

Consultas Realizadas

Licitación 454306 - LPN N° 148/24 ADQUISICION DE MEDICAMENTOS BIOLOGICOS, BIOTECNOLOGICOS, INMUNOPRESORES Y OTROS - SOLPED N° 1130000388

Consulta 1 - 1.4.Para fármacos Inmunosupresores

Consulta	Fecha de Consulta	07-10-2024
En donde dice: Y además, deberá presentar estudios de bioequivalencia contra el producto de referencia. Solicitamos a la convocante, tener en cuenta los siguientes documentos: Certificado de Producto (CLV) o(CPP) y GMP de origen del fabricante, como así también el Certificado de análisis, siendo estos de Direcciones denominadas de "Alta Vigilancia" y excluir el estudio de Bioequivalencia. Así permitirá una mayor participación de Oferentes.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.		

Consulta 2 - 1.4.Para fármacos Inmunosupresores

Consulta	Fecha de Consulta	07-10-2024
Solicitamos a la convocante, admitir Estudios de Equivalencia Farmacéutica, como documento de comparación con el producto original.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.		

Consulta 3 - Cronograma de entrega

Consulta	Fecha de Consulta	10-10-2024
Solicitamos ampliar como mínimo a 30 días el plazo de entrega para el 80% restante de las cantidades mínimas.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 4 - Cronograma de Entregas

Consulta	Fecha de Consulta	10-10-2024
Solicitamos que el plazo de entrega para las cantidades máximas se amplíe como mínimo a 30 días.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 5 - Cronograma de Entregas

Consulta	Fecha de Consulta	10-10-2024
Solicitamos que las cantidades máximas tengan un plazo de entrega como mínimo de 30 días.		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 6 - multas

Consulta	Fecha de Consulta	10-10-2024
se solicita amablemente a la convocante modifica el % de multar, de 0.1% a 0.01%, esto debido a que la multa por la no entrega es superior a los interés que debe pagar por la falta de pago. favor igual ambos porcentaje, ya que el no cobro genera un perjuicio muy altos a las empresas.		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
Cuando se ingresa 0,1 % el sistema de la DNCP agrega un cero adicional, este tipo de formato es común en sistemas que manejan montos y porcentajes, aunque "0,1" y "0,10" representan el mismo valor. Por lo que se aclara que el valor del porcentaje de multas que será aplicado por el atraso en la prestación de servicios será de: 0,1 %.		

Consulta 7 - declaracion jurada, de muestras

Consulta	Fecha de Consulta	10-10-2024
se solicita amablemente a la convocante, modificar la nota presentada ante la DIRECCIÓN DE LOGISTICA DE SUMINISTROS DE SALUD donde dice Firma del Apoderado y Regente de la empresa, solo diga Firma del Apoderado, debido a que es el apoderado quien es el representante ante la institución y no es necesario la firma de la regente, que es la que representa y responsable de todos los productos de la empresa donde presta servicio ante el MSP Y BS . lo que hace innecesaria una firma conjunta para validar la DDJJ, siendo mas que suficiente la firma del apoderado.		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 8 - REQUISITOS DOCUMENTALES PARA LA EVALUACIÓN DE LA EXPERIENCIA

Consulta	Fecha de Consulta	10-10-2024
Solicitamos a la convocante reformular los requisitos documentales para la experiencia requerida de la siguiente forma en el punto 1. Copia de facturaciones y/o contratos y/o actas de recepciones finales que avalen la experiencia requerida. Esto a modo de unificar los criterios solicitados en la Experiencia requerida.		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 9 - Certificado de Buenas Prácticas (En idioma Español)

Consulta	Fecha de Consulta	10-10-2024
<p>Conviene aclarar a la convocante que en la actualidad existen países que ya no emiten Certificados de Buenas Prácticas de Fabricación, tal es el caso de la República Popular China el cual desde el año 2019, ha reglamentado no emitir tales certificados, sino más bien emitir como único documento la Licencia/Certificado de Fabricación en el cual se refleja por un lado la habilitación de la planta elaboradora y por otro el cumplimiento de las buenas prácticas de fabricación. Es importante mencionarles que el ente regulador (DINAVISA) ya se ha expedido al respecto y la misma admite dichas licencias como documento suficiente para acreditar el cumplimiento de las buenas prácticas de fabricación. En caso de duda solicitamos amablemente realizar la consulta al ente regulador, además, como referencia citamos procesos licitatorios del IPS en donde se ha procedido a modificar este requisito (LPN Nº 32/22, LPN Nº 104/22, LPN Nº 96/22 y LPN Nº 99/22)</p> <p>Por todo esto, SOLICITAMOS A LA CONVOCANTE LA AMPLIACIÓN DE DICHO REQUISITO DE LA SIGUIENTE MANERA: Certificado de Buenas Prácticas (TRADUCIDO EN IDIOMA ESPAÑOL) b. Para productos importados: Copia autenticada del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, emitido a nombre del OFERENTE expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), además del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación del Fabricante o Licencia/Certificado de Fabricación del fabricante del producto ofertado.</p>		
<p>Respuesta</p> <p>El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.</p>		

Consulta 10 - ABASTECIMIENTO SIMULTANEO

Consulta	Fecha de Consulta	10-10-2024
<p>Se solicita a la convocante aplicar el Sistema de Abastecimiento Simultaneo, para evitar desabastecimiento de los productos.</p>		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
<p>El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones</p>		

Consulta 11 - ABASTECIMIENTO SIMULTANEO

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
<p>5. Solicitamos a la Convocante establecer la utilización del abastecimiento simultaneo para todos los ítems del proceso. Considerando que el sistema de abastecimiento simultaneo garantiza a la Convocante el abastecimiento de los productos por más de un proveedor, logrando de esta manera una atención oportuna a los pacientes y otorgando una mayor oportunidad de competencia a todo potencial oferente que cumpla con las condiciones establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones para la provisión de todos los productos requeridos.</p>		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
<p>El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 12 - CAPACIDAD TECNICA

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
<p>Los requisitos de capacidad técnica y Requisitos documentales para evaluar la capacidad técnica realizan una diferenciación al momento de requerir documentaciones. Al respecto, solicitamos a la Convocante listar en cada una de estas diferenciaciones, los productos a los cuales corresponden estos criterios. Esto a fin de evitar confusiones en cuanto a que criterios son aplicables a cada producto. Recordamos que las Convocantes deben elaborar las bases y condiciones del llamado con la mayor amplitud de acuerdo con la naturaleza específica del contrato con el objeto de que concurra el mayor número de Oferentes y deberán ser suficientemente claras, objetivas e imparciales para evitar favorecer a algún participante conforme lo dispone el Art. 45 de la Ley 7021/22.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
<p>Se aclara al oferente que en los requisitos están establecidos los criterios para medicamentos de origen biológico y de origen sintético los cuales se clasifican en productos oncológicos orales o inyectables, fármacos inhibidores de la tirosina quinasa y terapias dirigidas a blancos moleculares, fármacos inmunosupresores, por lo que se entiende y se debe considerar que el oferente debe conocer y saber el producto que ofertará, para competir y demostrar que sus productos cumplen con los criterios establecidos, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 13 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
<p>Los requisitos de capacidad técnica y Requisitos documentales para evaluar la capacidad técnica realizan una diferenciación al momento de requerir documentaciones. Al respecto, solicitamos a la Convocante listar en cada una de estas diferenciaciones, los productos a los cuales corresponden estos criterios. Esto a fin de evitar confusiones en cuanto a que criterios son aplicables a cada producto. Recordamos que las Convocantes deben elaborar las bases y condiciones del llamado con la mayor amplitud de acuerdo con la naturaleza específica del contrato con el objeto de que concurra el mayor número de Oferentes y deberán ser suficientemente claras, objetivas e imparciales para evitar favorecer a algún participante conforme lo dispone el Art. 45 de la Ley 7021/22.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
<p>Se aclara al oferente que en los requisitos están establecidos los criterios para medicamentos de origen biológico y de origen sintético los cuales se clasifican en productos oncológicos orales o inyectables, fármacos inhibidores de la tirosina quinasa y terapias dirigidas a blancos moleculares, fármacos inmunosupresores, por lo que se entiende y se debe considerar que el oferente debe conocer y saber el producto que ofertara, para competir y demostrar que sus productos cumplen con los criterios establecidos, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 14 - Capacidad Técnica y en Requisitos documentales para evaluar la capacidad técnica, punto 1.4 “Para fármacos inmunosupresores”

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
<p>En Capacidad Técnica y en Requisitos documentales para evaluar la capacidad técnica, punto 1.4 “Para fármacos inmunosupresores” se requiere:</p> <p>“Y además, deberá presentar estudios de bioequivalencia contra el producto de referencia.”</p> <p>Al respecto, solicitamos amablemente eliminar esta solicitud, considerando que, conforme a la normativa emitida por la autoridad reguladora nacional, esta no establece como exigencia el estudio de bioequivalencia requerido por la Convocante en el llamado para los productos requeridos.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
<p>El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.</p>		

Consulta 15 - 1.4 Para fármacos inmunosupresores

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
<p>En Capacidad Técnica, 1.4 "Para fármacos inmunosupresores" se establece: "Y además, deberá presentar estudios de bioequivalencia contra el producto de referencia." Al respecto, solicitamos amablemente eliminar esta solicitud para productos nacionales, teniendo en cuenta que actualmente se encuentra en proceso de implementación la realización de los estudios de bioequivalencia, las cuales recién son exigidas por la autoridad reguladora al momento de la renovación de los registros sanitarios, siendo los vigentes plenamente habilitados a la comercialización de dichos productos hasta el vencimiento del registro sanitario respectivo.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
<p>El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.</p>		

Consulta 16 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
<p>"1.2.Para productos oncológicos orales e inyectables.: Se solicita a la convocante especificar los productos que contemplan dichos requisitos a fin de evitar confusiones dado que ciertos productos podrían caer en más de una categoría.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
<p>Se aclara al oferente que en los requisitos están establecidos los criterios productos oncológicos orales o inyectables, por lo que se entiende y se debe considerar que el oferente debe conocer y saber el producto que ofertara, para competir y demostrar que sus productos cumplen con los criterios establecidos, por lo que el Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.</p>		

Consulta 17 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
<p>La convocante incluye en sus exigencias: "Deberá presentar el certificado vigente de Buenas Prácticas de Fabricación ofertado emitido por la Agencia reguladora de medicamentos del país según la Ley N° 7256/24 Y RES. DNVS N° 148/24 o forma parte del MERCOSUR y el registro o Certificado de producto ofertado, emitido por una de las Agencias de Referencia". Se solicita cordialmente a la convocante incluir en este punto el certificado de exportación emitido por la agencia de reguladora de origen dado que en ocasiones un producto solo es elaborado con fines de exportación. Sugerencia de redacción: "..parte del MERCOSUR y el registro o Certificado de producto ofertado o Certificado de exportación"</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	19-12-2024
<p>El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.</p>		

Consulta 18 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
1.3 Para fármacos inhibidores de la tirosina quinasa y terapias dirigidas a blancos moleculares -> Solicitamos a la convocante especificar los productos que contempla el requisito a fin de evitar confusiones o contratiempos tanto para la entidad como para el potencial oferente		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
Se aclara al oferente que en los requisitos están establecidos los criterios para fármacos inhibidores de la tirosina quinasa y terapias dirigidas a blancos moleculares, por lo que se entiende y se debe considerar que el oferente debe conocer y saber el producto que ofertara, para competir y demostrar que sus productos cumplen con los criterios establecidos, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 19 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
a. Las empresas que ofertan Medicamentos de Origen Nacional, deberán presentar copia autenticada del Certificado de Registro Sanitario emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria y el Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y Control expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria Y además Los productos farmacéuticos multifuente (según definición OMS) deberán presentar sus estudios de demostración de equivalencia terapéutica con el producto de referencia original. ---> Se solicita aceptar en reemplazo del estudio de demostración de equivalencia terapéutica el Certificado de Bioequivalencia emitido por la DINAVISA		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.		

Consulta 20 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
1.4. Para fármacos Inmunosupresores-> Se solicita a la convocante especificar los productos que contempla dicho requisito.		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
Se aclara al oferente que en los requisitos están establecidos los criterios para fármacos inmunosupresores por lo que se entiende y se debe considerar que el oferente debe conocer y saber el producto que ofertara, para competir y demostrar que sus productos cumplen con los criterios establecidos, por lo que el Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.		

Consulta 21 - Sistema de adjudicación

Consulta	Fecha de Consulta	11-10-2024
Se solicita a la entidad aplicar el SISTEMA DE ABASTECIMIENTO SIMULTANEO para todos los ítems a fin de asegurar la provisión con la adjudicación a más de un proveedor. Recordamos a la entidad que son productos de naturaleza compleja y un inconveniente en un único proveedor podría generar desabastecimientos innecesarios en perjuicio de los asegurados y la intercambiabilidad entre marcas no es un inconveniente para este caso.		

Consulta	Fecha de Consulta	19-12-2024
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 22 - ABASTECIMIENTO SIMULTANEO

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos a la Convocante establecer la utilización de abastecimiento simultaneo, considerando que el mismo garantiza a la Convocante el abastecimiento de los productos por más de un proveedor, logrando de esta manera una atención oportuna a los pacientes y otorgando una mayor oportunidad de competencia a todo potencial oferente que cumpla con las condiciones establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones para la provisión de los productos requeridos.	10-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.	26-02-2025	

Consulta 23 - ABASTECIMIENTO SIMULTANEO

Consulta	Fecha de Consulta	
Considerando convocatorias anteriores de la Convocante y llamados en curso, se solicita utilizar la modalidad de ABASTECIMIENTO SIMULTANEO, a fin de garantizar a la Convocante el abastecimiento de los productos por más de un proveedor, logrando de esta manera una atención oportuna a los pacientes y otorgando una mayor oportunidad de competencia a todo potencial oferente que cumpla con las condiciones establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones para la provisión de los productos requeridos.	12-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.	26-02-2025	

Consulta 24 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En Capacidad Técnica, punto 4., segundo párrafo, establecen cuanto sigue:</p> <p>Cuando el país de origen del elaborador no es clasificado conforme al Art. 1 de la LEY N° 7256/24 ''QUE MODIFICA EL ARTICULO 11° Y AMPLIA LA LEY N° 3283/2007 y RES. DINAVISA N°148/24 ''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 Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente emitido por la Agencia Reguladora de medicamentos del país de origen o Licencia/Certificado de Fabricación vigente del producto ofertado. Además, deberá presentar el certificado de Buenas Prácticas de fabricación del fabricante vigente o Licencia/Certificado de Fabricación vigente emitido por cualquiera de las agencias declaradas en la LEY N° 7256/24 y RES. DINAVISA N° 148/24 o el Registro Sanitario del producto ofertado emitido por cualquiera de las agencias declaradas en la Ley N°7256/24.</p> <p>Al respecto, solicitamos eliminar el requerimiento del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente emitido por la Agencia Reguladora de medicamentos del país de origen o Licencia/Certificado, considerando que al presentar el certificado de Buenas Prácticas de fabricación del fabricante vigente o Licencia/Certificado de Fabricación vigente emitido por cualquiera de las agencias declaradas en la LEY N° 7256/24 y RES. DINAVISA N° 148/24, considerando que la normativa no exige contar con el GMP de origen para la evaluación y obtención del registro. Siendo validado exclusivamente el GMP emitido por una autoridad reguladora estricta para la obtención del correspondiente registro sanitario.</p>	12-01-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se aclara que uno de los requisitos para registrar un medicamento en el país es la de presentar el certificado de buenas prácticas del país de origen, según el ''Listado de requisitos de registro sanitario DINAVIA INF-DGRS-001 versión 02 vigente desde 21/11/2024. El mismo se encuentra disponible para todo público en la página oficial del ente regulador, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.	26-02-2025	

Consulta 25 - Capacidad Técnica

Consulta	Fecha de Consulta	12-01-2025
<p>En cuanto al listado de documentos específicos requeridos para cada tipo de producto (biológicos, oncológicas, inmunosupresores, etc.), solicitamos a la Convocante aclarar a que ítems aplica cada clasificación expuesta en PBC: Productos Biológicos/Productos oncológicos/Inhibidores, etc., dado que existen ítems que pertenecen a más de una clasificación generando inconvenientes a los proveedores al momento de preparar los documentos de la oferta, debido a que no resultan ser criterios claros, objetivos y específicos, pues no podemos determinar bajo qué clasificación considerara el equipo evaluador al momento de su análisis, siendo pasibles de descalificación por una falta de claridad en los requerimientos de los productos.</p>		

Consulta	Fecha de Consulta	12-01-2025
<p>El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 26 - SISTEMA DE ABASTECIMIENTO SIMULTÁNEO

Consulta	Fecha de Consulta	12-01-2025
<p>Considerando convocatorias anteriores de la Convocante y llamados en curso, se solicita utilizar la modalidad de ABASTECIMIENTO SIMULTANEO, a fin de garantizar a la Convocante el abastecimiento de los productos por más de un proveedor, logrando de esta manera una atención oportuna a los pacientes y otorgando una mayor oportunidad de competencia a todo potencial oferente que cumpla con las condiciones establecidas en el Pliego de Bases y Condiciones para la provisión de los productos requeridos.</p>		

Consulta	Fecha de Consulta	12-01-2025
<p>El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.</p>		

Consulta 27 - item 10 enzalutamida

Consulta	Fecha de Consulta	12-01-2025
<p>se solicita amablemente a la convocante modificar el precio de referencia del ítem 10 enzalutamida, considerando las últimas adjudicaciones realizadas en el IPS, ID 430314 PRECIO adjudicado 188.000 gs, ID 429959 PRECIO adjudicado 189.102 gs.</p>		

Consulta	Fecha de Consulta	12-01-2025
<p>El Oferente deberá remitirse a los Datos Cargados en el SICP.</p>		

Consulta 28 - Experiencia requerida

Consulta	Fecha de Consulta	12-01-2025
<p>Solicitamos a la Convocante considerar la experiencia adquirida en el periodo 2024 e incluir el año 2024 como posibilidad de avalar la experiencia.</p>		

Consulta	Fecha de Consulta	12-01-2025
<p>El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>		

Consulta 29 - Requisitos de Participación y Criterios de Evaluación - Punto 4 Certificado de Buenas Prácticas

Consulta	Fecha de Consulta	13-01-2025
De acuerdo a la interpretación, es válido el Certificado de Buenas Prácticas de cualquier país que forma parte del Mercosur, es correcto?		
Respuesta	Fecha de Respuesta	26-02-2025
: Se consideran los países establecido en las normativas vigentes en la Republica de Paraguay, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 30 - Capacidad Técnica - Punto 7- 1.2. Para productos oncológicos orales e inyectables

Consulta	Fecha de Consulta	13-01-2025
De acuerdo a la interpretación, respecto al Certificado de Buenas Prácticas del Elaborador, es válido el emitido por cualquiera de los países que integran el Mercosur, es correcto?		
Respuesta	Fecha de Respuesta	26-02-2025
Se consideran los países establecido en las normativas vigentes en la Republica de Paraguay, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 31 - Capacidad Técnica - Punto 7- 1.4. Para fármacos Inmunosupresores

Consulta	Fecha de Consulta	13-01-2025
Respecto a los estudios de bioequivalencia y de acuerdo a la interpretación, es válido el emitido por cualquiera de los países que integran el Mercosur, es correcto?		
Respuesta	Fecha de Respuesta	26-02-2025
Se aclara que en el PBC no se establece el país que debe emitir dicho estudio, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 32 - ABASTECIMIENTO SIMULTANEO

Consulta	Fecha de Consulta	13-01-2025
Solicitamos considerar establecer el sistema de ABASTECIMIENTO SIMULTÁNEO al menos en el ítem 10 "Enzalutamida", con el reducir las posibilidades de desabastecimiento del producto recayendo la provisión en un solo proveedor. Es necesario recordar que este sistema ha ayudado a la entidad a mantener una provisión continua en ocasiones anteriores.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	26-02-2025
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.		

Consulta 33 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	13-01-2025
1.3.Para fármacos inhibidores de la tirosina quinasa y terapias dirigidas a blancos moleculares.		
Punto b-...Los productos farmacéuticos multifuente (según definición OMS) deberán presentar sus estudios de demostración de equivalencia terapéutica con el producto de referencia original.		
Solicitamos a la convocante aceptar el CERTIFICADO DE BIOEQUIVALENCIA emitido por la DINAVISA en reemplazo del estudio de demostración de equivalencia terapéutica.		

Consulta	Fecha de Consulta	26-02-2025
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 34 - Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	13-01-2025
Dice: Los documentos de los productos importados ofertados, deberán estar debidamente legalizados por el Ministerio de Relaciones Exteriores del Paraguay o apostillados.		
Se solicita a la convocante poder presentar en copias autenticadas por escribanía y poder presentar su correspondiente legalización/apostillado al momento de firmar el contrato en caso de ser adjudicado.		

Consulta	Fecha de Consulta	26-02-2025
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.		

Consulta 35 - Precio referencial - Item 8

Consulta	Fecha de Consulta	13-01-2025
Se solicita a la convocante subir el precio referencial del producto solicitado en el item 8 - tacrolimus. El precio establecido se encuentra considerablemente por debajo del precio del mercado actual, esto podría desembocar en un impedimento a la hora de ejecutar el contrato de provisión afectando a la misma entidad.		

Consulta	Fecha de Consulta	26-02-2025
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en los Datos Cargados en el SICP.		

Consulta 36 - CRONOGRAMA DE ENTREGA

Consulta	Fecha de Consulta	22-01-2025
Se solicita a la convocante que para la entrega del 80% del producto adjudicado se tenga en cuenta el plazo de 30 (treinta) días.		

Consulta	Fecha de Consulta	26-02-2025
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones		

Consulta 37 - ABASTECIMIENTO SIMULTÁNEO

Consulta	Fecha de Consulta	22-01-2025
Se solicita a la convocante considerar Abastecimiento Simultáneo para evitar el desabastecimiento de los productos requeridos.		

Consulta	Fecha de Consulta	26-02-2025
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.		

Consulta 38 - Abastecimiento simultaneo

Consulta	Fecha de Consulta	23-01-2025
Considerando las Convocatorias anteriores de la misma convocante se solicita modificar el Sistema de adjudicación a ABASTECIMIENTO SIMULTANEO. Dicha modificación solicitada se debe a que la convocante contará con más proveedores adjudicados lo que garantizara el stock permanente para satisfacer eficientemente la necesidad del producto.		

Consulta	Fecha de Consulta	26-02-2025
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.		

Consulta 39 - COPIA DE LA OFERTA

Consulta	Fecha de Consulta	24-02-2025
"En la sección "Datos de la Convocatoria", específicamente en el apartado "Copia de la Oferta" (página 6 del Pliego de Bases y Condiciones), la Convocante estableció que no solicitará copia de la oferta. Quisiera confirmar si esta disposición es correcta?		

Consulta	Fecha de Consulta	18-03-2025
El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.		

Consulta 40 - MUESTRAS

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>En la página 09 del PBC, apartado Muestras menciona lo siguiente:</p> <p>"Con las muestras se verificarán si el producto ofertado corresponde al producto licitado en cuanto a especificaciones técnicas indicadas en la Sección III. 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 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, prevalecerá la Planilla de Precios."</p> <p>Proponemos que se acepte, además, muestras que se encuentren impresas y/o etiquetadas, ya que esta medida no limitaría la participación de potenciales oferentes y evitaría el direccionamiento hacia determinadas marcas.</p> <p>Asimismo, recordamos que, según el principio de libre competencia consagrado en el artículo 4 de la Ley N° 7021, se debe garantizar la igualdad de oportunidades para todos los participantes. Cabe destacar, por otro lado, que DINAVISA ya acepta productos que se encuentren impresos o etiquetados, lo que confirma el cumplimiento de los requisitos de seguridad, trazabilidad y normativa vigente.</p> <p>Agradecemos la reconsideración de este requisito para promover una competencia más equitativa y eficiente.</p>	24-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
<p>Se aclara que las muestras serán aceptadas tal cual como se encuentran aprobadas para su comercialización en el país por el ente regulador de la República de Paraguay. Por lo que no vemos en qué punto puede haber alguna transgresión de la Ley N° 7021. Se recuerda que existen normativas en cuanto a los requisitos mínimos para envases primarios y secundarios de medicamentos los cuales son aprobados por la DINAVISA. Según MERCOSUR/GMC/RES N° 23/95 una de las normativas por la cual se rige el ente regulador para aprobar un producto para ser comercializado en el país. Además, se aclara que ningún requisito del apartado de muestra se requiere más de lo que establecen las normativas, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>	18-03-2025	

Consulta 41 - EE.TT ITEM N°12

Consulta	Fecha de Consulta	
<p>Solicitamos a la Convocante ampliar la presentación requerida para el producto del ITEM N° 12 ENOXAPARINA SODICA INYECTABLE 80 MG/0,8ML JERINGA PRELENADA NO RETRAIBLE CON DISPOSITIVO DE BIOSEGURIDAD , Hay posibilidad de incluir que la presentación requerida sea también ENOXAPARINA SODICA INYECTABLE 80 MG/0,8ML JERINGA PRELENADA SIN DISPOSITIVO DE BIOSEGURIDAD , teniendo en cuenta que la presentación requerida en PBC limita la cantidad de potenciales oferentes. Esto a fin de dar mayor oportunidad de apertura y contar con más ofertas susceptibles de ser adjudicados, garantizando el principio de igualdad y libre competencia previsto en la Ley 2051/03 "De Contrataciones Pùblicas"</p>	26-02-2025	

Respuesta	Fecha de Respuesta	
<p>El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.</p>	18-03-2025	

Consulta 42 - Capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	
1.3. Para fármacos inhibidores de la tirosina quinasa y terapias dirigidas a blancos. Inc. C - Los productos multifuente cuyos principios activos se encuentren incluidos en el Listado de Medicamentos Esenciales de la OMS y que sean considerados de ventana terapéutica estrecha y/o atiendan enfermedades críticas deberán anexar reportes de Farmacovigilancia, presentar PGR (Plan de Gestión de Riesgos). Se solicita a la convocante aclarar si el requisito es presentar Reporte de Farmacovigilancia y PGR o se podrá presentar solamente uno de los dos	27-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se aclara que deberán presentar los reportes de Farmacovigilancia y el PGR (Plan de Gestión de Riesgos), por lo que el oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.	18-03-2025	

Consulta 43 - Capacidad técnica

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos respetuosamente a la entidad aclarar cuales son los productos según clasificación.	27-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se aclara que el Oferente debe conocer el producto que va ofertar, y los requisitos se encuentran bien establecidos para cada grupo.	18-03-2025	

Consulta 44 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	
¿Las muestras presentadas para evaluación podrían ser consideradas como parte de la entrega en el caso de recaer la adjudicación en el oferente? de no ser así, ¿Se podrían presentar muestras vencidas ya que la muestra es solo con el fin de comprobar Presentación, Forma Farmacéutica y todo lo relacionado a lo visual?	27-02-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se aclara al oferente en caso de ser adjudicado se considerara la muestra como parte de la primera entrega. Pero se debe considerar el aparto de muestras donde dice: 'En el caso de que se presentaran procesos de impugnación (protesta y/o denuncia) ante la Dirección Nacional de Contrataciones Pùblicas, 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.	18-03-2025	

Consulta 45 - Experiencia requerida

Consulta	Fecha de Consulta	
Favor unificar lo requerido en "Experiencia requerida y en Requisitos documentales para la evaluación", en uno dice Facturaciones de venta y/o contratos, y en el otro dice Copia de facturaciones y/o recepciones finales. Esto genera confusión a la hora de preparar la oferta.	21-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
El Oferente deberá remitirse al Pliego Última Versión.	04-04-2025	

Consulta 46 - Muestras

Consulta	Fecha de Consulta	
Teniendo en cuenta el elevado costo de los productos solicitados en el presente llamado y que los mismos son con temperatura controlada, consultamos a la Convocante si pueden ser presentadas muestras vencidas en el proceso de evaluación, esto a modo de evitar desvíos de temperatura en productos que posteriormente serán entregados. Los mismos serán entregados al solo efecto de su verificación como "muestras" a fin de corroborar que el producto corresponde a lo obrante en el Registro Sanitario aprobado por DNVS así como lo declarado en la planilla de datos garantizados.	21-03-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
Se aclara que se debe considerar lo establecido en la Sección Datos de la Convocatoria, en el apartado de Muestras, por lo que el Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.	04-04-2025	

Consulta 47 - Plan de entrega de los bienes

Consulta	Fecha de Consulta	
Solicitamos a la convocante considerar una adecuación del plazo máximo de entrega de los bienes en función a la naturaleza de los mismos, ya que requieren análisis específicos como el de estabilidad que supera ampliamente los 20 días calendarios que indica el PBC. Sugerimos al menos 60 días ya que bajar los plazos en la Ordenes de Entrega no hace que desaparezcan los procesos farmacéuticos necesarios para la elaboración de los medicamentos. Muchas gracias desde ya.	02-04-2025	

Consulta	Fecha de Consulta	
El Oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.	15-04-2025	