- **Endeudamiento** (pasivo total / activo total): No deberá ser mayor a 0,80 en promedio, de los años **2021, 2022 y 2023**.
- **Rentabilidad**: Porcentaje de utilidad después de impuestos o pérdida no deberá ser negativo en promedio de los años **2021, 2022 y 2023**.
- **Capital Operativo** (activo corriente pasivo corriente): El oferente, deberá poseer un capital positivo y no inferior al 15 % (quince por ciento) del monto total de la oferta (en caso de contrato abierto por monto mínimo y monto máximo, **deberá ser por el monto máximo del llamado**), lo cual será corroborado por medio del Balance General del último año (**2023**) pudiendo completar dicho porcentaje con la presentación de certificado de una entidad financiera calificada que demuestre la disponibilidad de línea de crédito suficiente para justificar el porcentaje mencionado

Contribuyentes de IRE SIMPLE

Deberán cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso): Deberá ser igual o mayor que 1,25 el promedio, de los ejercicios fiscales requeridos, 2021, 2022 y 2023.

Para contribuyentes de IRP

Deberán cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que **1,25**, el promedio, de los 3 (tres) últimos años (**2021, 2022 y 2023**)

Para contribuyentes de exclusivamente IVA General

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que **1,25**, el promedio, de los 3 (tres) últimos años (**2021, 2022 y 2023**)

Oferente en consorcio:

Requisitos Mínimos	Socio Líder	Cada Socio	Todas las partes Combinadas
Ratio de Liquidez (activo corriente / pasivo corriente): Deberá ser igual o mayor que 1,25 en promedio, en los años 2021, 2022 y 2023 .	<i>Debe cumplir con el Requisito</i>	<i>Debe cumplir con el Requisito</i>	<i>No Aplica</i>
Endeudamiento (pasivo total / activo total): No deberá ser mayor a 0,80 en promedio, de los años 2021, 2022 y 2023 .	<i>Debe cumplir con el Requisito</i>	<i>Debe cumplir con el Requisito</i>	<i>No Aplica</i>
Rentabilidad: Porcentaje de utilidad después de impuestos o pérdida no deberá ser negativo en promedio de los años 2021, 2022 y 2023 .	<i>Debe cumplir con el Requisito</i>	<i>Debe cumplir con el Requisito</i>	<i>No Aplica</i>

Capital Operativo (activo corriente pasivo corriente): El oferente, deberá poseer un capital positivo y no inferior al 15 % (quince por ciento) del monto total de la oferta (en caso de contrato abierto por monto mínimo y monto máximo, deberá ser por el monto máximo del llamado), lo cual será corroborado por medio del Balance General del último año (2023) pudiendo completar dicho porcentaje con la presentación de certificado de una entidad financiera calificada que demuestre la disponibilidad de línea de crédito suficiente para justificar el porcentaje mencionado.	40 % como mínimo del porcentaje solicitado	10 % como mínimo del porcentaje solicitado	El consorcio en su conjunto deberá cumplir con el 100 % del porcentaje solicitado.
---	---	---	---

Requisitos documentales para la evaluación de la capacidad financiera

a. Balance General y Cuadro de Estado de Resultados de los tres últimos años (2021, 2022 y 2023.) para contribuyente de IRE GENERAL
b. Formulario 106 de los tres últimos años (2021, 2022 y 2023.) para contribuyentes del IRE SIMPLE
c. IVA General de los 3 (tres) últimos años (2021, 2022, 2023), para contribuyentes sólo del IVA General
d. Formulario 104 de los 3 (tres) últimos años (2021, 2022, 2023), para contribuyentes de Renta Personal

Experiencia requerida

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

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

Demstrar la experiencia en PROVISION DE MEDICAMENTOSPROVISION DE MEDICAMENTOS, con facturaciones de venta y/o contratos ejecutados por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto máximo ofertado en la presente licitación, **sumatoria de los años: 2021 -2022 - 2023.**

Para el caso DE MEDICAMENTOS NACIONALES Y que el oferente no sea el fabricante y/o el titular del registro sanitario de los medicamentos, dicha experiencia deberá estar igualmente acreditada por el

oferente, por el titular del registro sanitario y el fabricante del producto que se oferta.

Para el caso de MEDICAMENTOS IMPORTADOS y que el oferente no sea el fabricante y/o el titular del registro sanitario de los medicamentos, dicha experiencia deberá estar igualmente acreditada por el oferente, por el titular del registro sanitario y el fabricante del producto que se oferta. En lo que respecta a la experiencia de este último (el fabricante extranjero), dicha experiencia podrá ser igualmente acreditada con una declaración jurada en la cual se indique claramente que el mismo cumple con dichos porcentajes.

*Los productos innovadores (Originales) deben presentar únicamente copia autenticada de Certificado de Libre Venta/CPP, emitido por una entidad regulatoria de referencia, FDA o EMA (No requieren presentar documentos adicionales).

Oferente en consorcio:

REQUISITOS MINIMOS	SOCIO LIDER	CADA SOCIO	TODAS LAS PARTES COMBINADAS
<p>Demstrar la experiencia en PROVISION DE MEDICAMENTOS, con facturaciones de venta y/o contratos ejecutados por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto máximo ofertado en la presente licitación, <u>sumatoria de los años: 2021 -2022 -2023.</u></p> <p>Para el caso DE MEDICAMENTOS NACIONALES Y que el oferente no sea el fabricante y/o el titular del registro sanitario de los medicamentos, dicha experiencia deberá estar igualmente acreditada por el oferente, por el titular del registro sanitario y el fabricante del producto que se oferta.</p> <p>Para el caso de MEDICAMENTOS IMPORTADOS y que el oferente no sea el fabricante y/o el titular del registro sanitario de los medicamentos, dicha experiencia deberá estar igualmente acreditada por el oferente, por el titular del registro sanitario y el fabricante del producto que se oferta. En lo que respecta a la experiencia de este último (el fabricante extranjero), dicha experiencia podrá ser igualmente acreditada con una declaración jurada en la cual se indique claramente que el mismo cumple con dichos porcentajes.</p> <p>*Los productos innovadores (Originales) deben presentar únicamente copia autenticada de Certificado de Libre Venta/CPP, emitido por una entidad regulatoria de referencia, FDA o EMA (No requieren presentar documentos adicionales).*</p>	40 % como mínimo del porcentaje solicitado	10 % como mínimo del porcentaje solicitado	El consorcio en su conjunto deberá cumplir con el 100 % del porcentaje solicitado.

Teniendo en cuenta que el proceso es por Contrato Abierto por Cantidades Mínimas y Cantidades Máximas, el porcentaje requerido deberá cubrir la Cantidad Máxima de cada ítem ofertado.

Para la evaluación deberán ajustarse a los requerimientos solicitados para todos los ítems.

Requisitos documentales para la evaluación de la experiencia

1. Copia de Contratos y/o Facturas que avalen la experiencia requerida.

2. Presentación como mínimo de 3 (tres) Certificados o Actas de Recepción Final de la **Provisión de Medicamentos** donde conste el **desempeño satisfactorio del oferente**, expedidos por Instituciones Públicas o Privadas dentro de los últimos 03 (tres) años (2021-2022-2023). (Dicho documento deberá estar debidamente sellado y firmado por el responsable que lo emitió)

Capacidad Técnica

El oferente deberá proporcionar evidencia documentada que demuestre su cumplimiento con los siguientes requisitos de capacidad técnica:

1-Autorización del Fabricante.

- Si el oferente es Representante o Distribuidor del producto que oferta, deberá presentar la autorización del fabricante
- Si el oferente es Distribuidor del Representante Local del Fabricante, deberá presentar un poder o autorización otorgado por éste último. No obstante, se deberá acompañar copia de la Autorización del Fabricante otorgada al Representante Local.
- Si el oferente es fabricante del producto que oferta: Declaración Jurada en la que manifiesta ser fabricante de lo ofertado, a ser comprobada con el Registro Sanitario del producto, **emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria(DINAVISIA).**

La documentación requerida es el formulario incluido en la Sección Formularios. Este formulario podrá ser reemplazado por la documentación que pruebe fehacientemente que el oferente es Representante o Distribuidor autorizado del bien que oferta. Asimismo, la documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar inscrita en el Registro Público de Comercio, Sección Representaciones.

2-Resolución de Apertura:

- Para el Oferente : Copia Autenticada de la **Resolución de Apertura Vigente** para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA).
- En el caso de **Oferentes, Distribuidoras que representan a otras Empresas** (Importadoras o de productos nacionales), deberá presentar: Copia Autenticada de la Resolución de Apertura vigente del fabricante y del Distribuidor o Importador, expedidas por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda.
- En el caso de que el **Oferente no sea el Fabricante del Producto (nacional)**, el oferente deberá presentar Copia Autenticada de la Resolución de Apertura vigente, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), para fabricar, comercializar y/o importar Especialidad Farmacéutica según corresponda, y así también el oferente deberá presentar Copia autenticada de la Resolución de Apertura vigente del **Fabricante** expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA)

OBSERVACION: En caso de que la documentación arriba mencionada se encuentre vencida, deberán acompañar copia autenticada de la Constancia vigente de renovación de la **Habilitación**, emitida por la DINAVISIA y que certifique que interin, el / los producto/s pueden seguir siendo fabricados y/o comercializados

3-Registro Sanitario: IDENTIFICAR CADA LOTE/ITEM OFERTADO SEGÚN PBC

El Oferente deberá presentar el Registro Sanitario Vigente, según corresponda a lo ofertado, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA).

Observación; En caso de que la documentación antes mencionada se encuentre vencida, deberán acompañar la Constancia emitida por la (DINAVISIA) de que los mismos se encuentran en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que interin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

4- CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS

a) **Para oferentes Fabricantes Nacionales:** Certificado de Buenas prácticas de Fabricación Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

b) **En caso que el oferente no sea el Fabricante del producto ofertado, deberá presentar:**

Para **Productos Nacionales:** Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento emitido a nombre del OFERENTE expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA) además del Certificado de Buenas Practicas de Fabricación del Fabricante expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA).

Para los productos Importados: Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento emitido a nombre del OFERENTE expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA) y Certificado de Buenas Prácticas de fabricación o Licencia/Certificado de Fabricación del producto ofertado.

Cuando el país de origen del elaborador no es clasificado conforme al Art. 1 de la LEY 7256/24 QUE MODIFICA EL ARTICULO 11° Y AMPLIA LA LEY N° 3283/2007 y RES. DINAVISIA N° 148/2024 POR LA CUAL SE EMITE EL LISTADO ANUAL OFICIAL DE LOS PAISES EN CUMPLIMIENTO AL ART. 3 DE LA LEY N° 7256/24 o no forme parte del MERCOSUR, deberá presentar el Certificado vigente de Buenas Prácticas de Fabricación emitido por la Agencia Reguladora de medicamentos del país de origen o Licencia/Certificado de Fabricación del producto ofertado. Además, deberá presentar el certificado vigente de Buenas Prácticas de fabricación del fabricante o el Registro Sanitario del producto ofertado emitido por cualquiera de las agencias declaradas en la Ley N° 7256/24 Y RES. DINAVISIA N° 148/24

c) En el caso que el oferente que no cuente con Depósito propio, deberá presentar el Contrato de Alquiler con la Empresa Depositaria, más el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente de la Empresa Titular del Depósito, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA).

5-Acta de Fijación de Precios (IDENTIFICAR CADA LOTE/ITEM OFERTADO SEGÚN PBC)

Copia autenticada del Acta de Fijación de Precios del producto ofertado, expedida por la Dirección de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), en forma legible y emitida como máximo hasta la fecha de Apertura de Oferta.

Observación: - El precio ofertado no deberá superar el 65% del precio fijado en el Acta de Fijación de Precios expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA) actualizado y vigente, atendiendo al principio de economía y eficiencia

6-Planilla datos garantizados de cada ítem/lote ofertado , en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, presentación, embalaje etc., conforme al modelo adjunto.

7-Copia autenticada de la Constancia Anual de Inscripción en la SENAD (Secretaría Nacional Antidrogas) para los casos de aquellas empresas que oferten productos controlados por la según la Ley 1340/88.

-Presentar copia autenticada de la constancia anual de inscripción emitida por DINAVISIA, para empresas que oferten productos controlados por la Ley 1340/88

8-El documento con las Declaraciones Juradas, deberá presentarse en un solo documento a modo de agilizar la revisión.

- Declaración jurada del proveedor que posee capacidad de mantener en sus depósitos stock suficiente para la entrega programada según necesidad del IPS, conforme a espacio y disponibilidad del Departamento de Administración de Suministros Médicos (DASM).
- Declaración jurada donde el oferente declara de que cuentan con equipos de refrigeración acorde para almacenar a temperatura constante medicamentos que requieran de temperaturas de 2° a 8° (refrigerados) y con generadores propios para suministrar energía eléctrica en caso de cortes energéticos. (Según corresponda)
- Declaración jurada, de tener conocimiento de lo requerido Sistema de Trazabilidad de Medicamentos.
- Declaración jurada del Oferente de conocer suficientemente el Pliego de Bases y Condiciones.
- Declaración jurada del Oferente de poseer la capacidad de suministro en tiempo y forma de lo solicitado.

9-Planilla de precios en Excel versión 2003 o anterior impresa y en medios magnéticos.

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

1-Autorización del Fabricante.

- Si el oferente es Representante o Distribuidor del producto que oferta, deberá presentar la autorización del fabricante
- Si el oferente es Distribuidor del Representante Local del Fabricante, deberá presentar un poder o autorización otorgado por éste último. No obstante, se deberá acompañar copia de la Autorización del Fabricante otorgada al Representante Local.
- Si el oferente es fabricante del producto que oferta: Declaración Jurada en la que manifiesta ser fabricante de lo ofertado, a ser comprobada con el Registro Sanitario del producto, **emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria(DINAVISIA).**

La documentación requerida es el formulario incluido en la Sección Formularios. Este formulario podrá ser reemplazado por la documentación que pruebe fehacientemente que el oferente es Representante o Distribuidor autorizado del bien que oferta. Asimismo, la documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar inscrita en el Registro Público de Comercio, Sección Representaciones.

2-Resolución de Apertura:

- a. Para el Oferente : Copia Autenticada de la **Resolución de Apertura Vigente** para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).
- b. En el caso de **Oferentes, Distribuidoras que representan a otras Empresas** (Importadoras o de productos nacionales), deberá presentar: Copia Autenticada de la Resolución de Apertura vigente del fabricante y del Distribuidor o Importador, expedidas por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda.
- c. En el caso de que el **Oferente no sea el Fabricante del Producto (nacional)**, el oferente deberá presentar Copia Autenticada de la Resolución de Apertura vigente, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), para fabricar, comercializar y/o importar Especialidad Farmacéutica según corresponda, y así también el oferente deberá presentar Copia autenticada de la Resolución de Apertura vigente del **Fabricante** expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA)

OBSERVACION: En caso de que la documentación arriba mencionada se encuentre vencida, deberán acompañar copia autenticada de la Constancia vigente de renovación de la Habilitación, emitida por la DINAVISA y que certifique que interin, el / los producto/s pueden seguir siendo fabricados y/o comercializados

3-Registro Sanitario: IDENTIFICAR CADA LOTE/ITEM OFERTADO SEGÚN PBC

El Oferente deberá presentar el Registro Sanitario Vigente, según corresponda a lo ofertado, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

Observación; En caso de que la documentación antes mencionada se encuentre vencida, deberán acompañar la Constancia emitida por la (DINAVISA) de que los mismos se encuentran en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que interin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

4- Certificado de Buenas Prácticas

a) **Para oferentes Fabricantes Nacionales:** Certificado de Buenas prácticas de Fabricación Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

b) **En caso que el oferente no sea el Fabricante del producto ofertado, deberá presentar:**

Para **Productos Nacionales:** Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento emitido a nombre del OFERENTE expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) además del Certificado de Buenas Practicas de Fabricación del Fabricante expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

Para los productos Importados: Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento emitido a nombre del OFERENTE expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) y Certificado de Buenas Prácticas de fabricación o Licencia/Certificado de Fabricación del producto ofertado.

Cuando el país de origen del elaborador no es clasificado conforme al Art. 1 de la LEY 7256/24 QUE MODIFICA EL ARTICULO 11° Y AMPLIA LA LEY N° 3283/2007 y RES. DINAVISA N° 148/2024 POR LA CUAL SE EMITE EL LISTADO ANUAL OFICIAL DE LOS PAISES EN CUMPLIMIENTO AL ART. 3 DE LA LEY N° 7256/24 o no forme parte del MERCOSUR, deberá presentar el Certificado vigente de Buenas Prácticas de Fabricación emitido por la Agencia Reguladora de medicamentos del país de origen o Licencia/Certificado de Fabricación del producto ofertado. Además, deberá presentar el certificado vigente de Buenas Prácticas de fabricación del fabricante o el Registro Sanitario del producto ofertado emitido por cualquiera de las agencias declaradas en la Ley N° 7256/24 Y RES. DINAVISA N° 148/24.

c) En el caso que el oferente que no cuente con Depósito propio, deberá presentar el Contrato de Alquiler con la Empresa Depositaria, más el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente de la Empresa Titular del Depósito, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

5-Acta de Fijación de Precios (IDENTIFICAR CADA LOTE/ITEM OFERTADO SEGÚN PBC)

Copia autenticada del Acta de Fijación de Precios del producto ofertado, expedida por la Dirección de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), en forma legible y emitida como máximo hasta la fecha de Apertura de Oferta.

Observación: - El precio ofertado no deberá superar el 65% del precio fijado en el Acta de Fijación de Precios expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) actualizado y vigente, atendiendo al principio de economía y eficiencia

6-Planilla datos garantizados de cada ítem/lotte ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, presentación, embalaje etc., conforme al modelo adjunto.

7-Copia autenticada de la Constancia Anual de Inscripción en la SENAD (Secretaría Nacional Antidrogas) para los casos de aquellas empresas que oferten productos controlados por la según la Ley 1340/88.

-Presentar copia autenticada de la constancia anual de inscripción emitida por DINAVISA, para empresas que oferten productos controlados por la Ley 1340/88

8-El documento con las Declaraciones Juradas, deberá presentarse en un solo documento a modo de agilizar la revisión.

- Declaración jurada del proveedor que posee capacidad de mantener en sus depósitos stock suficiente para la entrega programada según necesidad del IPS, conforme a espacio y disponibilidad del Departamento de Administración de Suministros Médicos (DASM).
- Declaración jurada donde el oferente declara de que cuentan con equipos de refrigeración acorde para almacenar a temperatura constante medicamentos que requieran de temperaturas de 2° a 8° (refrigerados) y con generadores propios para suministrar energía eléctrica en caso de cortes energéticos. (Según corresponda)
- Declaración jurada, de tener conocimiento de lo requerido Sistema de Trazabilidad de Medicamentos.
- Declaración jurada del Oferente de conocer suficientemente el Pliego de Bases y Condiciones.
- Declaración jurada del Oferente de poseer la capacidad de suministro en tiempo y forma de lo solicitado.

9-Planilla de precios en Excel versión 2003 o anterior impresa y en medios magnéticos.

Criterio de desempate de ofertas

El vencedor de cada grupo subastado será el oferente que ingresó el menor precio. En los casos de igualdad de precios, queda como vencedor el que lo haya ingresado primero.

Siempre que el criterio de desempate establecido, no sea aplicable, el comité de evaluación determinará cuál de ellas es la mejor calificada para ejecutar el contrato utilizando los criterios dispuestos para el efecto por la DNCP.

Nota1: Conforme a lo previsto en el Decreto reglamentario de la Ley de Contrataciones los adjudicatarios de los contratos resultantes de los procesos licitatorios, deberán inscribirse en el Sistema de Información de Proveedores del Estado - SIPE, como requisito previo a la emisión del Código de Contratación respectivo, no siendo la inscripción una exigencia para participar en el proceso tradicional.

SUMINISTROS REQUERIDOS - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Esta sección constituye el detalle de los bienes con sus respectivas especificaciones técnicas - EETT, de manera clara y precisa para que el oferente elabore su oferta. Salvo aquellas EETT de productos ya determinados por plantillas aprobadas por la DNCP.

Suministros y Especificaciones técnicas

El Suministro deberá incluir todos aquellos ítems que no hubiesen sido expresamente indicados en la presente sección, pero que pueda inferirse razonablemente que son necesarios para satisfacer el requisito de suministro indicado, por lo tanto, dichos bienes serán suministrados por el Proveedor como si hubiesen sido expresamente mencionados, salvo disposición contraria en el Contrato.

Los bienes suministrados deberán ajustarse a las especificaciones técnicas y las normas estipuladas en este apartado. En caso de que no se haga referencia a una norma aplicable, la norma será aquella que resulte equivalente o superior a las normas oficiales de la República del Paraguay. Cualquier cambio de dichos códigos o normas durante la ejecución del contrato se aplicará solamente con la aprobación de la contratante y dicho cambio se registrará de conformidad a la cláusula de adendas y cambios.

El Proveedor tendrá derecho a rehusar responsabilidad por cualquier diseño, dato, plano, especificación u otro documento, o por cualquier modificación proporcionada o diseñada por o en nombre de la Contratante, mediante notificación a la misma de dicho rechazo.

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas

Los productos a ser requeridos cuentan con las siguientes especificaciones técnicas:

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
1	1376	10000003	51141501-001	ACETAZOLAMIDA COMPRIMIDO	ACETAZOLAMIDA	250 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	32,500
2	535	10000005	51102301-002	ACICLOVIR SUSPENSION	ACICLOVIR	400 MG / 5ML.	SUSPENSION ORAL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	13,000
3	10650	10000006	51102301-001	ACICLOVIR COMPRIMIDO	ACICLOVIR	800 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	180,000
4	603	10000008	51191905-069	ACIDO FOLICO COMPRIMIDO	ACIDO FOLICO	10 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	1,150,000
5	9973	10000009	51191905-068	ACIDO FOLICO GOTA ORAL	ACIDO FOLICO	5 MG / ML.	GOTAS ORALES	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	4,250
6	10392	10000011	51241228-999	ACIDO LACTICO OVULO	ACIDO LACTICO	190 MG	OVULO	UNIDAD	UNIDAD	OVULO	7,500
7	1316	10000018	51151703-001	ADRENALINA INYECTABLE	ADRENALINA	1 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	37,500
8	9975	10000019	51101701-004	ALBENDAZOL AMPOLLA BEBIBLE	ALBENDAZOL	400 MG	SUSPENSION	UNIDAD	FRASCO	FRASCO AMPOLLA	170,000
9	1108	10000024	51121708-001	ALFAMETIL DOPA COMPRIMIDO	ALFAMETIL DOPA	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	500,000
10	760	10000025	51142214-001	ALFENTANILO INYECTABLE	ALFENTANILO	0,5MG/ML.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	4,500
11	1254	10000026	51211501-001	ALLOPURINOL COMPRIMIDO	ALLOPURINOL	300 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	125,000
12	1037	10000029	51101586-001	AMIKACINA INYECTABLE	AMIKACINA	500 MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA M.D.	10,000
13	1313	10000031	51161504-001	AMINOFILINA INYECTABLE	AMINOFILINA	250 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	450

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
14	1128	10000032	51121511-002	AMIODARONA COMPRIMIDO	AMIODARONA	200 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	330,000
15	1129	10000033	51121511-001	AMIODARONA CLORHIDRATO INYECTABLE	AMIODARONA	150 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	20,000
16	6102	10000035	51121743-001	AMLODIPINA COMPRIMIDO	AMLODIPINA	10 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	5.250,000
17	500	10000036	51101511-002	AMOXICILINA SUSPENSION	AMOXICILINA	500 MG/5 ML.	POLVO ORAL P/ RECONSTITUIR	UNIDAD	FRASCO	FRASCO 90 A 120 ML	39,000
18	1006	10000041	51101567-001	AMPICILINA INYECTABLE	AMPICILINA	1 G.	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	30000
19	11305	10000043	51101801-004	ANFOTERICINA INYECTABLE	ANFOTERICINA B LIPOSOMAL	50 MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	750
20	1397	10000044	51241114-004	FOSFATO DE ANTAZOLINA+CLORHIDRATO DE TETRAZOLINA GOTAS	ANTAZOLINA FOSFATO + TETRAZOLINA	0,05% + 0,04% EQUIVALENTE A 0,5 MG + 0,4 MG)	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	14,000
21	6967	10000050	51121818-001	ATORVASTATINA COMPRIMIDO	ATORVASTATINA	40MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO CUADRICEPTADO O BI RANURADO	7.250,000
22	521	10000053	51101572-002	AZITROMICINA COMPRIMIDO	AZITROMICINA	500 MG.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	500,000
23	10662	10000057	51161608-001	BETAHISTINA CLOROHIDRATO COMPRIMIDO	BETA HISTINA	24 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RANURADO	425,000
24	1085	10000058	51181701-011	BETAMETASONA GOTAS	BETAMETASONA	0,50 MG/ML.	GOTAS ORALES	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	1,350
25	1271	10000063	51142506-001	BIPERIDENO CLORHIDRATO CCOMPRIMIDO	BIPERIDENO CLORHIDRATO	2 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	50,000
26	9409	10000067	51151702-001	BRIMONIDINA GOTAS OFTALMICA	BRIMONIDINA	0.2 %.	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO 5 - 10 ML.	5,250
27	6447	10000071	51142905-006	BUPIVACAINA S/ EPINEFRINA INYECTABLE	BUPIVACAINA S/ EPINEFRINA	0,75 %.	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA MD.	60,000
28	1167	10000073	51172111-999	HIOSCINA BUTIL INYECTABLE	BUTIL BROMURO DE HIOSCINA	20 MG.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	26,000
29	10438	10000075	51141535-001	CABERGOLINA COMPRIMIDO	CABERGOLINA	0,5 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	5,000
30	550	10000076	51191905-049	CALCIO+VITAMINA D3 COMPRIMIDO	CALCIO CARBONATO CON VITAMINA D3	500 MG (CALCIO ELEMENTAL) CON VITAMINA D3 400 U.I.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO MASTICABLE	2.500,000
31	1264	10000078	51141513-001	CARBAMAZEPINA COMPRIMIDO	CARBAMAZEPINA	200 MG.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	410,000
32	10654	10000083	51142947-999	CARTICAINA+ADRENALINA INYECTABLE	CARTICAINA CLORHIDRATO CON ADRENALINA	4 % + 1:100.000	INYECTABLE	UNIDAD	UNIDAD	CARPULE/TUBO AMPOLLA	24,000
33	9416	10000084	51121709-001	CARVEDILOL COMPRIMIDO	CARVEDILOL	12,5 MG.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RANURADO	3.250,000

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
34	508	10000085	51101550-002	CEFALEXINA SUSPENSION	CEFALEXINA	500 MG/5ML.	POLVO ORAL P/RECONSTITUIR	UNIDAD	FRASCO	FRASCO X 90 A 120 ML.	8,000
35	1015	10000087	51101578-002	CEFAZOLINA INYECTABLE	CEFAZOLINA	1 G.	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	44,000
36	513	10000088	51101599-002	CEFIXIMA SUSPENSION	CEFIXIMA	100 MG/5 ML.	SUSPENSION ORAL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	9,500
37	512	10000089	51101599-001	CEFIXIMA COMPRIMIDO	CEFIXIMA	400 MG.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	105,000
38	1019	10000091	51101593-001	CEFOTAXIMA INYECTABLE	CEFOTAXIMA	1 G	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	50,000
39	1020	10000093	51101551-001	CEFTRIAXONA POLVO PARA INYECTABLE	CEFTRIAXONA	1 G	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	VIAL	111,000
40	6968	10000094	51161615-001	CETIRIZINA COMPRIMIDO	CETIRIZINA	10 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	3,000,000
41	1026	10000100	51101542-002	CIPROFLOXACINA COMP.	CIPROFLOXACINA	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	525000
42	6058	10000102	51101542-007	CIPROFLOXACINA GOTAS	CIPROFLOXACINA	3 MG/ML	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	2250
43	9981	10000104	51181807-002	CIPROTERONA+ETINILESTRAD COMPRIMIDO	CIPROTERONA + ETINILESTRADIOL	2 MG + 0,035 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	55000
44	10679	10000108	51141706-003	CITICOLINA SOLUCION ORAL	CITICOLINA	1 G	SOLUCIÓN ORAL	UNIDAD	UNIDAD	SACHET BEBIBLE	350000
45	9982	10000111	51141706-002	CITIDIN MONOFOSFATO + URIDIM TRIFOSFATO CAPS.	CITIDIN-5-MONOFOSFATO DISODICO(CMP SAL DISODICA), URIDIN-5-TRIFOSFATO TRISODICO(UTP SAL TRISODICA)	5 MG + 3 MG	CAPSULA	UNIDAD	UNIDAD	CAPSULA	2750000
46	10680	10000112	51191799-9999	CITRATO DE POTASIO COMPRIMIDO	CITRATO DE POTASIO	1080 MG (10 MEQ)	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	60000
47	520	10000113	51101522-001	CLARITROMICINA COMPRIMIDO	CLARITROMICINA	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	125000
48	9984	10000114	51101522-002	CLARITROMICINA POLVO ORAL	CLARITROMICINA	250 MG/5 ML.	POLVO ORAL P/ RECONSTITUIR	UNIDAD	FRASCO	FRASCO 60 A 100 ML	20000
49	526	10000115	51101504-001	CLINDAMICINA SOLUCION INYECTABLE	CLINDAMICINA	600 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	40000
50	1263	10000118	51141502-001	CLONAZEPAN COMPRIMIDO	CLONAZEPAM	2 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	750000
51	6969	10000119	51131709-002	CLOPIDOGREL COMPRIMIDO	CLOPIDOGREL	75 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	500000
52	1587	10000120	51161812-003	CLORFENIRAMINA JARABE	CLORFENIRAMINA	2,5 MG/5 ML.	JARABE	UNIDAD	FRASCO	FRASCO 100 /125 ML.	152500
53	1332	10000121	51161630-006	CLORFENIRAMINA MALEATO COMPRIMIDO	CLORFENIRAMINA	4 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	1250000
54	808	10000124	51101503-011	COLAGENASA+CLORANFENICOL POMADA	COLAGENASA + CLORANFENICOL	0,6 U.I. + 10 MG	POMADA	UNIDAD	POMO	POMO	9000

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
55	10458	10000128	51131617-004	DABIGATRAN ETEXILATO CAPSULA	DABIGATRAN ETEXILATO	110 MG	CAPSULA	UNIDAD	UNIDAD	CAPSULA	390000
56	620	10000130	51181501-002	DESMOPRESINA AEROSOL NASAL	DESMOPRESINA	10 MCG/DOSIS	AEROSOL NASAL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	18
57	1089	10000133	51181704-013	DEXAMETASONA FOSFATO BISODICA+DEXAMETASONA PIVALATO INYECTABLE	DEXAMETASONA FOSFATO + DEXAMETASONA PIVALATO	4 MG + 16 MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	21000
58	1393	10000134	51181704-012	DEXAMETASONA GOTAS	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO	0,1 %.	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	1100
59	1068	10000138	51142104-001	DICLOFENAC SODICO COMPRIMIDO	DICLOFENAC	50 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	6500000
60	1069	10000139	51142104-002	DICLOFENAC SODICO INYECTABLE	DICLOFENAC	75 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	100000
61	1396	10000140	51142104-006	DICLOFENAC SODICO COLIRIO	DICLOFENAC SODICO	0.10%	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO X 5 - 10 ML	1650
62	628	10000142	51141507-9999	DIFENIL HIDANTOINATO SUSPENSION	DIFENIL HIDANTOINATO SODICO	100 MG/SML.	JARABE	UNIDAD	FRASCO	FRASCO X 100 A 125 ML	1900
63	1261	10000143	51141507-002	DIFENIL HIDANTOINATO SODICO INYECTABLE	DIFENIL HIDANTOINATO SODICO	50 MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	20000
64	1124	10000144	51121502-003	DIGOXINA COMPRIMIDO	DIGOXINA	0,25 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	110000
65	1109	10000145	51121742-001	DILTIAZEN COMPRIMIDO	DILTIAZEN	60 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	150000
66	9986	10000146	51131617-002	DIOSMINA COMPRIMIDOS	DIOSMINA	600 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	1000000
67	1092	10000147	51142009-002	DIPIRONA INYECTABLE	DIPIRONA	1 G/2ML.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	210000
68	1575	10000148	51142009-012	DIPIRONA SUPOSITARIO	DIPIRONA	500 MG	SUPOSITARIO	UNIDAD	UNIDAD	SUPOSITARIO	5750
69	1573	10000149	51142009-001	DIPIRONA COMPRIMIDO	DIPIRONA	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	2500000
70	1574	10000150	51142009-003	DIPIRONA GOTAS	DIPIRONA	500 MG/ML	GOTAS	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	105000
71	10664	10000151	51141530-001	DIVALPROATO DE SODIO COMPRIMIDO	DIVALPROATO DE SODIO	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	430000
72	1179	10000156	51172111-003	DOMPERIDONA GOTAS	DOMPERIDONA	10 MG/ML	SOLUCION O SUSPENSION ORAL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	75000
73	1178	10000157	51172111-002	DOMPERIDONA COMPRIMIDO	DOMPERIDONA	10MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	1100000
74	9412	10000160	51241115-001	TIMOLOL+DORZOLAMIDA COLIRIO	DORZOLAMIDA + TIMOLOL	2% + 0,50 %	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	12500
75	763	10000161	51101557-001	DOXICICLINA COMPRIMIDO	DOXICICLINA	100 MG	COMPRIMIDO/ TABLETA	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO/ TABLETA	45000

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
76	1577	10000165	51121715-001	ENALAPRIL COMPRIMIDO	ENALAPRIL	20 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RANURADO	4500000
77	1224	10000167	51181813-999	ENANT PROG+VALERAT ESTRAD INYECTABLE	ENANTATO DE PROGESTERONA +VALERATO DE ESTRADIOL	200 MG + 4 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	600
78	1199	10000168	51182202-001	MALEATO DE METILERGONOVINA INYECTABLE	ERGONOVINA/METILERGONOVINA	0,2 MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	1000
79	1300	10000169	51142403-001	ERGOT+CAFEINA+PARACETAMOL COMPRIMIDO	ERGOTAMINA+CAFEINA+PARACETAMOL	1 MG + 50 MG + 500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	375000
80	9987	10000173	51101508-007	ERTAPENEM INYECTABLE	ERTAPENEM	1 G	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	1200
81	1146	10000174	51191507-001	ESPIRONOLACTO COMPRIMIDO	ESPIRONOLACTONA	100 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RANURADO O BI-RANURADO	500000
82	10461	10000175	51181807-999	ESTRADIOL GEL	ESTRADIOL	0,06 %.	GEL	UNIDAD	DISPENSADOR	DISPENSADOR POR 95 G.	750
83	9452	10000176	51181822-004	VALERATO DE ESTRADIOL+NORETISTERONA ENANTATO INYECTABLE	ESTRADIOL VALERATO DE+ ENANTATO DE NORETISTERONA	5 MG + 50 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	2750
84	1123	10000181	51122201-002	ETILEFRINA CLORHIDRATO INYECTABLE	ETILEFRINA	10 MG/ML.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	9000
85	1226	10000183	51181807-001	ETINIL ESTRADIOL+NORETISTERONA COMPRIMIDO	ETINIL ESTRADIOL + NORETISTERONA	0,01 MG / 2 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	1750
86	6055	10000193	51102202-998	FENAZOPIRIDINA COMPRIMIDO	FENAZOPIRIDINA	200 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	120000
87	626	10000194	51141505-002	FENOBARBITAL COMPRIMIDO	FENOBARBITAL	15 MG.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	4500
88	1255	10000195	51141505-002	FENOBARBITAL COMPRIMIDO	FENOBARBITAL	100 MG.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	43500
89	761	10000204	51211606-001	FLUMAZENIL INYECTABLE	FLUMAZENIL	0,5 MG / 5ML.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	1100
90	10463	10000207	51181722-003	FLUTICASONA SPRAY NASAL	FLUTICASONA PROPIONATO	50 MCG/DOSIS	SPRAY NASAL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO CON ATOMIZADOR	18000
91	9451	10000208	51171622-002	FOSF MONOSODICO+FOSFATO DISODICO SOLUCION	FOSFATO MONO Y DI SODICO	48 G - 18 G / 100 ML.	SOLUCION ORAL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO X 45/90 ML.	3250
92	10687	10000211	51151510-9999	GALANTAMINA CAPSULA	GALANTAMINA	8 MG	CAPSULA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	UNIDAD	UNIDAD	UNIDAD	115000
93	538	10000213	51102307-001	GANCYCLOVIR INYECTABLE	GANCYCLOVIR	500 MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	VIAL	400
94	1036	10000216	51101584-006	GENTAMICINA INYECTABLE	GENTAMICINA	80 MG.	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	2250
95	6088	10000217	51101584-009	GENTAMICINA CREMA	GENTAMICINA	0.1 %.	CREMA	UNIDAD	POMO	POMO X 20 G	10500

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
96	6974	10000220	51181504-001	GLIMEPIRIDA COMPRIMIDO	GLIMEPIRIDA	4MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	1450000
97	9417	10000221	51142149-001	GLUCOSAM+CONDROI+SULFATO POLVO	GLUCOSAMINA+CONDROITIN SULFATO + METIL SULFONIL METANO	1500 MG +1200 MG + 250 MG	POLVO	UNIDAD	SOBRE	SOBRE	2800000
98	1293	10000224	51141702-002	HALOPERIDOL COMPRIMIDO	HALOPERIDOL	5 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	13000
99	641	10000225	51141702-001	HALOPERIDOL INYECTABLE	HALOPERIDOL DECANOATO	50 MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	600
100	9442	10000231	51151804-002	HEXOPRENALINA SULFATO COMPRIMIDO	HEXOPRENALINA SULFATO	0,5 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	2500
101	10464	10000233	51161623-001	HIDROXICINA COMPRIMIDO	HIDROXICINA	25 MG.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	10500
102	9754	10000234	51191515-002	HIDROCLOROTIAZIDA+AMILORIDA COMPRIMIDO	HIDROCLOROTIAZIDA+ AMILORIDA	50 MG + 5MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	1000000
103	1083	10000236	51181706-003	HIDROCORTIZONA INYECTABLE	HIDROCORTISONA	500 MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA IV/IM	22500
104	9419	10000237	51101912-001	HIDROXICLOROQUINA COMPRIMIDO	HIDROXICLOROQUINA	200 MG	COMPRIMIDO/ TABLETA	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO / TABLETA	500000
105	8078	10000239	51131516-002	HIERRO SACARATO INYECTABLE	HIERRO SACARATO	100 MG DE FE ELEMENTAL	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA IV	12500
106	540	10000241	51142106-003	IBUPROFENO SUSPENSION	IBUPROFENO	200 MG/5 ML	SUSPENSION ORAL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO 90 - 120 ML	225000
107	757	10000264	51142919-001	ISOFLURANO SOLUCION	ISOFLURANO	PUREZA MÍNIMA: 99,97 %	LÍQUIDO ANESTÉSICO VOLÁTIL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO MD 100 - 200 ML	450
108	561	10000270	51142138-001	KETOROLAC INYECTABLE	KETOROLAC	60 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	190000
109	9440	10000271	51151823-001	CLORHIDRATO LABETALOL INYECTABLE	LABETALOL CLORHIDRATO	20 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	30000
110	9996	10000275	51241120-016	CARBOMER + MANITOL GEL OFTALMICO	LAGRIMAS ARTIFICIALES CARBOMERO 940+ MANITOL	1.5 MG +46 MG.	GEL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO X 5GR	4250
111	10466	10000276	51141504-001	LAMOTRIGINA COMPRIMIDO	LAMOTRIGINA	50 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	210000
112	10467	10000277	51241110-999	LATANOPROST COLIRIO	LATANOPROST	50 UG/ML	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO X 2,5 A 3 ML	5250
113	10313	10000288	51141518-001	LEVETIRACETAM COMPRIMIDO	LEVETIRACETAM	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	450000
114	1269	10000289	51142502-001	LEVODOPA + CARBIDOPA COMPRIMIDO	LEVODOPA + CARBIDOPA	250 MG + 25 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RANURADO	950000
115	6068	10000290	51101538-002	LEVOFLOXACINA COMPRIMIDO	LEVOFLOXACINA	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	UNIDAD	110000

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
116	9450	10000293	51171905-004	LEVOSULPIRIDA INYECTABLE	LEVOSULPIRIDA	25 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	90000
117	1229	10000294	51181608-001	LEVOTIROXINA COMPRIMIDO	LEVOTIROXINA SODICA	50 MCG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	150000
118	1230	10000295	51181608-001	LEVOTIROXINA COMPRIMIDO	LEVOTIROXINA SODICA	100 MCG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	1600000
119	1503	10000298	51142904-006	LIDOCAINA JALEA	LIDOCAINA ESTERIL	2%.	JALEA	UNIDAD	POMO	POMO	10500
120	1508	10000299	51142904-003	LIDOCAINA SIN EPINEFRINA INYECTABLE	LIDOCAINA SIN EPINEFRINA	2 %./20 ML	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA MD	20.000
121	1505	10000300	51142904-002	LIDOCAINA C/ EPINEFRINA INYECTABLE	LIDOCAINA CON VASOCONSTRICTOR	2% / 1:100.000	INYECTABLE	UNIDAD	UNIDAD	TUBO AMPOLLA	13000
122	1507	10000301	51142904-003	LIDOC S/ VASOCONSTRICT INYECTABLE	LIDOCAINA SIN VASOCONSTRICTOR	2%.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	TUBO AMPOLLA	4700
123	10663	10000304	51141903-9999	CARBONATO DE LITIO COMPRIMIDO LIBERACION PROLONGADA	LITIO CARBONATO	450 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO DE LIBERACIÓN PROLONGADA	24000
124	9431	10000305	51121710-002	LOSARTAN POTASICO COMPRIMIDO	LOSARTAN POTASICO	50 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	17500000
125	1496	10000307	51171606-002	SULFATO DE MAGNESIO SOLUCION INY	MAGNESIO SULFATO	50 %./20ML.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	13000
126	529	10000308	51101702-006	MEBENDAZOL+TIABENDAZ SUSPENSION	MEBENDAZOL+TIABENDAZOL	100MG+ 500MG /5ML	SUSPENSION	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	3500
127	1097	10000309	51142205-002	MEPERIDINA INYECTABLE	MEPERIDINA	100MG.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	3000
128	10705	10000312	51101611-001	MEROPENEN INYECTABLE	MEROPENEN	1000 MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	VIAL	85000
129	6069	10000313	51142003-001	MESALASINA COMPRIMIDO	MESALASINA 5 ASA	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	160000
130	510	10000314	51181517-001	METFORMINA COMPRIMIDO	METFORMINA	850 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	5750000
131	1177	10000316	51171806-001	METOCLOPRAMIDA INYECTABLE	METOCLOPRAMIDA	10 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	60000
132	1046	10000321	51101603-004	METRONIDAZOL JARABE	METRONIDAZOL	250 MG/5 ML	JARABE	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	7000
133	1045	10000322	51101603-001	METRONIDAZOL COMPRIMIDO	METRONIDAZOL	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	325000
134	11068	10000328	51121902-999	MILRINONA INYECTABLE	MILRINONA	10MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	VIAL	175
135	1355	10000331	51101715-004	MONOSULFIRAN SOLUCION	MONOSULFIRAN	22,25 %.	SOLUCION/LOCION	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	150
136	10000	10000332	51142206-002	MORFINA SULFATO INYECTABLE	MORFINA SULFATO	1 MG/ML.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	1250

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
137	10693	10000334	51151899- 9999	NEBIVOLOL COMPRIMIDO	NEBIVOLOL	5 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RANURADO	1700000
138	582	10000335	51151512- 001	NEOSTIGMINA INYECTABLE	NEOSTIGMINA	0,5 MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	3500
139	1277	10000337	51122110- 001	NIMODIPINA COMPRIMIDO	NIMODIPINA	60 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	300000
140	518	10000339	51102206- 002	NITROFURANTOINA COMPRIMIDO	NITROFURANTOINA	100 MG.	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	11000
141	10469	10000341	51102717- 999	NITROFUZAZONA APOSITO	NITROFUZAZONA	0,2%.	APÓSITO HIDROSOLUBLE	UNIDAD	UNIDAD	SOBRE	10000
142	5655	10000342	51151703- 002	NORADRENALINA INYECTABLE	NORADRENALINA	1 MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	95000
143	10470	10000347	51141703- 001	OLANZAPINA COMPRIMIDO	OLANZAPINA	10 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	80000
144	1158	10000348	51171909- 003	OMEPRAZOL CAPSULA	OMEPRAZOL	20 MG	CAPSULA	UNIDAD	UNIDAD	CAPSULA	7000000
145	1159	10000349	51171909- 002	OMEPRAZOL INYECTABLE	OMEPRAZOL	40 MG	INYECTABLE /VIAL CON SOLVENTE	UNIDAD	VIAL	VIAL	155000
146	584	10000350	51171816- 002	ONDANSETRON INYECTABLE	ONDANSETRON	8 MG/4ML	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	95000
147	10471	10000351	51171816- 001	ONDANSETRON COMPRIMIDO	ONDANSETRON	8 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO /COMPRIMIDO SUBLINGUAL	35000
148	10302	10000352	51102334- 001	OSELTAMIVIR CAPSULA	OSELTAMIVIR	75 MG.	CAPSULA	UNIDAD	UNIDAD	CAPSULA	82500
149	10312	10000353	51102334- 002	OSELTAMIVIR SUSPENSION	OSELTAMIVIR	60MG/5ML	POLVO PARA PREPARAR SUSPENSION	UNIDAD	FRASCO	FRASCO DE 50 A 90 ML.	3000
150	6095	10000355	51101562- 002	OXACILINA POLVO LIOFILIZADO PARA INYECTABLE	OXACILINA	1000 MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	13000
151	630	10000357	51141522- 001	OXCARBAZEPINA COMPRIMIDO	OXCARBAZEPINA	600 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	125000
152	1174	10000361	51171910- 002	PANCREATINA CAPSULA	PANCREATINA	150 MG	CAPSULA	UNIDAD	UNIDAD	CAPSULA	325000
153	1093	10000364	51142001- 002	PARACETAMOL COMPRIMIDO	PARACETAMOL	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	5250000
154	558	10000365	51142233- 001	CODEINA+PARACETAMOL COMPRIMIDO	PARACETAMOL + CODEINA	500 MG + 30 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	1375000
155	11287	10000366	51142001- 008	PARACETAMOL INYECTABLE	PARACETAMOL	1 G	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	6250
156	1000	10000368	51101507- 003	PENICILINA G SÓDICA POLVO LIOFILIZADO	PENICILINA G SÓDICA	1 000.000 UI	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	225

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
157	1003	10000369	51101507-004	PENICILINA G BENZATIN INYECTABLE	PENICILINA G BENZATINICA	1.200.000 UI	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	VIAL	6000
158	1001	10000370	51101507-003	PENICILINA G SODICA INYECTABLE	PENICILINA G SODICA	10.000.000 UI	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLA	100
159	1147	10000371	51132001-001	PENTOXIFILINA COMPRIMIDO	PENTOXIFILINA	400 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	160000
160	10003	10000376	51211610-001	POLIESTIRENO SULFONATO CALCIO POLVO ORAL	POLIESTIRENO SULFONATO CALCICO	4,95 G/5 G	POLVO P/ RECONSTITUIR	UNIDAD	SOBRE	SOBRE	12500
161	1402	10000378	51101526-004	POLIMIXINA B+NEOMICINA+DEXMETASONA UNGUENTO OFTALMOLOGICO	POLIMIXINA B + NEOMICINA + DEXAMETASONA	(12.000 UI + 3,5 MG +0,5 MG) X G	POMADA OFTALMICA	UNIDAD	POMO	POMO	5500
162	10706	10000382	51142508-001	PRAMIPEXOL COMPRIMIDO	PRAMIPEXOL	1,5 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO DE LIBERACIÓN PROLONGADA	195000
163	1080	10000383	51181713-002	PREDNISONA COMPRIMIDO	PREDNISONA	5 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	880000
164	543	10000384	51181713-003	PREDNISONA JARABE	PREDNISONA	5 MG/5ML	JARABE	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	65000
165	1079	10000385	51181713-002	PREDNISONA COMPRIMIDO	PREDNISONA	50 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	550000
166	10473	10000386	51141517-003	PREGABALINA CAPSULA	PREGABALINA	75 MG	CAPSULA	UNIDAD	UNIDAD	CAPSULA	2250000
167	1103	10000389	51151812-001	PROPRANOLOL COMPRIMIDO	PROPRANOLOL	40 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	260000
168	1219	10000393	51211609-001	SULFATO DE PROTAMINA INYECTABLE	PROTAMINA	1.000 U.I.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA X 5 ML	2000
169	10694	10000394	51141722-002	QUETIAPINA COMPRIMIDO	QUETIAPINA	100 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RANURADO O BI-RANURADO	600000
170	1541	10000396	51191906-001	SUERO ORAL EN POLVO	REHIDRATANTE ORAL	MINIMA:NACL 2,6 G/L + KCL 1,5G/L + CITRATO DE SODIO 2,9 G/L + GLUCOSA ANHIDRA 13,5 G/L	POLVO	UNIDAD	SOBRE	SOBRE CON POLVO P/ RECONSTITUIR	55000
171	6072	10000401	51141704-001	RISPERIDONA COMPRIMIDO	RISPERIDONA	3 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	155000
172	10474	10000402	51141704-002	RISPERIDONA SOLUCION	RISPERIDONA	1 MG/ML	GOTAS	UNIDAD	FRASCO	FRASCO X 20 A 30 ML	9500
173	10005	10000406	51161508-009	SALBUTAMOL+IPRATROPIO SOLUCION	SALBUTAMOL + IPRATROPIO	3 MG + 0,5 MG	AMPOLLA P/ INHALACION	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	15000
174	1319	10000407	51161508-003	SALBUTAMOL AEROSOL	SALBUTAMOL(CON PROPELENTE LIBRE DE CL Y/O BR)	100 MCG/DOSIS	AEROSOL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO C/ADAPTADOR BUCAL (MÍNIMO 200 DOSIS)	110000
175	10006	10000411	51101811-010	SERTACONAZOL CREMA	SERTACONAZOL	2%.	CREMA	UNIDAD	TUBO	TUBO X 15 A 30 G	9250

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
176	9438	10000412	51101809-002	SERTACONAZOL OVULO	SERTACONAZOL	300 MG	OVULO	UNIDAD	UNIDAD	OVULO	5000
177	10696	10000413	51219999-9999	SEVELAMER COMPRIMIDO	SEVELAMER CLORHIDRATO	800 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	120000
178	6760	10000414	51142942-001	SEVOFLURANO SOLUCION	SEVOFLURANO	PUREZA MÍNIMA: 99,97 %	LÍQUIDO ANESTÉSICO VOLÁTIL	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	900
179	10697	10000415	51212401-999	SILDENAFIL COMPRIMIDO	SILDENAFIL	50 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	13000
180	1173	10000416	51171505-001	SIMETICONA GOTAS	SIMETICONA	100 MG/ML	SUSPENSION	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	100000
181	10699	10000418	51181501-9999	SITAGLIPTINA COMPRIMIDO	SITAGLIPTINA	100 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	450000
182	1030	10000423	51102213-003	SULFAMETOXAZOL+TRIMETOPRIM SUSPENSION	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	200MG+40MG/5ML	SUSPENSION	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	3500
183	1029	10000424	51102213-004	SULFAMETOXAZOL+TRIMETOPRIM COMPRIMIDO	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	800 MG + 160 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	225000
184	517	10000425	51102213-008	SULFAMETOXAZOL+TRIMETOPRIM INYECTABLE	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	400 MG + 80 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	18000
185	10008	10000433	51121763-001	TELMISARTAN COMPRIMIDO	TELMISARTAN	80 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	4900000
186	6054	10000437	51182002-001	TESTOSTERONA INYECTABLE	TESTOSTERONA ENANTATO	250 MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	230
187	6976	10000439	51181818-004	TIBOLONA COMPRIMIDO	TIBOLONA	2,5 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	4200
188	1380	10000441	51151805-001	TIMOLOL MALEATO GOTAS	TIMOLOL MALEATO	0,5%.	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	2950
189	1589	10000444	51101582-003	TOBRAMICINA SOLUCION	TOBRAMICINA	0.3 %	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	3500
190	9408	10000445	51101582-004	TOBRAMICINA UNGUENTO OFTALMICO	TOBRAMICINA	0.3%.	UNGÜENTO OFTALMICO	UNIDAD	POMO	POMO X3,5 A 5G	475
191	10479	10000447	51102202-999	TOLTERODINA COMPRIMIDO	TOLTERODINA	2 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	65000
192	10480	10000448	51141528-001	TOPIRAMATO COMPRIMIDO	TOPIRAMATO	50 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	140000
193	10325	10000450	51142235-003	TRAMADOL GOTA	TRAMADOL	50 MG	GOTAS	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	47500
194	10317	10000451	51142235-001	TRAMADOL INYECTABLE	TRAMADOL	50 MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	72500
195	10481	10000453	51141606-001	TRAZODONA COMPRIMIDO	TRAZODONA	50 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	175000
196	1168	10000454	51172109-001	TRIMEBUTINA COMPRIMIDO	TRIMEBUTINA	200 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	300000

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	DESCRIPCION DEL BIEN (DNCP)	PRINCIPIO ACTIVO	CONCENTRACION	FORMA FARMACEUTICA	UNIDAD DE MEDIDA	PRESENTACION (DNCP)	PRESENTACION DE ENTREGA (DAMS)	CANTIDAD MINIMA
197	9411	10000455	51151606-001	TROPICAMIDA + FENILEFRINA SOLUCION OFTALMICA	TROPICAMIDA + FENILEFRINA	0,5 % + 5%	COLIRIO	UNIDAD	FRASCO	FRASCO GOTERO	650
198	10309	10000456	51102333-001	VALGANCICLOVIR COMPRIMIDO	VALGANCICLOVIR	450 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	3750
199	1048	10000458	51101591-001	VANCOMICINA POLVO LIOFILIZADO	VANCOMICINA	500 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	FRASCO AMPOLLA	102500
200	1475	10000463	51191905-020	VITAMINA A CAPSULA	VITAMINA A	50000 UI	PERLA /CAPSULA	UNIDAD	UNIDAD	PERLA /CAPSULA	250000
201	1486	10000466	51191905-005	VITAMINA C COMPRIMIDO	VITAMINA C	500 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	3050000
202	1211	10000468	51131807-005	VITAMINA K SOLUCION INYECTABLE	VITAMINA K	1 MG	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA	15000
203	11266	10000471	51101832-9999	VORICONAZOL COMPRIMIDO	VORICONAZOL	200 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	3000
204	10482	10000473	51141808-999	ZOLPIDEM COMPRIMIDO	ZOLPIDEM	10 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO	90000
205	9980	10000584	51151914-001	CICLOBENZAPRINA COMPRIMIDO	CICLOBENZAPRINA	10 MG	COMPRIMIDO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	320000
206	10688	10000585	51142149-9999	GLUCOSAMINA + MELOXICAN POLVO	GLUCOSAMINA SULFATO + MELOXICAN	1500 MG + 15 MG	POLVO	UNIDAD	SOBRE	SOBRE	117500
207	11333	10000658	51142935-001	LEVOPUWACAINA INYECTABLE	CLORHIDRATO DE LEVOPUWACAINA 0,5 %	5 MG/ML.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	AMPOLLA DE 4 ML	3250
208	11353	10000659	51182203-9999	CARBETOCINA INYECTABLE	CARBETOCINA	100 MCG/ML.	INYECTABLE	UNIDAD	AMPOLLA	CAJA CONTENIENDO 5 AMPOLLAS X 1 ML	2750
209	11352	10000660	51181501-9993	DAPAGLIFLOZINA COMPRIMIDO	DAPAGLIFLOZINA	10MG	COMPRIMIDO RECUBIERTO	UNIDAD	UNIDAD	COMPRIMIDO RECUBIERTO	650000
210	11461	10000826	51102336-9995	REMDESIVIR POLVO INYECTABLE	REMDESIVIR	5MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	VIAL	250
211	11461	10000675	51102336-9994	REMDESIVIR SOLUCION INYECTABLE	REMDESIVIR	5MG/ML	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	VIAL	250
212	11487	10000730	51101836-9999	ANIDULAFUNGINA INYECTABLE	ANIDULAFUNGINA	100 MG	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	VIAL (FRASCO AMPOLLA CON POLVO LIOFILIZADO)	300
213	11506	10000736	51161703-001	BUDESONIDA AEROSOL	BUDESONIDA	200 MCG /DOSIS	AEROSOL /FRASCO CON VALVULA DOSIFICADORA Y ADAPTADOR ORAL O BUCAL (MINIMO 200 DOSIS)	UNIDAD	FRASCO	FRASCO	16000
214	1516	10000438	51142921-001	THIOPENTAL SODICO INYECTABLE	THIOPENTAL SODICO	1 GR	INYECTABLE	UNIDAD	VIAL	FRASCO AMPOLLAS	185

Observación:

- El precio ofertado no deberá superar el 65% del precio fijado en el Acta de Fijación de Precios expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA) actualizado y vigente, atendiendo al principio de economía y eficiencia.

Identificación de la unidad solicitante y justificaciones

Identificar el nombre, cargo y la dependencia de la Institución de quien solicita el llamado a ser publicado:

Q. F Sixta Benitez de Ibarra Directora de la Dirección de Logística de Suministros de Salud, dependiente de la Gerencia de Abastecimiento y Logística del IPS.

Justificar la necesidad que se pretende satisfacer mediante la contratación a ser realizada:

El pedido formulado es a fin de satisfacer las necesidades inmediatas de los asegurados de la Institución que lo requieren conforme a su patología, en base a la respectiva indicación médica del profesional médico tratante, por tanto este pedido es a fin de evitar falta de stock de los productos.

Justificar la planificación:

El pedido corresponde a un llamado de compra que se realiza en forma periódica, para un consumo estimado de hasta 12 meses, teniendo en cuenta saldo de contratos y stock del medicamento en plaza.

Justificar las especificaciones técnicas establecidas:

Las especificaciones técnicas de los productos solicitados corresponden a las que figuran en el Vademécum Médico vigente del IPS, aprobado por la Máxima Autoridad de la Institución.

Plan de entrega de los bienes

La entrega de los bienes se realizará de acuerdo al Plan de Entrega y Cronograma de Cumplimiento, indicado en el presente apartado. Así mismo, de los documentos de embarque y otros que deberá suministrar el Proveedor indicados a continuación:

Lugar de Entrega: Departamento de Administración de Suministros Médicos (DASM).

Cronograma de Entrega: Las órdenes de entrega serán emitidas por la Dirección de Logística de Suministros de Salud, según necesidad y disponibilidad de espacio físico y stock en el DASM.

Los plazos de entrega serán computados en días calendarios a partir de la recepción de la orden de entrega por parte del proveedor, con los siguientes plazos:

CANTIDAD MINIMA

- 20%: Hasta los 8 (ocho) días calendarios. Con entregas que podrán ser fraccionadas siempre dentro del mencionado plazo.

- 80%: Hasta los 20 (veinte) días calendarios. Con entregas que podrán ser fraccionadas siempre dentro del mencionado plazo.

CANTIDAD MÁXIMA: Con orden de entrega de la Dirección de Logística de Suministros de Salud, una vez emitida la totalidad de las cantidades mínimas, el plazo será de hasta 20 (veinte) días calendarios.

Las órdenes de Entrega podrán ser fraccionadas de acuerdo a la necesidad del IPS, stock y el espacio disponible en DASM.

Observaciones:

El I.P.S. se compromete en adquirir solo las cantidades mínimas, en tanto que las cantidades máximas serán solicitadas según necesidad de la Institución.

Procedimiento de Entrega de Órdenes: Será comunicado al proveedor vía correo electrónico la existencia de órdenes de entrega correspondiente al llamado, previa confirmación de lectura del correo señalado, y en caso que el proveedor no hiciera efectivo el retiro de la/s orden/es de entrega en forma inmediata, el primer día hábil siguiente a dicha comunicación se procederá a timbrar, contándose como fecha de recepción del proveedor la fecha del timbrado.

REQUISITOS PARA LA ENTREGA DEL PRODUCTO

Los productos a ser entregados deberán observar lo dispuesto en la Resolución GMC/RES N° 23/95 REQUISITOS PARA EL MERCOSUR, PARA PRODUCTOS FARMACEUTICOS PUNTO 6: 6.2.3.2 Y 6.2.3.4

- Todos los productos deberán tener la impresión Uso Exclusivo I.P.S., fecha de vencimiento y lote visible, con tinta de difícil remoción; y en los casos que el producto sea controlado también deberá llevar la inscripción SUJETO A CONTROL, además de los otros requisitos que ayuden a la correcta identificación del medicamento.

- Los productos deberán entregarse sin cajas individuales en bandejas de cartón, envueltos en PVC termo contraíbles a excepción de las fotos sensibles, oncológicas y casos especiales que por la naturaleza de la misma y mejor conservación deben poseer cajas individuales.

- El envoltorio primario o secundario de cada producto deberá tener impreso un código único de identificación, cuya codificación e implementación será definida entre la Convocante

- Por cada paquete deberá ir pegado o sellado o impreso un rotulo en el cual se observen los siguientes datos:

a- Nombre del Proveedor

b- Nombre genérico del artículo

c- Forma farmacéutica del artículo

d- Concentración del producto

e- Cantidad del artículo que se encuentra en el paquete

f- Licitación a la cual corresponde dicha entrega

Esta rotulación deberá estar situada en el paquete de tal forma que no impida la visualización de los datos que aparezcan en los artículos.

- El envase primario de los productos a ser entregados deberá estar de acuerdo a los documentos obrantes en el MSP y BS.

- Los proveedores deberán entregar las cargas en DASM debidamente paletizadas con film stretch (película extensible), esquinero de cartón multilaminado o prensado y cobertura superior de cartón.

- Los datos de Lote y Vencimiento de Formas Farmacéuticas líquidas (jarabes, gotas, colirios, antisépticos etc.), deben estar indicados en el frasco.

- Cuando un proveedor debe entregar varios productos, deberá tener en cuenta que los artículos estén perfectamente diferenciados entre ellos (color de impresión, tipo de letra etc. en blister, tiras, jarabes, ampollas etc.), a fin de evitar confusiones al momento de la expedición y/o dispensación.

Para la entrega de artículos al DASM se deberá presentar:

1. Nota de Remisión Original + 3 Copias

2. Orden de Entrega Original + 3 Copias

3. Planilla de Datos Garantizados. 3 Copias + ítem entregado

4. Copia del Registro Sanitario de los medicamentos en general, firmado por el Regente de la Empresa o Apoderado o en su defecto constancia actualizada de que se encuentra en trámite.

5. Resolución de Adjudicación + 1 fotocopia

6. Fotocopia del Contrato, Convenio Modificatorio, Anexo o Adenda.

7. En caso de productos con vencimientos menor a 12 o 18 meses según contrato y sea necesario la presentación de autorización, se debe presentar 3 copias de la autorización; 1 original y 2 copias de la carta de compromiso; la póliza de seguros 1 original y 2 copias simples.

Con cada entrega en DASM se emitirá:

- El Acta de Recepción Final de los productos aprobados, dentro de los 45 días posteriores a la entrega en el DASM.

- De acuerdo a las observaciones o discrepancias que emerjan en el proceso de recepción, serán solicitados documentos que ayuden a esclarecer las discrepancias, a los efectos de buscar una solución

adecuada para lograr la recepción definitiva con los documentos que correspondan, en caso de que no satisfagan serán rechazados y comunicados al administrador del contrato para su atención.

- En la Nota de Remisión, debe estar detallado el Nombre Genérico del Artículo, Lote, Vencimiento, Cantidad Entregada, N° de Resolución, N° de Adjudicación, Modalidad de Entrega (a que parte de la entrega corresponde), N° de Contrato, N° de Orden de Entrega y otras descripciones importantes que faciliten los controles internos.
- En caso de que el LOTE a entregar, sea LOTE APROBADO por IPS, se debe presentar la Fotocopia del Remito de la entrega, donde se detalle el lote aprobado.
- El desglose de los DOCUMENTOS se realizará en el momento de la recepción, al paso de los controles correspondientes.
- Se RECHAZARÁ de OFICIO, la entrega del artículo que NO REUNA uno de los documentos requeridos.
- Cada artículo a entregar debe tener una Nota de Remisión, la remisión no es excluyente.
- Una fotocopia del Contrato, debe ser entregado en la primera entrega para el DASM; en las siguientes entregas: se requerirá de la presentación de la Copia por parte del PROVEEDOR; a fin de agilizar los controles, una vez culminado se procederá a devolver la copia al mismo.
- Los artículos que sean RECHAZADOS por los controles analíticos o por la Sección Cuarentena, deben ser retirados por el Proveedor, la Nota de Remisión, será ANULADA (todos los documentos son registrados en el Sistema Informático).
- Cumplido el Proveedor con las observaciones del motivo del rechazo, se recibirá de vuelta y se considerará como una nueva entrega, por lo tanto se deberá presentar una Nota de Remisión nueva con la fecha actualizada, se entenderá que a partir de dicha entrega el proveedor cumple adecuadamente con los requerimientos establecidos en los documentos contractuales.
- En caso de presentarse dudas con relación a la procedencia del producto, se deberá entregar fotocopia del Certificado de Origen o de importación.

DECLARACIÓN JURADA

MEMBRETE DE LA FIRMA

Asunción, de...de 202

Señores:

DIRECCIÓN DE LOGISTICA DE SUMINSTROS DE SALUD

Instituto de Previsión Social

REF.: Modalidad de Compra (Ej. CVE, LPN/.... etc.)

Por el presente documento, la Empresa ..a la cuál represento, manifiesta en carácter de Declaración Jurada, que la misma es responsable de la calidad (en su debido uso) del producto. con Nombre

Comercial:..lotevencimiento..entregado en el DASM en fecha .. en cumplimiento con la Orden de Entrega N° . con remisión N° y Factura N°..... la Cantidad de: Unidades, con un costo unitario de: ..

Guaraníes.

Así mismo la empresa, se responsabiliza de los costes de muestras para Control de Calidad y los costes de peritajes que sean necesarios, en caso de reclamos o quejas posteriores por parte de los usuarios

mediatos e inmediatos, como servicio de post venta.

Sin otro particular hacemos propicia la oportunidad para saludarlo atentamente

Firma del Apoderado y Regente de la empresa

*OBS: Aunque el trámite sea de suma Urgencia estos datos deben estar consignados en la DDJJ y son ineludibles.

Farmacovigilancia:

En el marco de la acciones interinstitucionales llevadas a cabo con el M.S.Py B.S., se publicó la RESOLUCIÓN N° 054-440/12: PROYECTO DE CREACIÓN E IMPLEMENTACIÓN DE LA RED DE FARMACOVIGILANCIA DE IPS Y SE DESIGNA A INTEGRANTES PARA CONFORMAR DICHA RED , donde se ponen en funcionamiento las acciones tendientes al establecimiento de un sistema de Farmacovigilancia, y el mismo estará regido por las comunicaciones realizadas por los diferentes componentes de la Red Hospitalaria del IPS donde se documentarán los apartamientos de calidad, así como las reacciones adversas a medicamentos y cualquier producto médico. En caso que existan las respectivas comunicaciones de eventos, los productos serán apartados de la red hospitalaria, serán sometidos a un nuevo peritaje en IPS y deberán ser canjeados por proveedores responsables de la entrega de los mismos, también se realizarán la comunicaciones correspondientes a la DNVS.

PLANILLA DE MUESTRAS PARA CONTROL DE CALIDAD

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
1	1376	10000003	51141501-001	ACETAZOLAMIDA	100
2	535	10000005	51102301-002	ACICLOVIR	15
3	10650	10000006	51102301-001	ACICLOVIR	100
4	603	10000008	51191905-069	ACIDO FOLICO	100
5	9973	10000009	51191905-068	ACIDO FOLICO	100
6	10392	10000011	51241228-999	ACIDO LACTICO	60

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
7	1316	10000018	51151703-001	ADRENALINA	20
8	9975	10000019	51101701-004	ALBENDAZOL	15
9	1108	10000024	51121708-001	ALFAMETIL DOPA	100
10	760	10000025	51142214-001	ALFENTANILO	20
11	1254	10000026	51211501-001	ALLOPURINOL	100
12	1037	10000029	51101586-001	AMIKACINA	20
13	1313	10000031	51161504-001	AMINOFILINA	20
14	1128	10000032	51121511-002	AMIODARONA	100
15	1129	10000033	51121511-001	AMIODARONA	100
16	6102	10000035	51121743-001	AMLODIPINA	100
17	500	10000036	51101511-002	AMOXICILINA	20
18	1006	10000041	51101567-001	AMPICILINA	20
19	11305	10000043	51101801-004	ANFOTERICINA B LIPOSOMAL	NO
20	1397	10000044	51241114-004	ANTAZOLINA FOSFATO + TETRAZOLINA	20
21	6967	10000050	51121818-001	ATORVASTATINA	100
22	521	10000053	51101572-002	AZITROMICINA	100
23	10662	10000057	51161608-001	BETA HISTINA	100
24	1085	10000058	51181701-011	BETAMETASONA	15
25	1271	10000063	51142506-001	BIPERIDENO CLORHIDRATO	100
26	9409	10000067	51151702-001	BRIMONIDINA	15
27	6447	10000071	51142905-006	BUPIVACAINA S/ EPINEFRINA	20
28	1167	10000073	51172111-999	BUTIL BROMURO DE HIOSCINA	20

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
29	10438	10000075	51141535-001	CABERGOLINA	100
30	550	10000076	51191905-049	CALCIO CARBONATO CON VITAMINA D3	100
31	1264	10000078	51141513-001	CARBAMAZEPINA	100
32	10654	10000083	51142947-999	CARTICAINA CLORHIDRATO CON ADRENALINA	20
33	9416	10000084	51121709-001	CARVEDILOL	120
34	508	10000085	51101550-002	CEFALEXINA	20
35	1015	10000087	51101578-002	CEFAZOLINA	20
36	513	10000088	51101599-002	CEFIXIMA	20
37	512	10000089	51101599-001	CEFIXIMA	100
38	1019	10000091	51101593-001	CEFOTAXIMA	20
39	1020	10000093	51101551-001	CEFTRIAXONA	20
40	6968	10000094	51161615-001	CETIRIZINA	100
41	1026	10000100	51101542-002	CIPROFLOXACINA	100
42	6058	10000102	51101542-007	CIPROFLOXACINA	15
43	9981	10000104	51181807-002	CIPROTERONA + ETINILESTRADIOL	100
44	10679	10000108	51141706-003	CITICOLINA	20
45	9982	10000111	51141706-002	CITIDIN-5-MONOFOSFATO DISODICO(CMP SAL DISODICA), URIDIN-5-TRIFOSFATO TRISODICO(UTP SAL TRISODICA)	100
46	10680	10000112	51191799-9999	CITRATO DE POTASIO	100
47	520	10000113	51101522-001	CLARITROMICINA	100
48	9984	10000114	51101522-002	CLARITROMICINA	20
49	526	10000115	51101504-001	CLINDAMICINA	20
50	1263	10000118	51141502-001	CLONAZEPAM	100

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
51	6969	10000119	51131709-002	CLOPIDOGREL	100
52	1587	10000120	51161812-003	CLORFENIRAMINA	15
53	1332	10000121	51161630-006	CLORFENIRAMINA	100
54	808	10000124	51101503-011	COLAGENASA + CLORANFENICOL	15
55	10458	10000128	51131617-004	DABIGATRAN ETEXILATO	100
56	620	10000130	51181501-002	DESMOPRESINA	15
57	1089	10000133	51181704-013	DEXAMETASONA FOSFATO + DEXAMETASONA PIVALATO	20
58	1393	10000134	51181704-012	DEXAMETASONA FOSFATO SODICO	15
59	1068	10000138	51142104-001	DICLOFENAC	100
60	1069	10000139	51142104-002	DICLOFENAC	20
61	1396	10000140	51142104-006	DICLOFENAC SODICO	15
62	628	10000142	51141507-9999	DIFENIL HIDANTOINATO SODICO	15
63	1261	10000143	51141507-002	DIFENIL HIDANTOINATO SODICO	20
64	1124	10000144	51121502-003	DIGOXINA	100
65	1109	10000145	51121742-001	DILTIAZEN	100
66	9986	10000146	51131617-002	DIOSMINA	100
67	1092	10000147	51142009-002	DIPIRONA	20
68	1575	10000148	51142009-012	DIPIRONA	100
69	1573	10000149	51142009-001	DIPIRONA	100
70	1574	10000150	51142009-003	DIPIRONA	15
71	10664	10000151	51141530-001	DIVALPROATO DE SODIO	100
72	1179	10000156	51172111-003	DOMPERIDONA	15

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
73	1178	10000157	51172111-002	DOMPERIDONA	100
74	9412	10000160	51241115-001	DORZOLAMIDA + TIMOLOL	15
75	763	10000161	51101557-001	DOXICICLINA	100
76	1577	10000165	51121715-001	ENALAPRIL	120
77	1224	10000167	51181813-999	ENANTATO DE PROGESTERONA +VALERATO DE ESTRADIOL	15
78	1199	10000168	51182202-001	ERGONOVINA/METILERGONOVINA	NO
79	1300	10000169	51142403-001	ERGOTAMINA+CAFEINA+PARACETAMOL	100
80	9987	10000173	51101508-007	ERTAPENEM	20
81	1146	10000174	51191507-001	ESPIRONOLACTONA	100
82	10461	10000175	51181807-999	ESTRADIOL	15
83	9452	10000176	51181822-004	ESTRADIOL VALERATO DE+ ENANTATO DE NORETISTERONA	15
84	1123	10000181	51122201-002	ETILEFRINA	20
85	1226	10000183	51181807-001	ETINIL ESTRADIOL + NORESTISTERONA	100
86	6055	10000193	51102202-998	FENAZOPIRIDINA	100
87	626	10000194	51141505-002	FENOBARBITAL	100
88	1255	10000195	51141505-002	FENOBARBITAL	100
89	761	10000204	51211606-001	FLUMAZENIL	20
90	10463	10000207	51181722-003	FLUTICASONA PROPIONATO	15
91	9451	10000208	51171622-002	FOSFATO MONO Y DI SODICO	15
92	10687	10000211	51151510-9999	GALANTAMINA	100
93	538	10000213	51102307-001	GANCICLOVIR	20
94	1036	10000216	51101584-006	GENTAMICINA	15

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
95	6088	10000217	51101584-009	GENTAMICINA	15
96	6974	10000220	51181504-001	GLIMEPIRIDA	100
97	9417	10000221	51142149-001	GLUCOSAMINA+CONDROITIN SULFATO + METIL SULFONIL METANO	20
98	1293	10000224	51141702-002	HALOPERIDOL	100
99	641	10000225	51141702-001	HALOPERIDOL DECANOATO	15
100	9442	10000231	51151804-002	HEXOPRENALINA SULFATO	100
101	10464	10000233	51161623-001	HIDROXICINA	100
102	9754	10000234	51191515-002	HIDROCLOROTIAZIDA+ AMILORIDA	100
103	1083	10000236	51181706-003	HIDROCORTISONA	20
104	9419	10000237	51101912-001	HIDROXICLOROQUINA	100
105	8078	10000239	51131516-002	HIERRO SACARATO	15
106	540	10000241	51142106-003	IBUPROFENO	15
107	757	10000264	51142919-001	ISOFLURANO	NO
108	561	10000270	51142138-001	KETOROLAC	20
109	9440	10000271	51151823-001	LABETALOL CLORHIDRATO	20
110	9996	10000275	51241120-016	LAGRIMAS ARTIFICIALES CARBOMERO 940+ MANITOL	15
111	10466	10000276	51141504-001	LAMOTRIGINA	100
112	10467	10000277	51241110-999	LATANOPROST	15
113	10313	10000288	51141518-001	LEVETIRACETAM	100
114	1269	10000289	51142502-001	LEVODOPA + CARBIDOPA	100
115	6068	10000290	51101538-002	LEVOFLOXACINA	100
116	9450	10000293	51171905-004	LEVOSULPIRIDA	15

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
117	1229	10000294	51181608-001	LEVOTIROXINA SODICA	100
118	1230	10000295	51181608-001	LEVOTIROXINA SODICA	100
119	1503	10000298	51142904-006	LIDOCAINA ESTERIL	15
120	1508	10000299	51142904-003	LIDOCAINA SIN EPINEFRINA	15
121	1505	10000300	51142904-002	LIDOCAINA CON VASOCONSTRICTOR	15
122	1507	10000301	51142904-003	LIDOCAINA SIN VASOCONSTRICTOR	15
123	10663	10000304	51141903-9999	LITIO CARBONATO	100
124	9431	10000305	51121710-002	LOSARTAN POTASICO	120
125	1496	10000307	51171606-002	MAGNESIO SULFATO	15
126	529	10000308	51101702-006	MEBENDAZOL+TIABENDAZOL	20
127	1097	10000309	51142205-002	MEPERIDINA	15
128	10705	10000312	51101611-001	MEROPENEN	15
129	6069	10000313	51142003-001	MESALASINA 5 ASA	100
130	510	10000314	51181517-001	METFORMINA	100
131	1177	10000316	51171806-001	METOCLOPRAMIDA	15
132	1046	10000321	51101603-004	METRONIDAZOL	15
133	1045	10000322	51101603-001	METRONIDAZOL	100
134	11068	10000328	51121902-999	MILRINONA	15
135	1355	10000331	51101715-004	MONOSULFIRAN	15
136	10000	10000332	51142206-002	MORFINA SULFATO	20
137	10693	10000334	51151899-9999	NEBIVOLOL	100
138	582	10000335	51151512-001	NEOSTIGMINA	20

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
139	1277	10000337	51122110-001	NIMODIPINA	100
140	518	10000339	51102206-002	NITROFURANTOINA	100
141	10469	10000341	51102717-999	NITROFURAZONA	15
142	5655	10000342	51151703-002	NORADRENALINA	20
143	10470	10000347	51141703-001	OLANZAPINA	100
144	1158	10000348	51171909-003	OMEPRAZOL	100
145	1159	10000349	51171909-002	OMEPRAZOL	20
146	584	10000350	51171816-002	ONDANSETRON	15
147	10471	10000351	51171816-001	ONDANSETRON	100
148	10302	10000352	51102334-001	OSELTAMIVIR	100
149	10312	10000353	51102334-002	OSELTAMIVIR	20
150	6095	10000355	51101562-002	OXACILINA	15
151	630	10000357	51141522-001	OXCARBAZEPINA	100
152	1174	10000361	51171910-002	PANCREATINA	100
153	1093	10000364	51142001-002	PARACETAMOL	100
154	558	10000365	51142233-001	PARACETAMOL + CODEINA	100
155	11287	10000366	51142001-008	PARACETAMOL	15
156	1000	10000368	51101507-003	PENICILINA G SÓDICA	20
157	1003	10000369	51101507-004	PENICILINA G BENZATINICA	20
158	1001	10000370	51101507-003	PENICILINA G SODICA	20
159	1147	10000371	51132001-001	PENTOXIFILINA	100
160	10003	10000376	51211610-001	POLIESTIRENO SULFONATO CALCICO	20

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
161	1402	10000378	51101526-004	POLIMIXINA B + NEOMICINA + DEXAMETASONA	15
162	10706	10000382	51142508-001	PRAMIPEXOL	100
163	1080	10000383	51181713-002	PREDNISONA	100
164	543	10000384	51181713-003	PREDNISONA	15
165	1079	10000385	51181713-002	PREDNISONA	100
166	10473	10000386	51141517-003	PREGABALINA	100
167	1103	10000389	51151812-001	PROPANOLOL	100
168	1219	10000393	51211609-001	PROTAMINA	NO
169	10694	10000394	51141722-002	QUETIAPINA	100
170	1541	10000396	51191906-001	REHIDRATANTE ORAL	20
171	6072	10000401	51141704-001	RISPERIDONA	100
172	10474	10000402	51141704-002	RISPERIDONA	15
173	10005	10000406	51161508-009	SALBUTAMOL + IPRATROPIO	15
174	1319	10000407	51161508-003	SALBUTAMOL(CON PROPELENTE LIBRE DE CL Y/O BR)	15
175	10006	10000411	51101811-010	SERTACONAZOL	15
176	9438	10000412	51101809-002	SERTACONAZOL	100
177	10696	10000413	51219999-9999	SEVELAMER CLORHIDRATO	100
178	6760	10000414	51142942-001	SEVOFLURANO	15
179	10697	10000415	51212401-999	SILDENAFIL	100
180	1173	10000416	51171505-001	SIMETICONA	15
181	10699	10000418	51181501-9999	SITAGLIPTINA	100
182	1030	10000423	51102213-003	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	20

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
183	1029	10000424	51102213-004	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	100
184	517	10000425	51102213-008	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIM	20
185	10008	10000433	51121763-001	TELMISARTAN	120
186	6054	10000437	51182002-001	TESTOSTERONA ENANTATO	15
187	6976	10000439	51181818-004	TIBOLONA	100
188	1380	10000441	1151805-001	TIMOLOL MALEATO	15
189	1589	10000444	51101582-003	TOBRAMICINA	15
190	9408	10000445	51101582-004	TOBRAMICINA	15
191	10479	10000447	51102202-999	TOLTERODINA	100
192	10480	10000448	51141528-001	TOPIRAMATO	100
193	10325	10000450	51142235-003	TRAMADOL	15
194	10317	10000451	51142235-001	TRAMADOL	15
195	10481	10000453	51141606-001	TRAZODONA	100
196	1168	10000454	51172109-001	TRIMEBUTINA	100
197	9411	10000455	51151606-001	TROPICAMIDA + FENILEFRINA	15
198	10309	10000456	51102333-001	VALGANCICLOVIR	100
199	1048	10000458	51101591-001	VANCOMICINA	15
200	1475	10000463	51191905-020	VITAMINA A	100
201	1486	10000466	51191905-005	VITAMINA C	100
202	1211	10000468	51131807-005	VITAMINA K	15
203	11266	10000471	51101832-9999	VORICONAZOL	100
204	10482	10000473	51141808-999	ZOLPIDEM	100

ITEM	CODIGO SIH	MATERIAL	CODIGO DE CATALOGO	PRINCIPIO ACTIVO	CANTIDAD DE MUESTRA
205	9980	10000584	51151914-001	CICLOBENZAPRINA	100
206	10688	10000585	51142149-9999	GLUCOSAMINA SULFATO + MELOXICAN	20
207	11333	10000658	51142935-001	CLORHIDRATO DE LEVOBUPIVACAINA 0,5 %	15
208	11353	10000659	51182203-9999	CARBETOCINA	NO
209	11352	10000660	51181501-9993	DAPAGLIFLOZINA	100
210	11461	10000826	51102336-9995	REMDESIVIR	15
211	11461	10000675	51102336-9994	REMDESIVIR	15
212	11487	10000730	51101836-9999	ANIDULAFUNGINA	NO
213	11506	10000736	51161703-001	BUDESONIDA	15
214	1516	10000438	51142921-001	THIOPENTAL SODICO	15

Planos y diseños

Para la presente contratación se pone a disposición los siguientes planos o diseños:

No Aplica

Embalajes y documentos

El embalaje, la identificación y la documentación dentro y fuera de los paquetes serán como se indican a continuación:

EMBALAJES, ENVASES Y OTROS REQUISITOS:

- Envase Primario: Blíster Al/Al o Al/PVC, Frascos, Frasco Ampolla, Ampolla (de Vidrio, Pead, Plástico, etc.).

- Envase Secundario: Caja que contiene al envase primario y pueden ser de: cartón, plástico u otro material que el fabricante disponga.

Los envases de los productos suministrados deberán ser adecuados, de tal forma a que impida su deterioro y permita su conservación y protección de la humedad y cualquier otro agente del medio ambiente nocivo para el mismo. Los embalajes o envases deberán estar etiquetados con la misma información descripta para los productos, indicando cantidad máxima de apilamiento y la leyenda Frágil, en el caso de que así lo sean.

En caso de productos cuyos envases contengan tiras o blíster, frasco ampolla o ampolla, las mismas deberán ser resistentes, con divisiones internas, de forma que permitan la mejor conservación y transporte.

Los frascos ampolla y sachets para administración directa deberán contar con el soporte para colgar en el momento de su goteo.

Presentación de productos para la entrega en DASM revisar

Jarabes y otras formas farmacéuticas líquidas o en Polvo para Suspensiones Extemporáneas: Bandejas de cartón con 25 0 50 unidades, con separadores y envueltos en PVC termocontraíbles.

Comprimidos y Capsulas de origen nacional e importado:

Paquetes de 100 blíster o tiras, envueltos en PVC termocontraíbles.

Polvos en sobres (Ejemplo: Glucosamina, Rehidratante Oral. etc.):

Paquetes por 100 sobres, envueltos en PVC Termocontraíbles

Frascos Goteros en general y Ampollas Bebibles:

Bandejas de cartón por 100 unidades, con separadores, envueltos en PVC Termocontraíbles.

Pomadas y Cremas Dérmicas:

Bandejas por 100 unidades, con separadores, envueltos en PVC Termocontraíbles

Ampollas Inyectables:

Bandejas de cartón por 100 unidades con separadores, envueltos en PVC Termocontraibles

Frasco Ampollas:

Bandejas por 25 o 50 unidades, según el volumen, con separadores, envueltos en PVC termocontraibles.

Productos refrigerados:

Cajas o bandejas por 50 unidades, con separadores.

Observación: quedan exentos de estos requisitos aquellos productos fotosensibles, que según su volumen deberá presentarse en Bandejas por 25 o 50 unidades, respetando las condiciones para su almacenamiento y conservación al abrigo de la luz. También los productos importados de alto costo que podrán ser entregados en envases originales

Para el presente llamado todos el ítem/ Lotes deberán ingresar con Muestra, además de

Presentar el legajo documental adjunto a la lista de chequeo en el DCPM con los siguientes

Documentos:

1. Certificado de Análisis Original con las Firmas correspondientes (copia firmada por la Regente local, en caso de importados).
2. Metodología Analítica (solo en la 1ra entrega por cada licitación).
3. Registro Sanitario vigente del Producto.
4. Planilla de Datos Garantizados
5. Orden de Entrega
6. Una muestra, para cotejo y verificación de correspondencia con lo declarado en etiqueta y documentalmente, que le será de vuelta a la Firma.

Observación: Adjunto a estos documentos deberá entregar la correspondiente Declaración Jurada por el compromiso asumidos por la Calidad del Producto entregado

1. El Proveedor embalará los bienes en la forma necesaria para impedir que se dañen o deterioren durante el transporte al lugar de destino final indicado en el contrato. El embalaje deberá ser adecuado para resistir, sin limitaciones, su manipulación brusca y descuidada, su exposición a temperaturas extremas, la sal y las precipitaciones, y su almacenamiento en espacios abiertos. En el tamaño y peso de los embalajes se tendrá en cuenta, cuando corresponda, la lejanía del lugar de destino final de los bienes y la carencia de equipo pesado de carga y descarga en todos los puntos en que los bienes deban transbordarse.
2. El embalaje, las identificaciones y los documentos que se coloquen dentro y fuera de los bultos deberán cumplir estrictamente con los requisitos especiales que se hayan estipulado expresamente en el contrato y cualquier otro requisito si lo hubiere, especificado en las condiciones contractuales.

Inspecciones y pruebas

Las inspecciones y pruebas serán como se indica a continuación:

Conforme a lo establecido en el punto Plan de entrega de los bienes.

1. El proveedor realizará todas las pruebas y/o inspecciones de los Bienes, por su cuenta y sin costo alguno para la contratante.
2. Las inspecciones y pruebas podrán realizarse en las instalaciones del Proveedor o de sus subcontratistas, en el lugar de entrega y/o en el lugar de destino final de entrega de los bienes, o en otro lugar en este apartado.
Cuando dichas inspecciones o pruebas sean realizadas en recintos del Proveedor o de sus subcontratistas se le proporcionarán a los inspectores todas las facilidades y asistencia razonables, incluso el acceso a los planos y datos sobre producción, sin cargo alguno para la contratante.
3. La contratante o su representante designado tendrá derecho a presenciar las pruebas y/o inspecciones mencionadas en la cláusula anterior, siempre y cuando éste asuma todos los costos y gastos que ocasione su participación, incluyendo gastos de viaje, alojamiento y alimentación.
4. Cuando el proveedor esté listo para realizar dichas pruebas e inspecciones, notificará oportunamente a la contratante indicándole el lugar y la hora. El proveedor obtendrá de una tercera parte, si corresponde, o del fabricante cualquier permiso o consentimiento necesario para permitir al contratante o a su representante designado presenciar las pruebas o inspecciones.
5. La contratante podrá requerirle al proveedor que realice algunas pruebas y/o inspecciones que no están requeridas en el contrato, pero que considere necesarias para verificar que las características y funcionamiento de los bienes cumplan con los códigos de las especificaciones técnicas y normas establecidas en el contrato. Los costos adicionales razonables que incurra el proveedor por dichas pruebas e inspecciones serán sumados al precio del contrato, en cuyo caso la contratante deberá justificar a través de un dictamen fundado en el interés público comprometido . Asimismo, si dichas pruebas y/o inspecciones impidieran el avance de la fabricación y/o el desempeño de otras obligaciones del proveedor bajo el contrato, deberán realizarse los ajustes correspondientes a las Fechas de Entrega y de Cumplimiento y de las otras obligaciones afectadas.
6. El proveedor presentará a la contratante un informe de los resultados de dichas pruebas y/o inspecciones.
7. La contratante podrá rechazar algunos de los bienes o componentes de ellos que no pasen las pruebas o inspecciones o que no se ajusten a las especificaciones. El proveedor tendrá que rectificar o reemplazar dichos bienes o componentes rechazados o hacer las modificaciones necesarias para cumplir con las especificaciones sin ningún costo para la contratante. Asimismo, tendrá que repetir las pruebas o inspecciones, sin ningún costo para la contratante, una vez que notifique a la contratante.
8. El proveedor acepta que ni la realización de pruebas o inspecciones de los bienes o de parte de ellos, ni la presencia de la contratante o de su representante, ni la emisión de informes, lo eximirán de las garantías u otras obligaciones en virtud del contrato.

Indicadores de Cumplimiento

El documento requerido para acreditar el cumplimiento contractual, será:

Planificación de indicadores de cumplimiento:

INDICADOR	TIPO	FECHA DE PRESENTACIÓN PREVISTA
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	30 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	60 días

Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	90 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	120 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	150 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	180 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	210 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	240 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	270 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	300 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	330 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	360 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	390 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	420 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	450 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	480 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	510 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	540 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	570 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	600 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	630 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	660 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	690 días
Cantidad O.E. entregadas dentro de plazo /Total de O.E. entregadas en el mes	Ordenes de entrega	720 días

De manera a establecer indicadores de cumplimiento, a través del sistema de seguimiento de contratos, la convocante deberá determinar el tipo de documento que acredite el efectivo cumplimiento de la ejecución del contrato, así como planificar la cantidad de indicadores que deberán ser presentados durante la ejecución. Por lo tanto, la convocante en este apartado y de acuerdo al tipo de contratación de que se trate, deberá indicar el documento a ser comunicado a través del módulo de Seguimiento de Contratos y la cantidad de los mismos.

Criterios de Adjudicación

La Convocante adjudicará el contrato al oferente cuya oferta haya sido evaluada como la más baja y cumpla sustancialmente con los requisitos de las bases y condiciones, siempre y cuando la convocante determine que el oferente está calificado para ejecutar el contrato satisfactoriamente.

1. La adjudicación en los procesos de contratación en los cuales se aplique la modalidad de contrato abierto, se efectuará por las cantidades o montos máximos solicitados en el llamado, sin que ello implique obligación de la convocante de requerir la provisión de esa cantidad o monto durante de la vigencia del contrato, obligándose sí respecto de las cantidades o montos mínimos establecidos.
2. En caso de que la convocante no haya adquirido la cantidad o monto mínimo establecido, deberá consultar al proveedor si desea ampliarlo para el siguiente ejercicio fiscal, hasta cumplir el mínimo.
3. Al momento de adjudicar el contrato, la convocante se reserva el derecho a disminuir la cantidad de bienes requeridos, por razones de disponibilidad presupuestaria u otras razones debidamente justificadas.

Estas variaciones no podrán alterar los precios unitarios u otros términos y condiciones de la oferta y de los documentos de la licitación.

En aquellos llamados en los cuales se aplique la modalidad de contrato abierto, cuando la convocante deba disminuir cantidades o montos a ser adjudicados, no podrá modificar el monto o las cantidades mínimas establecidas en las bases de la contratación.

Notificaciones

La comunicación de la adjudicación a los oferentes será como sigue:

1. Dentro de los cinco (5) días corridos de haberse resuelto la adjudicación, la convocante comunicará a través del Sistema de Información de Contrataciones Públicas, copia del informe de evaluación y del acto administrativo de adjudicación, los cuales serán puestos a disposición pública en el referido sistema. Adicionalmente el sistema generará una notificación a los oferentes por los medios remotos de comunicación electrónica pertinentes, la cual será reglamentada por la DNCP.

2. En sustitución de la notificación a través del Sistema de Información de Contrataciones Públicas, las convocantes podrán dar a conocer la adjudicación por cédula de notificación a cada uno de los oferentes, acompañados de la copia íntegra del acto administrativo y del informe de evaluación. La no entrega del informe en ocasión de la notificación, suspende el plazo para formular protestas hasta tanto la convocante haga entrega de dicha copia al oferente solicitante.

3. En caso de la convocante opte por la notificación física a los oferentes participantes, deberá realizarse únicamente con el acuse de recibo y en el mismo con expresa mención de haber recibido el informe de evaluación y la resolución de adjudicación.

4. Las cancelaciones o declaraciones desiertas deberán ser notificadas a todos los oferentes, según el procedimiento indicado precedentemente.

5. Las notificaciones realizadas en virtud al contrato, deberán ser por escrito y dirigirse a la dirección indicada en el contrato.

Audiencia Informativa

Una vez notificado el resultado del proceso, el oferente tendrá la facultad de solicitar una audiencia a fin de que la convocante explique los fundamentos que motivan su decisión.

La solicitud de audiencia informativa no suspenderá ni interrumpirá el plazo para la interposición de protestas.

La misma deberá ser solicitada dentro de los dos (2) días hábiles siguientes en que el oferente haya tomado conocimiento de los términos del Informe de Evaluación de Ofertas.

La convocante deberá dar respuesta a dicha solicitud dentro de los dos (2) días hábiles de haberla recibido y realizar la audiencia en un plazo que no exceda de dos (2) días hábiles siguientes a la fecha de respuesta al oferente.

Documentación requerida para la firma del contrato

Luego de la notificación de adjudicación, el proveedor deberá presentar en el plazo establecido en las reglamentaciones vigentes, los documentos indicados en el presente apartado.

1. Personas Físicas / Jurídicas
• Certificado de no encontrarse en quiebra o en convocatoria de acreedores expedido por la Dirección General de Registros Públicos;
• Certificado de no hallarse en interdicción judicial expedido por la Dirección General de Registros Públicos;
• Constancia de no adeudar aporte obrero patronal expedida por el Instituto de Previsión Social;
• Certificado laboral vigente expedido por la Dirección de Obrero Patronal dependiente del Viceministerio de Trabajo, siempre que el sujeto esté obligado a contar con el mismo, de conformidad a la reglamentación pertinente - CPS;
• En el caso que suscriba el contrato otra persona en su representación, acompañar poder suficiente del apoderado para asumir todas las obligaciones emergentes del contrato hasta su terminación;
• Certificado de cumplimiento tributario vigente a la firma del contrato.
2. Documentos. Consorcios
• Cada integrante del consorcio que sea una persona física o jurídica deberá presentar los documentos requeridos para oferentes individuales especificados en los apartados precedentes.
• Original o fotocopia del consorcio constituido.
• Documentos que acrediten las facultades del firmante del contrato para comprometer solidariamente al consorcio.

- En el caso que suscriba el contrato otra persona en su representación, acompañar poder suficiente del apoderado para asumir todas las obligaciones emergentes del contrato hasta su terminación.

CONDICIONES CONTRACTUALES

Esta sección constituye las condiciones contractuales a ser adoptadas por las partes para la ejecución del contrato.

Interpretación

Interpretación

1. Si el contexto así lo requiere, el singular significa el plural y viceversa; y "día" significa día calendario, salvo que se haya indicado expresamente que se trata de días hábiles.
2. Condiciones prohibidas, inválidas o inejecutables

Si cualquier provisión o condición del Contrato es prohibida o resultase inválida o inejecutable, dicha prohibición, invalidez o falta de ejecución no afectará la validez o el cumplimiento de las otras provisiones o condiciones del Contrato.

3. Limitación de Dispensas:

- a) Toda dispensa a los derechos o facultades de una de las partes en virtud del Contrato, deberá ser documentada por escrito, indicar la fecha, estar firmada por un representante autorizado de la parte que otorga dicha dispensa y deberá especificar la obligación que está dispensando y el alcance de la dispensa.
- b) Sujeto a lo indicado en el inciso precedente, ningún retraso, prórroga, demora o aprobación por cualquiera de las partes al hacer cumplir algún término y condición del contrato o el otorgar prórrogas por una de las partes a la otra, perjudicará, afectará o limitará los derechos de esa parte en virtud del Contrato. Asimismo, ninguna prórroga concedida por cualquiera de las partes por un incumplimiento del Contrato, servirá de dispensa para incumplimientos posteriores o continuos del Contrato.

Subcontratación

El porcentaje permitido para la subcontratación será de:

No Aplica

La subcontratación del contrato deberá ser realizada conforme a las disposiciones contenidas en la Ley, el Decreto Reglamentario y la reglamentación que emita para el efecto la DNCP.

Derechos Intelectuales

1. Los derechos de propiedad intelectual de todos los planos, documentos y otros materiales conteniendo datos e información proporcionada a la contratante por el proveedor, seguirán siendo salvo prueba en contrario de propiedad del proveedor. Si esta información fue suministrada a la contratante directamente o a través del proveedor por terceros, incluyendo proveedores de materiales, los derechos de propiedad intelectual de dichos materiales seguirá siendo de propiedad de dichos terceros

2. Sujeto al cumplimiento por parte de la contratante del párrafo siguiente, el proveedor indemnizará y liberará de toda responsabilidad a la contratante, sus empleados y funcionarios en caso de pleitos, acciones o procedimientos administrativos, reclamaciones, demandas, pérdidas, daños, costos y gastos de cualquier naturaleza, incluyendo gastos y honorarios por representación legal, que la contratante tenga que incurrir como resultado de la transgresión o supuesta transgresión de derechos de propiedad intelectual como patentes, dibujos y modelos industriales registrados, marcas registradas, derechos de autor u otro derecho de propiedad intelectual registrado o ya existente en la fecha del contrato debido a:

- a) La instalación de los bienes por el proveedor o el uso de los bienes en la República del Paraguay; y
- b) La venta de los productos producidos por los bienes en cualquier país.

Dicha indemnización no procederá si los bienes o una parte de ellos fuesen utilizados para fines no previstos en el Contrato o para fines que no pudieran inferirse razonablemente del Contrato. La indemnización tampoco cubrirá cualquier transgresión que resultara del uso de los bienes o parte de ellos, o de cualquier producto producido como resultado de asociación o combinación con otro equipo, planta o materiales no suministrados por el proveedor en virtud del Contrato.

3. Si se entablara un proceso legal o una demanda contra la Contratante como resultado de alguna de las situaciones indicadas en la cláusula anterior, la Contratante notificará prontamente al proveedor y éste por su propia cuenta y en nombre de la Contratante responderá a dicho proceso o demanda, y realizará las negociaciones necesarias para llegar a un acuerdo de dicho proceso o demanda.

4. Si el Proveedor no notifica a la Contratante dentro de treinta (30) días a partir del recibo de dicha comunicación de su intención de proceder con tales procesos o reclamos, la Contratante tendrá derecho a emprender dichas acciones en su propio nombre.

5. La Contratante se compromete, a solicitud del proveedor, a prestarle toda la asistencia posible para que el proveedor pueda contestar las citadas acciones legales o reclamaciones. La Contratante será reembolsada por el proveedor por todos los gastos razonables en que hubiera incurrido.

6. La Contratante deberá indemnizar y eximir de culpa al proveedor y a sus empleados, funcionarios y subcontratistas, por cualquier litigio, acción legal o procedimiento administrativo, reclamo, demanda, pérdida, daño, costo y gasto, de cualquier naturaleza, incluyendo honorarios y gastos de abogado, que pudieran afectar al proveedor como resultado de cualquier transgresión o supuesta transgresión de patentes, modelos de aparatos, diseños registrados, marcas registradas, derechos de autor, o cualquier otro derecho de propiedad intelectual registrado o ya existente a la fecha del Contrato, que pudieran suscitarse con motivo de cualquier diseño, datos, planos, especificaciones, u otros documentos o materiales que hubieran sido suministrados o diseñados por la Contratante o a nombre suyo.

Transporte

La responsabilidad por el transporte de los bienes será según se establece en los Incoterms.

Si las mismas no está de acuerdo con los Incoterms, el transporte deberá ser como sigue:

No Aplica

Confidencialidad de la información

1. No deberá darse a conocer información alguna acerca del análisis, aclaración y evaluación de las ofertas ni sobre las recomendaciones relativas a la adjudicación, después de la apertura en público de las ofertas, a los oferentes ni a personas no involucradas en el proceso de evaluación, hasta que haya sido dictada la Resolución de Adjudicación.
2. La contratante y el proveedor deberán mantener confidencialidad y en ningún momento divulgarán a terceros, sin el consentimiento de la otra parte, documentos, datos u otra información que hubiera sido directa o indirectamente proporcionada por la otra parte en conexión con el contrato, antes, durante o después de la ejecución del mismo. No obstante, el proveedor podrá proporcionar a sus subcontratistas los documentos, datos e información recibidos de la contratante para que puedan cumplir con su trabajo en virtud del contrato. En tal caso, el proveedor obtendrá de dichos subcontratistas un compromiso de confidencialidad similar al requerido al proveedor en la presente cláusula.

3. La Contratante no utilizará dichos documentos, datos u otra información recibida del proveedor para ningún uso que no esté relacionado con el contrato. Así mismo el proveedor no utilizará los documentos, datos u otra información recibida de la contratante para ningún otro propósito diferente al de la ejecución del contrato.
4. La obligación de las partes arriba mencionadas, no aplicará a la información que:
 - a) La contratante o el proveedor requieran compartir con otras instituciones que participan en el financiamiento del Contrato;
 - b) Actualmente o en el futuro se hace de dominio público sin culpa de ninguna de las partes;
 - c) Puede comprobarse que estaba en posesión de esa parte en el momento que fue divulgada y no fue previamente obtenida directa o indirectamente de la otra parte; o
 - d) Que de otra manera fue legalmente puesta a la disponibilidad de esa parte por un tercero que no tenía obligación de confidencialidad.
5. Las disposiciones precedentes no modificarán de ninguna manera ningún compromiso de confidencialidad otorgado por cualquiera de las partes a quien esto compete antes de la fecha del contrato con respecto a los suministros o cualquier parte de ellos.
6. Las disposiciones de esta cláusula permanecerán válidas después del cumplimiento o terminación del contrato por cualquier razón.

Obligatoriedad de declarar información del personal del contratista en el SICP

1. El proveedor deberá proporcionar los datos de identificación de sus subproveedores, así como de las personas físicas por medio de las cuales propone cumplir con las obligaciones del contrato, dentro de los treinta días posteriores a la obtención del código de contratación, y con anterioridad al primer pago que vaya a percibir en el marco de dicho contrato, con las especificaciones respecto a cada una de ellas. A ese respecto, el Contratista deberá consignar dichos datos en el Formulario de Información del Personal (FIP) y en el Formulario de Informe de Servicios Personales (FIS), a través del SIPE.

2. Cuando ocurra algún cambio en la nómina del personal o de los subcontratistas propuestos, el proveedor o contratista está obligado a actualizar el FIP.
3. Como requerimiento para efectuar los pagos a los proveedores o contratistas, la contratante, a través del procedimiento establecido para el efecto por la entidad previsional, verificará que el proveedor o contratista se encuentre al día en el cumplimiento con sus obligaciones para con el Instituto de Previsión Social (IPS).
4. La Contratante podrá realizar las diligencias que considere necesarias para verificar que la totalidad de las personas que prestan servicios personales en relación de dependencia para la contratista y eventuales subcontratistas se encuentren debidamente individualizados en los listados recibidos.
5. El proveedor o contratista deberá permitir y facilitar los controles de cumplimiento de sus obligaciones de aporte obrero patronal, tanto los que fueran realizados por la contratante como los realizados por el IPS y por funcionarios de la DNCP. La negativa expresa o tácita se considerará incumplimiento del contrato por causa imputable al proveedor o contratista.
6. En caso de detectarse que el proveedor o contratista o alguno de los subcontratistas, no se encontraran al día con el cumplimiento de sus obligaciones para con el IPS, deberán ser emplazados por la contratante para que en diez (10) días hábiles cumplan con sus obligaciones pendientes con la previsional. En el caso de que no lo hiciera, se considerará incumplimiento del contrato por causa imputable al proveedor o contratista.

Formas y condiciones de pago

El adjudicado para solicitar el pago de las obligaciones deberá presentar la solicitud acompañada de los siguientes documentos:

1. Documentos Genéricos:

1. Nota de remisión;
2. La factura de pago, con timbrado vigente, la cual deberán expresar claramente por separado el Impuesto al Valor Agregado (IVA) de conformidad con las disposiciones tributarias aplicables. En ningún caso el valor total facturado podrá exceder el valor adjudicado o las adendas aprobadas;
3. REPSE (registro de prestadores de servicios) todos los que son prestadores de servicios;
4. Certificado de Cumplimiento Tributario;
5. Constancia de Cumplimiento con la Seguridad Social;
6. Formulario de Informe de Servicios Personales (FIS).

Otras formas y condiciones de pago al proveedor en virtud del contrato serán las siguientes:

Los pagos de la presente Licitación realizará vía acreditación en cuenta bancaria se realizará por lo efectivamente entregado dentro de los sesenta (60) días calendario, de la presentación de los documentos aceptados, exigidos para el pago. La solicitud deberá ser aceptada o rechazada, a más tardar en quince (15) días posteriores a su presentación.

Documentos exigidos para el pago:

1. Nota de Solicitud de Pago (NSP) conforme al modelo adjunto
2. Copia de la póliza de seguro de fiel cumplimiento de contrato
3. Factura Crédito.
4. Certificado de Cumplimiento Tributario.
5. Acta de recepción final, debidamente firmadas por el/los Jefe/s de la dependencia que recibió los bienes con el V° B° del administrador del Contrato.
6. Certificado de Cumplimiento con el Seguro Social vigente.

Observaciones:

- El IPS no liberará ningún desembolso a favor de ninguna empresa que no se encuentre al día en el pago de sus compromisos con el IPS.
- El proveedor deberá contar con una cuenta corriente y/o caja de ahorro habilitada en un Banco de plaza a su nombre, a fin de poder hacer efectivo el Pago vía acreditación en cuenta bancaria.
- La Dirección de Tesorería corroborará si la Empresa se encuentra al día con el Pago del Aporte Obrero Patronal.
- Cada monto facturado será pasible de las retenciones correspondientes a impuestos a la Renta e IVA, según lo establecido por las disposiciones conforme a la Ley 125/91. Independiente a estas retenciones impositivas se aplicará una retención equivalente al 0.5% sobre el monto de cada factura o certificado de obra, deducidos los impuestos reflejados en la misma, de acuerdo a lo dispuesto por el Art. 267 de la Ley 6672/2021 que modifica Art. 41 de la Ley N° 2051/03 de Contrataciones Públicas y Establece la Carta Orgánica de la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas.

Asimismo a fines aclaratorios se hace constar que el valor de las cantidades máximas señaladas es nominal y que el compromiso en obligación de pago por parte de la convocante será exclusivamente partiendo de las cantidades mínimas y las cantidades efectivamente entregadas. En consecuencia el oferente adjudicatario no podrá obligar ni reclamar a la convocante la ejecución total del monto nominal, para cuyo caso la convocante podrá solicitar la liquidación del contrato.

2. La Contratante efectuará los pagos, dentro del plazo establecido en este apartado, sin exceder sesenta (60) días después de la presentación de una factura por el proveedor, y después de que la contratante la haya aceptado. Dicha aceptación o rechazo, deberá darse a más tardar en quince (15) días posteriores a su presentación.
3. De conformidad a las disposiciones del Decreto N° 7781/2006, del 30 de Junio de 2006 y modificatoria, en las contrataciones con Organismos de la Administración Central, el proveedor deberá habilitar su respectiva cuenta corriente o caja de ahorro en un Banco de plaza y comunicar a la Contratante para que ésta gestione ante la Dirección General del Tesoro Público, la habilitación en el Sistema de Tesorería (SITE).

Solicitud de suspensión de la ejecución del contrato

Si la mora en el pago por parte de la contratante fuere superior a sesenta (60) días, el proveedor, consultor o contratista, tendrá derecho a solicitar por escrito la suspensión de la ejecución del contrato por causas imputables a la contratante.

La solicitud deberá ser respondida por la contratante dentro de los 10 (diez) días calendario de haber recibido por escrito el requerimiento. Pasado dicho plazo sin respuesta se considerará denegado el pedido, con lo que se agota la instancia administrativa quedando expedita la vía contencioso administrativa.

Solicitud de Pago de Anticipo

El plazo dentro del cual se solicitará el anticipo será (en días corridos) de:

No Aplica

Reajuste

El precio del contrato estará sujeto a reajustes. La fórmula y el procedimiento para el reajuste serán los siguientes:

Los precios ofertados para los bienes, **IMPORTADOS** estarán sujetos a Reajustes, siempre y cuando la variación del Tipo de cambio referencial del dólar (BCP) haya sufrido una variación como mínimo del cinco por ciento (5%) del precio adjudicado a la fecha de apertura de ofertas, conforme a la siguiente fórmula:

$$P = (P^* \times 0,8 \times (\text{Coe} / \text{Cao})) + (P^* \times 0,2 \times (\text{Soe} / \text{Sao}))$$

Donde:

P: Precio Reajustado de la Oferta

P*: Precio original de la oferta

Coe: Tipo de cambio referencial del Dólar (BCP) correspondiente a la de la fecha de la Acta de Recepción Definitiva.

Cao: Tipo de cambio referencial del Dólar (BCP) correspondiente a la de la fecha del día anterior al de la apertura de las ofertas.

Soe: Salario Mínimo vigente a la fecha de la Recepción de Acta de Recepción Definitiva

Sao: Salario Mínimo vigente a la fecha de la Apertura de las Ofertas.

No se reconocerán reajuste de precios si el suministro se encuentra atrasado respecto al plan de entregas estipulado.

Los precios reajustados, solo tendrán incidencia sobre los bienes no entregados; y no tendrán ningún efecto retroactivo respecto a los bienes ya entregados antes de la verificación del reajuste.

-Los precios ofertados para los bienes **ORIGEN NACIONAL** estarán sujetos a Reajustes, siempre y cuando la variación del IPC publicado por el BCP haya sufrido una variación igual o mayor al quince por ciento (15%) referente a la fecha de apertura de ofertas, conforme a la siguiente fórmula:

$$Pr = P \times \frac{IPC1}{IPC0}$$

Donde:

Pr: Precio Reajustado.

P: Precio adjudicado.

IPC1: Índice de precios al Consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente a la fecha de la resolución de la adjudicación.

IPC0: Índice de precios al consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente al mes de la apertura de ofertas.

No se reconocerán reajuste de precios si el suministro se encuentra atrasado respecto al plan de entregas estipulado.

Los precios reajustados, solo tendrán incidencia sobre los bienes no entregados; y no tendrán ningún efecto retroactivo respecto a los bienes ya entregados antes de la verificación del reajuste.

Porcentaje de multas

El valor del porcentaje de multas que será aplicado por el atraso en la entrega de los bienes, prestación de servicios será de:

0,10 %

La contratante podrá deducir en concepto de multas una suma equivalente al porcentaje del precio de entrega de los bienes atrasados, por cada día de atraso indicado en este apartado. La contratante podrá rescindir administrativamente el contrato cuando el valor de las multas supere el monto de la Garantía de Cumplimiento de Contrato.

La aplicación de multas no libera al proveedor del cumplimiento de sus obligaciones contractuales.

Tasa de interés por Mora

En caso de que la contratante incurriera en mora en los pagos, se aplicará una tasa de interés por cada día de atraso, del:

0,01

La mora será computada a partir del día siguiente del vencimiento del pago y no incluye el día en el que la contratante realiza el pago.

Si la Contratante no efectuara cualquiera de los pagos al proveedor en las fechas de vencimiento correspondiente o dentro del plazo establecido en la presente cláusula, la Contratante pagará al proveedor interés sobre los montos de los pagos morosos a la tasa establecida en este apartado, por el período de la demora hasta que haya efectuado el pago completo, ya sea antes o después de cualquier juicio.

Impuestos y derechos

En el caso de bienes de origen extranjero, el Proveedor será totalmente responsable del pago de todos los impuestos, derechos, gravámenes, timbres, comisiones por licencias y otros cargos similares que sean exigibles fuera y dentro de la República del Paraguay, hasta el momento en que los bienes contratados sean entregados al contratante.

En el caso de origen nacional, el Proveedor será totalmente responsable por todos los impuestos, gravámenes, comisiones por licencias y otros cargos similares incurridos hasta el momento en que los bienes contratados sean entregados a la contratante.

El Proveedor será responsable del pago de todos los impuestos y otros tributos o gravámenes con excepción de los siguientes:

No Aplica

Convenios Modificatorios

La Contratante podrá acordar modificaciones al contrato conforme al artículo N° 63 de la Ley N° 2051/2003.

1. Cuando el sistema de adjudicación adoptado sea de abastecimiento simultáneo las ampliaciones de los contratos se regirán por las disposiciones contenidas en la Ley N° 2051/2003, sus modificaciones y reglamentaciones, que para el efecto emita la DNCP.
2. Tratándose de contratos abiertos, las modificaciones a ser introducidas se regirán atendiendo a la reglamentación vigente.
3. La celebración de un Convenio Modificatorio conforme a las reglas establecidas en el artículo N° 63 de la Ley 2051/2003, que constituyan condiciones de agravación del riesgo cuando la Garantía de Cumplimiento de Contrato sea formalizada a través de póliza de caución, obliga al proveedor a informar a la compañía aseguradora sobre las modificaciones a ser realizadas y en su caso, presentar ante la contratante los endosos por ajustes que se realicen a la póliza original en razón al convenio celebrado con la contratante.

Limitación de responsabilidad

Excepto en casos de negligencia grave o actuación de mala fe, el proveedor no tendrá ninguna responsabilidad contractual de agravio o de otra índole frente a la Contratante por pérdidas o daños indirectos o consiguientes, pérdidas de utilización, pérdidas de producción, o pérdidas de ganancias o por costo de intereses, estipulándose que esta exclusión no se aplicará a ninguna de las obligaciones del proveedor de pagar a la Contratante las multas previstas en el Contrato.

Responsabilidad del proveedor

El proveedor deberá suministrar todos los bienes o servicios de acuerdo con las condiciones establecidas en el pliego de bases y condiciones.

Fuerza mayor

El proveedor no estará sujeto a la ejecución de su Garantía de Cumplimiento, liquidación por daños y perjuicios o terminación por incumplimiento en la medida en que la demora o el incumplimiento de sus obligaciones en virtud del contrato sea el resultado de un evento de Fuerza Mayor.

1. Para fines de esta cláusula, "Fuerza Mayor" significa un evento o situación fuera del control del proveedor que es imprevisible, inevitable y no se origina por descuido o negligencia del mismo. Tales eventos pueden incluir sin que éstos sean los únicos actos de la autoridad en su capacidad soberana, guerras o revoluciones, incendios, inundaciones, epidemias, pandemias, restricciones de cuarentena, y embargos de cargamentos.
2. El proveedor deberá demostrar el nexo existente entre el caso notorio y la obligación pendiente de cumplimiento. La fuerza mayor solamente podrá afectar a la parte del contrato cuyo cumplimiento imposible fue probado.
3. No se considerarán casos de Fuerza Mayor los actos o acontecimientos que hagan el cumplimiento de una obligación únicamente más difícil o más onerosa para la parte correspondiente.
4. Si se presentara un evento de Fuerza Mayor, el proveedor notificará por escrito a la contratante sobre dicha condición y causa, en el plazo de siete (7) días calendario a partir del día siguiente en que el proveedor haya tenido conocimiento del evento o debiera haber tenido conocimiento del evento. Transcurrido el mencionado plazo, sin que el proveedor o contratista haya notificado a la convocante la situación que le impide cumplir con las condiciones contractuales, no podrá invocar caso fortuito o fuerza mayor. Excepcionalmente, la convocante bajo su responsabilidad, podrá aceptar la notificación del

evento de caso fortuito en un plazo mayor, debiendo acreditar el interés público comprometido.

5. La fuerza mayor debe ser invocada con posterioridad a la suscripción del contrato y con anterioridad al vencimiento del plazo de cumplimiento de las obligaciones contractuales.
6. A menos que la contratante disponga otra cosa por escrito, el proveedor continuará cumpliendo con sus obligaciones en virtud del contrato en la medida que sea razonablemente práctico, y buscará todos los medios alternativos de cumplimiento que no estuviesen afectados por la situación de fuerza mayor existente.

Causales de terminación del contrato

1. Terminación por Incumplimiento

a) La Contratante, sin perjuicio de otros recursos a su disposición en caso de incumplimiento del contrato, podrá terminar el contrato, en cualquiera de las siguientes circunstancias:

- i. Si el proveedor no entrega parte o ninguno de los bienes dentro del período establecido en el contrato, o dentro de alguna prórroga otorgada por la contratante; o
- ii. Si el proveedor no cumple con cualquier otra obligación en virtud del contrato; o
- iii. Si el proveedor, a juicio de la contratante, durante el proceso de licitación o de ejecución del contrato, ha participado en actos de fraude y corrupción;
- iv. Cuando las multas por atraso superen el monto de la Garantía de Cumplimiento de Contrato;
- v. Por suspensión de los trabajos, imputable al proveedor o al contratista, por más de sesenta días calendarios, sin que medie fuerza mayor o caso fortuito;
- vi. En los demás casos previstos en este apartado.

2. Terminación por Insolvencia o quiebra

La Contratante podrá rescindir el contrato mediante comunicación por escrito al proveedor si éste se declarase en quiebra o en estado de insolvencia.

3. Terminación por conveniencia

a) La contratante podrá en cualquier momento terminar total o parcialmente el contrato por razones de interés público debidamente justificada, mediante notificación escrita al proveedor. La notificación indicará la razón de la terminación así como el alcance de la terminación con respecto a las obligaciones del proveedor, y la fecha en que se hace efectiva dicha terminación.

b) Los bienes que ya estén fabricados y estuviesen listos para ser enviados a la contratante dentro de los treinta (30) días siguientes a la fecha de recibo de la notificación de terminación del contrato deberán ser aceptados por la contratante de acuerdo con los términos y precios establecidos en el contrato. En cuanto al resto de los bienes la contratante podrá elegir entre las siguientes opciones:

- i. Que se complete alguna porción y se entregue de acuerdo con las condiciones y precios del contrato; y/o
- ii. Que se cancele la entrega restante y se pague al proveedor una suma convenida por aquellos bienes que hubiesen sido parcialmente completados y por los materiales y repuestos adquiridos previamente por el proveedor.

Otras causales de terminación del contrato

Además de las ya indicadas en la cláusula anterior, otras causales de terminación de contrato son:

No Aplica

Resolución de Conflictos a través del Arbitraje

Las partes se someterán a Arbitraje:

No

En caso que la Convocante adopte el arbitraje como mecanismo de resolución de conflicto, la cláusula arbitral que regirá a las partes es la siguiente:

"Todas las controversias que deriven del presente contrato o que guarden relación con éste serán resueltas definitivamente por arbitraje, conforme con las disposiciones de la ley N° 2051/03 "De Contrataciones Públicas", de la ley N° 1879/02 "De arbitraje y mediación" y las condiciones del Contrato. El procedimiento arbitral se llevará a cabo ante el Centro de Arbitraje y Mediación del Paraguay (en adelante, "CAMP"). El tribunal estará conformado por tres árbitros designados de la lista del cuerpo arbitral del CAMP, que decidirá conforme a derecho, siendo el laudo definitivo y vinculante para las partes. Se aplicará el reglamento respectivo y demás disposiciones que regule dicho procedimiento al momento de ser requerido, declarando las partes conocer y aceptar los vigentes, incluso en orden a su régimen de gastos y costas, considerándolos parte integrante del presente Contrato. Para la ejecución del laudo arbitral, o para dirimir cuestiones que no sean arbitrables, las partes se someterán a la jurisdicción de los tribunales de la ciudad de Asunción, República del Paraguay".

Fraude y Corrupción

1. La Convocante exige que los participantes en los procedimientos de contratación, observen los más altos niveles éticos, ya sea durante el proceso de licitación o de ejecución de un contrato. La Convocante actuará frente a cualquier hecho o reclamación que se considere fraudulento o corrupto.

2. Si se comprueba que un funcionario público, o quien actúe en su lugar, y/o el oferente o adjudicatario propuesto en un proceso de contratación, hayan incurrido en prácticas fraudulentas o corruptas, la Convocante deberá:

- (i) En la etapa de oferta, se descalificará cualquier oferta del oferente y/o rechazará cualquier propuesta de adjudicación relacionada con el proceso de adquisición o contratación de que se trate; y/o
- (ii) Durante la ejecución del contrato, se rescindirá el contrato por causa imputable al proveedor;
- (iii) Se remitirán los antecedentes del oferente o proveedor directamente involucrado en las prácticas fraudulentas o corruptivas, a la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas, a los efectos de la aplicación de las sanciones previstas.
- (iv) Se presentará la denuncia penal ante las instancias correspondientes si el hecho conocido se encontrare tipificado en la legislación penal.

Fraude y corrupción comprenden actos como:

- (i) Ofrecer, dar, recibir o solicitar, directa o indirectamente, cualquier cosa de valor para influenciar las acciones de otra parte;
- (ii) Cualquier acto u omisión, incluyendo la tergiversación de hechos y circunstancias, que engañen, o intenten engañar, a alguna parte para obtener un beneficio económico o de otra naturaleza o para evadir una obligación;
- (iii) Perjudicar o causar daño, o amenazar con perjudicar o causar daño, directa o indirectamente, a cualquier parte o a sus bienes para influenciar las acciones de una parte;

(iv) Colusión o acuerdo entre dos o más partes realizado con la intención de alcanzar un propósito inapropiado, incluyendo influenciar en forma inapropiada las acciones de otra parte.

(v) Cualquier otro acto considerado como tal en la legislación vigente.

3. Los Oferentes deberán declarar que por sí mismos o a través de interpósita persona, se abstendrán de adoptar conductas orientadas a que los funcionarios o empleados de la convocante induzcan o alteren las evaluaciones de las propuestas, el resultado del procedimiento u otros aspectos que les otorguen condiciones más ventajosas con relación a los demás participantes (Declaratoria de Integridad).

MODELO DE CONTRATO

Este modelo de contrato, constituye la proforma del contrato a ser utilizado una vez adjudicado al proveedor y en los plazos dispuestos para el efecto por la normativa vigente.

EL MODELO DE CONTRATO SE ENCUENTRA EN UN ARCHIVO ANEXO A ESTE DOCUMENTO.

FORMULARIOS

Los formularios dispuestos en esta sección son los estándar a ser utilizados por los potenciales oferentes para la preparación de sus ofertas.

ESTA SECCIÓN DE FORMULARIOS SE ENCUENTRA EN UN ARCHIVO ANEXO A ESTE DOCUMENTO, DEBIENDO LA CONVOCANTE MANTENERLO EN FORMATO EDITABLE A FIN DE QUE EL OFERENTE LO PUEDA UTILIZAR EN LA PREPARACION DE SU OFERTA.

