

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

INFORME DE EVALUACIÓN		
NOMBRE DEL PROCESO	TIPO Y N°	ID
"ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU"	LPN N° 32/24	443.070
INTEGRANTES DEL COMITÉ DE EVALUACIÓN	LUGAR	FECHA Y HORA
<ul style="list-style-type: none">Abg. Marco Giménez, Representante de la Dirección General de Administración y Finanzas, designado según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 383/2024 de fecha 07/05/2024.Ing. Aldo Duarte, representante de la Dirección Financiera, designado según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 384/2024 de fecha 07/05/2024.Dra. Claudia Fretes y Dra. María Liz Benítez, Representantes de la Dirección General de Gestión de Insumos Estratégicos en Salud, designadas según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 382/2024 de fecha 07/05/2024.	Asunción, Paraguay	13/05/2024 – 09:00 Hs.

1. ANTECEDENTES

Resolución D.G.A.F. N° 368 de fecha 26/03/2024 "POR LA CUAL SE AUTORIZA EL LLAMADO, SE APRUEBA EL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES Y SE CONFIRMA EL COMITÉ DE EVALUACIÓN DE OFERTAS DEL LLAMADO A LICITACIÓN PÚBLICA NACIONAL N° 32/24 "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU" – ID N° 443.070.

Nota D.G./ HGP N° 174/23 del Hospital General Pediátrico, MEMORÁNDUM D.P.R.U.N. N° 212/24 y Nota MSPYBS/DGGIES/DG N° 1018/2024 de la Dirección General de Gestión de Insumos Estratégicos en Salud, por la cual se remite el pedido con las especificaciones técnicas y solicita el inicio del proceso de compra.

Dictamen DOC N° 36/24 del 12/03/2024 "POR EL CUAL SE DETALLA LA METODOLOGÍA UTILIZADA PARA LA OBTENCIÓN DE LOS PRECIOS REFERENCIALES".

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


2. DISPONIBILIDAD PRESUPUESTARIA

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

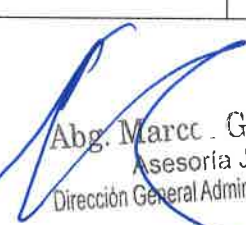
3. ACTA DE APERTURA DE SOBRES


Se llevó a cabo el acto de Apertura de Sobres en fecha 09/05/24 a las 10:30 horas, en el Departamento de Licitaciones – DOC – Nivel Central, observándose la recepción de las ofertas que se detallan a continuación:

OFERENTE	MONTO TOTAL DE OFERTA
1. VICENTE SCAVONE & CIA. S.A.E.	Gs. 1.778.700.000
2. QUIMFA S.A.	Gs. 3.192.634.200
3. Y Y T FARMA S.A.	Gs.1.785.000.000
4. PROMOFARMA S.A.	Gs.3.168.433.800
5. EUROQUIMICA S.A.	Gs.1.622.250.000
6. LABORATORIO BAGO DEL PARAGUAY S.A.	Gs.1.497.300.000
7. BIOTENG S.A.	Gs.1.774.500.000
8. DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	Gs.1.627.164.000


Dra. María Liz Benítez
Oncología - Pediatría
Reg. Prof. N° 8854


Ing. ALDO DUARTE
Dirección Financiera
MSPBS


Abg. Marco Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas


Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGC - MSPBS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

OBSERVACIONES ASENTADAS EN EL ACTA DE APERTURA:

LPN N° 32/2024 "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS – FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA NÚ ID 443.070.

OBSERVACIONES REALIZADAS POR LOS OFERENTES

Empresa:	Promofarma S.A.
RUC de la Empresa:	80016352-4
Nombre del Representante:	Stella Fleitas
C.I. N°:	2 318 933
Nombre de la Empresa observada:	Bago
RUC de la Empresa a observarse:	80011309-8

Observaciones: La empresa no presenta requisito del

Proveedor.

LIC. STELLA FLEITAS
Representante Legal
Promofarma S.A.

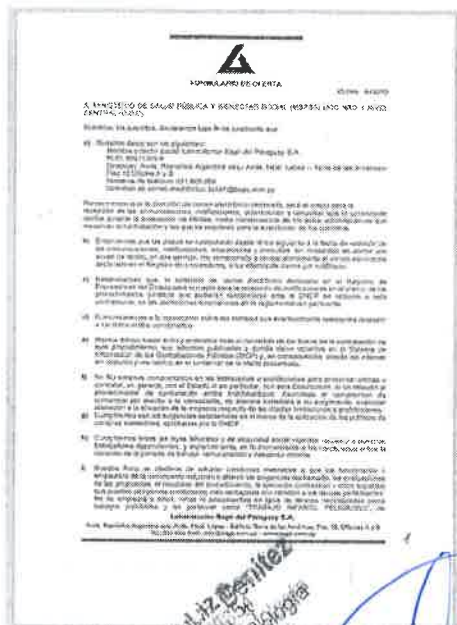
DESCARGO DEL COMITÉ: la presentación de la Constancia SIPE/Perfil del Proveedor es opcional, en el siguiente apartado se procederá a verificar la documentación sustancial presentada.

4. VERIFICACIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN SUSTANCIAL

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

N° de Orden	Empresa	Formulario Oferta y Planilla de Precios	Garantía de Mantenimiento de Oferta	Documentos que acrediten las facultades del firmante	Documentos que acrediten la existencia del oferente
1	VICENTE SCAVONE & CIA. S.A.E.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	QUIMFA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
3	Y Y T FARMA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	PROMOFARMA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
5	EUROQUIMICA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
6	LABORATORIO BAGO DEL PARAGUAY S.A.	NO CUMPLE (*)	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
7	BIOTENG S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
8	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

Imagen del folio 1 de la oferta de LABORATORIOS BAGÓ DEL PARAGUAY S.A.:



Del análisis de la documentación sustancial se visualiza que la Oferta presentada por la firma LABORATORIOS BAGÓ DEL PARAGUAY S.A. en el folio 1 (primera foja del formulario de oferta) no se encuentran suscripta, de conformidad a las exigencias previstas en las disposiciones legales vigentes donde se establece que todas las hojas del formulario y planilla de precios deben estar firmadas, así como también esto se menciona en el instructivo que se adjunta al formulario de ofertas descargado del SICP; la oferta de la firma en cuestión NO CUMPLE con la debida presentación del formulario de ofertas y es DESESTIMADA para el presente proceso de evaluación, por tanto, su oferta ya no será analizada de aquí en adelante, tampoco será considerada para una eventual recomendación de adjudicación.

Este criterio también fue adoptado previamente por esta Convocante, el cual fue analizado por la DNCP según Resolución DNCP N° 3251/23, donde se ha concluido rechazar la protesta presentada por la recurrente. A continuación, se extrae un fragmento del análisis realizado por la DNCP: "En cuanto a las indicaciones o instrucciones para los oferentes respecto a la presentación del Formulario de

Abg. Marcc. Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica

Dirección General Administración y Finanzas

Dra. Claudia Fretes
Comite de Evaluación
DGGAIS - MSPSS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

Ofertas, el Sistema de información de Contrataciones Públicas (SICP), al momento de descargar el borrador del Formulario de Ofertas adjunta el documento correspondiente al instructivo para presentación de formularios de ofertas conteniendo las indicaciones a seguir paso a paso para el llenado del Formulario de Oferta en cada uno de los procesos licitatorios, en lo que corresponde a la firma del formulario de ofertas, este indica textualmente "Completar el formulario con los datos requeridos y firmar el documento en ambas páginas". En lo que respecta a la Planilla de precios indica "Completar la planilla de precios con los datos solicitados por la Convocante y firmar el documento". Por lo que, se considera que el formulario de ofertas se encuentra debidamente llenado y firmado cuando están consignados correctamente todos los datos que son requeridos y se encuentra firmado en ambas páginas" (el resaltado es nuestro).

5. CALIFICACIÓN LEGAL DEL OFERENTE CON RESPECTO A LA PROHIBICIONES PREVISTAS EN EL ARTICULO 21° DE LA LEY Nº 7021/22 "DE SUMINISTRO Y CONTRATACIONES PÚBLICAS"

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

N°	PROMOFARMA S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	JULIAN FERNANDO GUZMAN CUBILLA	3.497.387	6098257	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
2	JORGE ALBERTO CASSARA	M7613588	N/A	EXTRANJERO
3	JOSE ANTONIO GUZMAN CUBILLA	3.497.388	6098319	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
4	ATILIO LUIS SALOMÓN	3.724.624	6098344	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
5	STELLA MONSERRAT FLEITAS ORTIZ	2.318.933	6098365	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
6	IVONNE MARIBEL LUCENA IBERBUDEN	4.792.258	6098382	NO REGISTRA DATOS ACTUALES

N°	BIOTENG S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	MYRTA ELIZABETH CABALLERO FLECHA	1.100.985	6098656	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
2	ERNESTO FRANCISCO FIGUEREDO CORONEL	996.554	6098681	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
3	FELIX CARLOS ZUCCOLILLO GADEA	2.191.448	6098698	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
4	YESSICA NOEMI MELGAREJO CENTURION	3.831.828	6098713	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
5	ANGEL FELICIANO COLMAN CRISTALDO	423.188	6098769	NO REGISTRA DATOS ACTUALES

N°	EUROQUIMICA S.A	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	MARCELO RIENZI ZUCCOLILLO	3.314.934	6098886	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
2	PAOLA RIENZI ZUCOLILLO	1.774.375	6098906	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
3	JORGE VOURLIOTIS ANDREA	327.840	6098918	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
4	MILENA SLJIVICH GOMEZ	2.500.201	6098929	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
5	FELIX CARLOS ZOCULILLO	2.191.448	6098961	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
6	PAOLA ROA GONZALEZ	3.528.157	6098989	NO REGISTRA DATOS ACTUALES

N°	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	NORMAN HARRISON PALEARI	1.045.199	6099209	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
2	SUSY BEATRIZ BOGADO DE HARRISON	1.357.355	6099223	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
3	MARIA CRISTINA DUARTE OZUNA	478.698	6099237	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
4	CARLOS JOSE HERMAN JARA	1.046.331	6099258	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
5	MARIA INES BOGADO DE LLERANDI	901.663	6099280	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
6	CRISTIAN RAUL ACHUCARRO GONZALEZ	1.129.232	6106210	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
7	ROCIO MARGARITA PEREZ ESPINOLA	2.129.377	6106252	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
8	RICHARD HARRISON BOGADO	4.229.752	6106272	NO REGISTRA DATOS ACTUALES

N°	VICENTE SCAVONE & CIA SAE	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	PASCUAL MANUEL SCAVONE GIAGNI	1.848.059	6106563	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
2	OSCAR ANIBAL DELGADO LOPEZ	647.679	6106577	JUBILADO
3	CHRISTIAN ALEXANDER WENTZENSEN	815.228	6106586	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
4	PEDRO MANUEL ROJAS VALDEZ	5.925.310	6106605	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
5	MARIA HERMINIA CABALLERO SCAVONE	488.415	6106612	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
6	PATRICIA MARIA SCAVONE CABALLERO	488.416	6106630	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
7	MARIA PAZ ZALDIVAR CABALLERO	3.897.770	6106642	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
8	SILVANA MARIA CANDIA CABALLERO	3.170.826	6106674	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
9	VICENTE JOSE SCAVONE CARDENAS	405.545	6106677	NO REGISTRA DATOS ACTUALES

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

N°	VICENTE SCAVONE & CIA SAE	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
10	CESAR JOSE LUIS SCAVONE CARDENAS	859.784	6106685	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
11	CLAUDIA TERESA SCAVONE CARDENAS	701.570	6106698	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
12	MARGARITA MARIA SCAVONE CARDENAS	405.546	6106720	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
13	MARGARITA MARIA SCAVONE CARDENAS	701.571	6106727	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
14	LUIS CARLOS GIAGNI ROJAS	611.215	6106771	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
15	GUILLERMO RENE MOLAS	720.276	6106780	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
16	LUIS AVILA CACAVELOS	966.103	6106788	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
17	MARIO RICARDO MACIEL	1.514.148	6106798	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
18	LUIS RODOLFO RODRIGUEZ	2.484.456	6106804	NO REGISTRA DATOS ACTUALES

N°	VyT FARMA S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	OSCAR VICENTE SCAVONE RIVAS	428.116	6124703	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
2	MANUEL ALBERTO SOBRADO	8.312.893	6124723	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
3	GIOVANNA MARIA PIA SCAVONE GIANI	1.848.058	6124729	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
4	RICARDO RODOLFO KIRILUK	4.589.550	6124733	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
5	CARLOS ALBERTO SIRTORI TORRES	1.649.833	6124740	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
6	GUSTAVO DANIEL LORENZO PELIZZARI	22.752.982	N/A	EXTRANJERO
7	OSCAR FERNANDEZ	2.554.202	6124753	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
8	JORGE IGNACIO GROSS BROW	1.490.595	6124764	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
9	DESARROLLO MADEREROS S.A.	-	N/A	N/A
10	LEANDRO MARTIN SIGMAN GOLD	38115757-L	N/A	EXTRANJERO
11	MARIANO SIGMAN GOLD	46736121Y	N/A	EXTRANJERO
12	LUCAS SIGMAN GOLD	48085143D	N/A	EXTRANJERO
13	ELVIS JAVIER FRANCO GAVILÁN	4.332.733	6124767	NO REGISTRA DATOS ACTUALES

N°	QUIMFA S.A.	CI N°	CONSTANCIA N°	OBSERVACIÓN
1	OSCAR ARESIO HARRISON JACQUET	175.591	6124807	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
2	MARIA EUGENIA PALEARI	300.653	6124809	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
3	CHRISTIAN ALDO HARRISON PALEARI	1.045.196	6124815	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
4	ROBERT ALEXIS HARRISON PALEARI	1.045.197	6124818	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
5	DIEGO FELIPE SANABRIA FILÁRTIGA	2.482.702	6124823	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
6	CARLOS HENRIQUE FERREIRA DE CARVALHO	8.341.556	6124827	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
7	OSCAR OSVALDO MEDINA GONZALEZ	698.444	6124832	NO REGISTRA DATOS ACTUALES
8	LIZ MARIA GARCIA DUARTE	3.677.416	6124836	NO REGISTRA DATOS ACTUALES

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

Que, conforme Memorándum DLIC N° 415/2024 de fecha 16/05/2024, se solicita a la Dirección General de Asesoría Jurídica, informe sobre rescisión Contractual de las empresas participantes, con respecto al cumplimiento de lo dispuesto en el Artículo 21 inciso “G” de la Ley 7021/22.

Que, mediante Memorándum A.J. N° 507/2024, de fecha 20/05/2024, la Dirección General de Asesoría Jurídica informa cuanto sigue: *“que verificados los registros del Departamento de Archivo/Estadísticas dependiente de la Dirección a mi cargo, no obra antecedentes ni Resoluciones de RESCISIÓN DE CONTRATO CONTRACTUAL con la empresa VICENTE SCAVONE & CIA. SAE RUC N° 80001446-4, QUIMFA S.A. RUC N° 80074991-0, V Y T FARMA S.A. RUC N° 80022776-0, PROMOFARMA S.A. RUC N° 80016352-4, EUROQUIMICA S.A. RUC N° 80061211-6, LABORATORIOS BAGO DEL PARAGUAY S.A. RUC N° 80011309-8, BIOTENG S.A. RUC N° 80035226-2 y DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A. RUC N° 80025906-8, a partir del ejercicio fiscal 2022 hasta la fecha.”*

Por otra parte, existe Resolución A.J. N° 655/22 donde inicia el procedimiento de rescisión del contrato abierto N° 196/2022 y se aplica la multa contractual y Resolución A.J. N° 786/22 por el cual deja sin efecto el procedimiento de rescisión del contrato abierto N° 196/22 suscripto con la firma EUROQUIMICA S.A.

Así también, según Memorándum D.E.C. N° 243/2024 de fecha 20/05/2024, el Departamento de Ejecución de Contratos - DGAF, informa en contestación al pedido de verificación del cumplimiento del Art. 21 inc. k) requerido por Memorando DLIC N° 416/2024 del 16/05/2024 cuanto sigue: *“Según los registros del Sistema y los expedientes pendientes de cancelación de la Institución, obrante en esta dependencia no se registran expedientes por incumplimiento contractual.”*

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

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

6. REGISTRO DE EMPRESAS INHABILITADAS

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

7. SOLICITUDES DE DOCUMENTOS Y ACLARACIÓN DE LAS OFERTAS

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

DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 454/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente: PRESENTAR COPIA AUTENTICADA POR ESCRIBANO PÚBLICO DE LA AUTORIZACION DE EUROFARMA PARAGUAY S.A / DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.AMuestras de los ítems ofertados.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 463/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Balance General y Estado de Resultados de los años 2020, 2021, 2022 para contribuyente de IRE GENERAL.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 574/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)Los documentos indicados con doble asterisco (**) deberán estar vigentes a la fecha y hora tope de presentación de ofertas.Conformidad para la adecuación del precio unitario ofertado a la menor oferta para: ÍTEM 1 a Gs. 660.302.	Presenta
QUIMFA S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 455/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio.Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente.Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 465/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Balance General y Estado de Resultados de los años 2020, 2021, 2022 para contribuyente de IRE GENERAL.Demostrar la experiencia en provisión de MEDICAMENTOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto total ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 465/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Declaración Jurada de "Declaración de Personas", de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**).	Presenta

Abg. Marcel Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas

Dra. Claudia Fretes
Comite de Evaluación
DGCIAS - MSPBS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

• Conformidad para la adecuación del precio unitario ofertado a la menor oferta para: ÍTEM 2 a Gs. 845.000.	
EUROQUIMICA S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 456/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio.Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente.Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 576/2024	Respuesta
• Conformidad para la adecuación del precio unitario ofertado a la menor oferta para: ÍTEM 1 a Gs. 660.302.	Presenta
V Y T FARMA S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 457/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio.Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente.Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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.Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 572/2024	Respuesta
• Declaración Jurada de “Declaración de Personas”, de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**).	Presenta
• Conformidad para la adecuación del precio unitario ofertado a la menor oferta para: ÍTEM 2 a Gs. 845.000.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 454/2024	Respuesta

[Handwritten signature]
Dra. María Lina Domínguez
R.P. N.º 1434
Médico Biología
Dpto. F.

[Handwritten signature]
Abg. Marcos Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General de Administración y Finanzas

[Handwritten signature]
Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

<ul style="list-style-type: none">Balance General y Estado de Resultados de los años 2020, 2021, 2022 para contribuyente de IRE GENERAL.Demostrar la experiencia en provisión de MEDICAMENTOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto total ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año.	Presenta
VICENTE SCAVONE & CIA SAE	
Se solicita según Nota DLIC 458/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio: PRESENTAR CONSTANCIA DE INSCRIPCIÓN EN REGISTROS PÚBLICOS DEL CERTIFICADO DE REPRESENTACION BIOSIDUS S.A / VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 577/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Conformidad para la adecuación del precio unitario ofertado a la menor oferta para: ÍTEM 2 a Gs. 845.000.	Presenta
LABORATORIOS BAGO DEL PARAGUAY S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 459/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Con relación al siguiente requisito: Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio.Se solicita ACLARAR CADENA DE AUTORIZACIONES YA QUE SE OBSERVAN INCONSISTENCIAS EN CUANTO AL FABRICANTE DECLARADO EN LA PLANILLA DEL PRODUCTO OFERTADO: BIOPROFARMA BAGO S.A. en tanto que en la PLANILLA DE DATOS GARANTIZADOS: MR PHARMA S.A.Además, se deberá presentar la documentación que acredite la cadena de autorizaciones de: MR PHARMA S.A./BIOPROFARMA BAGO S.A./BAGO DEL PARAGUAY S.A (TITULAR DEL REGISTRO SANIATRIO) E INTERCOM FARMACEUTICA DEL PAGARGUAY S.A (DISTRIBUIDOR)Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
BIOTENG S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 460/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio.Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente.Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
PROMOFARMA S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 460/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Muestras de los ítems ofertados.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 575/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Conformidad para la adecuación del precio unitario ofertado a la menor oferta para: ÍTEM 1 a Gs. 660.302.	Presenta

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


Dra. María Lizz Benítez
Dpto. de Farmacología
Agencia Nu


Abg. Marcos Giménez
Dirección General de Administración y Finanzas


Abg. Marcos Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General de Administración y Finanzas


Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGGI - MSPBS



COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

8. TABLA COMPARATIVA DE PRECIOS DE LAS OFERTAS

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

9. VERIFICACIÓN DE LOS PRECIOS OFERTADOS POR LAS FIRMAS PARTICIPANTES

Verificado el Cuadro Comparativo de Ofertas, los precios cotizados por las firmas oferentes, se ajustan a los rangos permitidos por el PBC y normativas de la DNCP.

10. CRITERIOS DE MARGEN DE PREFERENCIA Y DESEMPATE DE OFERTAS

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

MARGEN DE PREFERENCIA PARA PRODUCTOS NACIONALES: el criterio NO APLICA, todos los productos ofertados son de procedencia extranjera.

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

CRITERIO PARA DESEMPATE DE OFERTAS: no se registran empates, este criterio NO APLICA.

11. VERIFICACIÓN DE LOS DOCUMENTOS LEGALES REQUERIDOS

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

REF.	EMPRESAS	CONSTANCIA SIPE	PERFIL DEL PROVEEDOR N°	CRITERIO	ABREVIATURA
1	PROMOFARMA S.A.	1788578	1788621	Cumple	C
2	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	-	1788581	No cumple	NC
3	EUROQUIMICA S.A.	1788444	1788411	No presenta	NP
4	BIOTENG S.A.	1788499	1788502	No Aplica	N/A
5	QUIMFA S.A.	-	1788489		
6	VICENTE SCAVONE & CIA SAE	1788549	1788552		
7	V Y T FARMA S.A.	1788559	1788424		

CRITERIO	ABREVIATURA
Cumple	C
No cumple	NC
No presenta	NP
No Aplica	N/A

DOCUMENTOS QUE COMPONEN LA OFERTA		PROMOFARMA S.A.	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	EUROQUIMICA S.A.	BIOTENG S.A.
1. Formulario de Oferta (*)		C FS. 2-4	C FS. 1-3	C FS. 1-3	C FS. 1-3
2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)		C FS. 5-7	C FS. 4-5	C FS. 4-5	C FS. 4-5
3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)		C FS. 17	C NOTA RESPUESTA	C FS. 9	C FS. 11
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar, (**)		N/A	N/A	N/A	N/A
5. Certificado de Cumplimiento Tributario. (**)		C FS. 20	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 10	C FS. 12
6. Patente comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente. (**)		C FS. 18-19	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
7. Declaración Jurada de "Declaración de Personas", de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)		C FS. 9-15	C FS. 9-17	C FS. 11-12	C FS. 13-19
8. Documentos legales					
8.1 Oferentes Individuales. Personas Físicas.					
8.2 Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.					
Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)		C FS. 23-50	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 9-10 + PERFIL DEL PROVEEDOR
Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (*)		C FS. 21-22	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR

Abg. Marco Giménez, Jefe
Asesor Jurídico
Dirección General de Administración y Finanzas

Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGGIAs - MSPBS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (*)	C FS. 10-15 + PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 10-17 + PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 52-57 + PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 15-19
Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (*)	C FS. 50-56	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
8.3 Oferentes en Consorcio.	N/A	N/A	N/A	N/A

DOCUMENTOS QUE COMPONEN LA OFERTA	QUIMFA S.A.	VICENTE SCAVONE & CIA SAE	VYT FARMA S.A.
1. Formulario de Oferta (*)	C FS. 1-3	C FS. 1-3	C FS. 3-5
2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)	C FS. 4-5	C FS. 4-5	C FS. 6-10
3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)	C FS. 17	C FS. 07	C PERFIL DEL PROVEEDOR
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)	N/A	N/A	N/A
5. Certificado de Cumplimiento Tributario. (**)	C FS. 18	C FS. 8	C PERFIL DEL PROVEEDOR
6. Patente comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente. (**)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 9	C PERFIL DEL PROVEEDOR
7. Declaración Jurada de "Declaración de Personas", de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)	C NOTA RESPUESTA	C FS. 6	C NOTA RESPUESTA
8. Documentos legales			
8.1 Oferentes Individuales. Personas Físicas.	N/A	N/A	N/A
8.2 Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.			
Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 10-29+ PERFIL DEL PROVEEDOR	C PERFIL DEL PROVEEDOR
Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (*)	C PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 30-32	C PERFIL DEL PROVEEDOR
Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (*)	C FS. 16 + PERFIL DEL PROVEEDOR	C FS. 33-34	C FS. 11 + PERFIL DEL PROVEEDOR
Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (*)	C FS. 9-15	C FS. 35-42	C PERFIL DEL PROVEEDOR
8.3 Oferentes en Consorcio.	N/A	N/A	N/A

12. ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA

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

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

Orden	OFERENTES	R1	R2	R3	R4
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	Cumple fs. 43-59	N/A	N/A	N/A
2	QUIMFA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
3	VYT FARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
4	PROMOFARMA S.A.	Cumple Fs. 53 al 84	N/A	N/A	N/A
5	EUROQUIMICA S.A.	Cumple Fs. 15 al 24	N/A	N/A	N/A
6	BIOTENG S.A.	Cumple Fs. 38 al 50	N/A	N/A	N/A
7	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A

El Comité de Evaluación ha realizado del ANÁLISIS DE RATIOS FINANCIEROS de la Empresa Oferente, a fin de determinar si la misma cuenta con las calificaciones y la capacidad financiera necesaria para ejecutar contratos.

Dra. María Inés Benítez
Dpto. de Asesoría Jurídica
Dirección General de Asesoría Jurídica

Abg. Marco Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General de Administración y Finanzas

Dra. Claudia Fretos
Comité de Evaluación
DGGIAC MSPBS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

EMPRESA **VICENTE SCAVONE & CIA. S.A.E.**

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	<u>ACTIVO CORRIENTE</u> PASIVO CORRIENTE	459.392.126.507 144.040.067.821	3,19	499.604.842.611 94.132.596.863	5,31	527.783.536.768 160.183.989.375	3,29	3,93	CUMPLE
ENDEUDAMIENTO	<u>PASIVO TOTAL</u> ACTIVO TOTAL	206.586.094.379 630.616.229.849	0,33	211.719.959.790 734.818.125.644	0,29	299.520.315.585 834.691.365.594	0,36	0,32	CUMPLE
RENTABILIDAD	<u>UTILIDAD D/ IMPUESTOS</u> CAPITAL	65.673.261.138 336.000.000.000	0,20	102.068.030.384 390.000.000.000	0,26	58.037.513.020 441.000.000.000	0,13	0,20	CUMPLE

EMPRESA **QUIMFA S.A.**

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	<u>ACTIVO CORRIENTE</u> PASIVO CORRIENTE	413.927.043.520 153.628.418.485	2,69	460.354.157.625 61.862.394.654	7,44	619.982.970.075 88.048.478.675	7,04	5,73	CUMPLE
ENDEUDAMIENTO	<u>PASIVO TOTAL</u> ACTIVO TOTAL	154.991.529.782 540.924.861.196	0,29	61.862.394.654 608.292.142.710	0,10	88.379.163.606 774.877.348.162	0,11	0,17	CUMPLE
RENTABILIDAD	<u>UTILIDAD D/ IMPUESTOS</u> CAPITAL	70.505.246.110 254.090.957.235	0,28	172.996.416.642 308.570.941.040	0,56	182.088.436.500 430.917.536.850	0,42	0,42	CUMPLE

EMPRESA **VYT FARMA S.A.**

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	<u>ACTIVO CORRIENTE</u> PASIVO CORRIENTE	36.186.932.074 26.789.126.183	1,35	48.655.614.048 30.371.458.151	1,60	52.740.010.233 26.974.656.487	1,96	1,64	CUMPLE
ENDEUDAMIENTO	<u>PASIVO TOTAL</u> ACTIVO TOTAL	26.789.126.183 36.208.344.928	0,74	30.371.458.151 48.669.372.915	0,62	26.974.656.487 52.749.593.726	0,51	0,63	CUMPLE
RENTABILIDAD	<u>UTILIDAD D/ IMPUESTOS</u> CAPITAL	5.676.405.833 600.000.000	9,46	8.878.696.019 600.000.000	14,80	7.477.022.475 600.000.000	12,46	12,24	CUMPLE

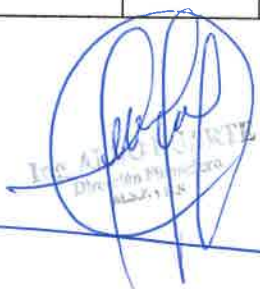
EMPRESA **PROMOFARMA S.A.**


INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	<u>ACTIVO CORRIENTE</u> PASIVO CORRIENTE	12.325.704.040 1.090.499.002	11,30	17.717.556.384 4.032.945.315	4,39	24.017.921.377 4.952.787.012	4,85	6,85	CUMPLE
ENDEUDAMIENTO	<u>PASIVO TOTAL</u> ACTIVO TOTAL	1.090.499.002 14.411.626.019	0,08	4.032.945.315 19.848.029.838	0,20	4.952.787.012 28.417.443.907	0,17	0,15	CUMPLE
RENTABILIDAD	<u>UTILIDAD D/ IMPUESTOS</u> CAPITAL	1.214.933.082 300.000.000	4,05	2.493.757.506 12.691.327.266	0,20	7.649.572.372 15.185.084.772	0,50	1,58	CUMPLE

EMPRESA **EUROQUIMICA S.A.**

INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	<u>ACTIVO CORRIENTE</u> PASIVO CORRIENTE	129.474.637.572 39.270.375.246	3,30	103.062.794.374 19.357.676.827	5,32	176.466.584.905 70.218.520.123	2,51	3,71	CUMPLE
ENDEUDAMIENTO	<u>PASIVO TOTAL</u> ACTIVO TOTAL	93.755.044.506 140.008.434.432	0,67	44.503.321.906 116.848.120.087	0,38	79.858.353.532 188.111.049.215	0,42	0,49	CUMPLE
RENTABILIDAD	<u>UTILIDAD D/ IMPUESTOS</u> CAPITAL	10.035.952.106 30.000.000.000	0,33	27.097.072.011 30.000.000.000	0,90	50.907.897.502 30.000.000.000	1,70	0,98	CUMPLE


Dra. María Leticia Benítez
Médico
Neumología
Hospital
General de
Paraguay


Dra. Claudia Fretes
Médico
Neumología
Hospital
General de
Paraguay


Abg. Marcos Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas


Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGGIAG - MSPBS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

EMPRESA		BIOTENG S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE PASIVO CORRIENTE	16.400.710.996	1,48	19.749.363.145	1,56	61.879.819.476	2,22	1,76	CUMPLE
		11.047.064.489		12.620.604.644		27.870.496.706			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL ACTIVO TOTAL	11.047.064.489	0,61	12.620.604.644	0,84	29.037.701.406	0,45	0,63	CUMPLE
		18.108.188.828		14.964.148.417		65.222.177.676			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS CAPITAL	537.528.599	0,09	2.118.496.635	0,37	25.333.277.664	4,44	1,64	CUMPLE
		5.700.000.000		5.700.000.000		5.700.000.000			

EMPRESA		DISTRIB. LA POLICLINICA S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE PASIVO CORRIENTE	158.888.274.800	1,31	198.928.797.014	1,29	205.328.237.345	1,27	1,29	CUMPLE
		121.590.099.077		153.888.130.796		162.243.308.417			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL ACTIVO TOTAL	121.590.099.077	0,60	153.888.130.796	0,64	162.243.308.417	0,63	0,62	CUMPLE
		202.433.414.645		241.603.726.653		256.114.106.724			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS CAPITAL	19.962.938.634	0,40	25.538.232.996	0,51	31.341.941.986	0,63	0,51	CUMPLE
		50.000.000.000		50.000.000.000		50.000.000.000			

13. ANÁLISIS DE EXPERIENCIA REQUERIDA

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

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

OFERENTE	EMPRESA	R1
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	Cumple Fs. 60 al 71
2	QUIMFA S.A.	Cumple Nota Respuesta
3	V Y T FARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta
4	PROMOFARMA S.A.	Cumple Fs. 91 al 92
5	EUROQUIMICA S.A.	Cumple Fs. 45 al 46
6	BIOTENG S.A.	Cumple Fs. 22 al 23
7	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	Cumple Fs. 27 al 28

ÍNDICE 1: Demostrar la experiencia en provisión de MEDICAMENTOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto total ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año.

EMPRESA	MONTO TOTAL OFERTADO	25 % COMO MINIMO DEL MONTO TOTAL OFERTADO	EXPERIENCIA DEMOSTRADA	INDICE
VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	1.778.700.000	444.675.000	8.853.351.000	CUMPLE
QUIMFA S.A.	3.192.634.200	798.158.550	88.240.848.000	CUMPLE
V Y T FARMA S.A.	1.785.000.000	446.250.000	2.895.750.000	CUMPLE
PROMOFARMA S.A.	3.168.443.800	792.110.950	6.015.798.660	CUMPLE
EUROQUIMICA S.A.	1.662.588.000	405.562.500	8.789.530.390	CUMPLE
BIOTENG S.A.	1.774.500.000	443.625.000	8.441.266.080	CUMPLE
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	1.627.164.000	406.791.000	19.500.170.200	CUMPLE

14. VERIFICACIÓN DE LA CAPACIDAD TÉCNICA Y CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

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



Dra. María L. Berítez
F.P.E. 334
F. de Patología
F. de Medicina Nu



Abg. María Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General de Administración y Finanzas



Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGCA - MSPSS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

OFERENTE:	ÍTEM	DESCRIPCIÓN	MARCA	PROCEDENCIA	CAP. TÉCNICA	EETT / MUESTRA
QUIMFA S.A.	1	Filgrastim Inyectable	FILGRASTIM ICLOS 300 mcg	URUGUAY	C	C
PROMOFARMA S.A.			NEUTROFIL	ARGENTINA	C	C
EUROQUIMICA S.A.			EMEGRAST	CHINA	C	C
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.			FIPRIMA	BRASIL	C	C
BIOTENG S.A.	2	Filgrastim Inyectable	FILGASTIM 300 ug. BIOTENG	CHINA	C	C
VICENTE SCAVONE & CIA SAE			NEUTROMAX 300 ug	ARGENTINA	C	C
V Y T FARMA S.A.			G-CSF MUI V Y T FARMA	ARGENTINA	C	C
PROMOFARMA S.A.			NEUTROFIL	ARGENTINA	C	NC
QUIMFA S.A.			FILGRASTIM ICLOS 300 ug/mL Quimfa	CUBA	C	C

Conforme a las Bases y Condiciones del llamado se procedió a verificar el cumplimiento de la capacidad técnica y especificaciones técnicas, así como las muestras presentadas. El detalle del cumplimiento o incumplimiento de estos criterios se detallan en el **ANEXO III**.

15. ABASTECIMIENTO SIMULTÁNEO

Conforme a las Bases y Condiciones del llamado, en el siguiente cuadro se realiza la distribución de las cantidades a recomendar, de acuerdo al posicionamiento de las ofertas. Se ha requerido la conformidad al oferente para la adecuación de su precio a la menor oferta, según lo detallado en el apartado 7 de este informe.

Oferente:	Ítem	Cantidad Mínima/S. PBC	Cantidad Máxima/S. PBC	Posición	Mejor Precio	% ABAS	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima
QUIMFA S.A.	1	1.050	2.100	1	660.302	50%	525	1.050
PROMOFARMA S.A.				2		30%	315	630
EUROQUIMICA S.A.				3		20%	210	420
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.				4		-	-	-
BIOTENG S.A.	2	1.050	2.100	1	845.000	50%	525	1.050
VICENTE SCAVONE & CIA SAE				2		30%	315	630
V Y T FARMA S.A.				3		20%	210	420
QUIMFA S.A.				4		-	-	-

16. RECOMENDACIONES DE LA COMISIÓN EVALUADORA

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

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

QUIMFA S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51201802-001	Filgrastim Inyectable	Unidad de medida: Unidad Presentación: Jeringa Pre Cargada	Marca: FILGRASTIM ICLOS 300 mcg Fabricante: ICLOS URUGUAY S.A. Procedencia: Uruguay	660.302	525	1.050	346.658.550	693.317.100
Monto Total								346.658.550	693.317.100

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANIES TRESCIENTOS CUARENTA Y SEIS MILLONES SEISCIENTOS CINCUENTA Y OCHO MIL QUINIENTOS CINCUENTA.-

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANIES SEISCIENTOS NOVENTA Y TRES MILLONES TRESCIENTOS DIECISIETE MIL CIEN.-



Dra. Maria Liz Benitez
Oncohematología - Pediatría
Reg. Prof. N° 8854



Ing. ALDO DUARTE
Dirección Ejecutiva
MSPBS



Abg. Marcel Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas



Dra. Claudia Fretes
Comite de Evaluación
NGG - MSPBS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

PROMOFARMA S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51201802-001	Filgrastim Inyectable	Unidad de medida: Unidad Presentación: Jeringa Pre Cargada	Marca: NEUTROFIL Fabricante: LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L. Procedencia: Argentina	660.302	315	630	207.995.130	415.990.260
Monto Total								207.995.130	415.990.260

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANIES DOSCIENTOS SIETE MILLONES NOVECIENTOS NOVENTA Y CINCO MIL CIENTO TREINTA.-

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANIES CUATROCIENTOS QUINCE MILLONES NOVECIENTOS NOVENTA MIL DOSCIENTOS SESENTA.-

EUROQUIMICA S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51201802-001	Filgrastim Inyectable	Unidad de medida: Unidad Presentación: Jeringa Pre Cargada	Marca: EMEGRAST Fabricante: SHANDONG KEXING BIO-PRODUCTS Co. Ltd Procedencia: China	660.302	210	420	138.663.420	277.326.840
Monto Total								138.663.420	277.326.840

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANIES CIENTO TREINTA Y OCHO MILLONES SEISCIENTOS SESENTA Y TRES MIL CUATROCIENTOS VEINTE.-

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANIES DOSCIENTOS SETENTA Y SIETE MILLONES TRESCIENTOS VEINTISÉIS MIL OCHOCIENTOS CUARENTA.-

BIOTENG S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
2	51201802-001	Filgrastim Inyectable	Unidad de medida: Unidad Presentación: VIAL	Marca: FILGASTIM 300 ug. BIOTENG Fabricante: XIAMEN AMOYTOP BIOTECH Co. Ltd Procedencia: China	845.000	525	1.050	443.625.000	887.250.000
Monto Total								443.625.000	887.250.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANIES CUATROCIENTOS CUARENTA Y TRES MILLONES SEISCIENTOS VEINTICINCO MIL.-

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANIES OCHOCIENTOS OCHENTA Y SIETE MILLONES DOSCIENTOS CINCUENTA MIL.-

VICENTE SCAVONE & CIA SAE									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
2	51201802-001	Filgrastim Inyectable	Unidad de medida: Unidad Presentación: VIAL	Marca: NEUTROMAX 300 ug Fabricante: BIOSIDUS S.A. Procedencia: Argentina	845.000	315	630	266.175.000	532.350.000
Monto Total								266.175.000	532.350.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANIES DOSCIENTOS SESENTA Y SEIS MILLONES CIENTO SETENTA Y CINCO MIL.-

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANIES QUINIENTOS TREINTA Y DOS MILLONES TRESCIENTOS CINCUENTA MIL.-

V Y T FARMA S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
2	51201802-001	Filgrastim Inyectable	Unidad de medida: Unidad Presentación: VIAL	Marca: G-CSF MUI V Y T FARMA Fabricante: LAB. PABLO CASSARA S.R.L. PARA V Y T FARMA S.A. Procedencia: Argentina	845.000	210	420	177.450.000	354.900.000
Monto Total								177.450.000	354.900.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANIES CIENTO SETENTA Y SIETE MILLONES CUATROCIENTOS CINCUENTA MIL.-

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANIES TRESCIENTOS CINCUENTA Y CUATRO MILLONES NOVECIENTOS MIL.-

Dra. María Liz Benítez
Oncología - Pediatría
Reg. Prof. N° 8854

Ing. ALDO DUARTE
Dirección Ejecutiva
MSPBS

Abg. Marcc. Giménez
Asesoría Jurídica
Dirección General de Administración y Finanzas

Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGGI - MSPBS

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

RESUMEN DE LA RECOMENDACIÓN

Oferentes	Ítem	Monto Mínimo	Monto Máximo
QUIMFA S.A.	1	346.658.550	693.317.100
PROMOFARMA S.A.		207.995.130	415.990.260
EUROQUIMICA S.A.		138.663.420	277.326.840
BIOTENG S.A.	2	443.625.000	887.250.000
VICENTE SCAVONE & CIA SAE		266.175.000	532.350.000
V Y T FARMA S.A.		177.450.000	354.900.000
MONTOS TOTALES		1.580.567.100	3.161.134.200

MONTO TOTAL MÍNIMO RECOMENDADO A ADJUDICAR: GUARANÍES MIL QUINIENTOS OCHENTA MILLONES QUINIENTOS SESENTA Y SIETE MIL CIENTO.

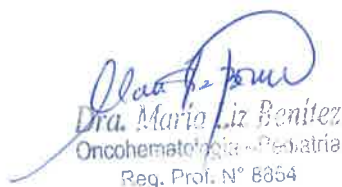
MONTO TOTAL MÁXIMO RECOMENDADO A ADJUDICAR: GUARANÍES TRES MIL CIENTO SESENTA Y UN MILLONES CIENTO TREINTA Y CUATRO MIL DOSCIENTOS.

Este informe concluye en fecha 26 de junio del 2024, aclarando que debido a la complejidad del proceso, se ha requerido cursar varias notas de aclaración tanto a oferentes como a otras dependencias de esta Convocante.

Asimismo, debido a la falta de información disponible para el manejo del nuevo sistema de la DNCP, este comité ha solicitado información respecto a la forma de acceder a los documentos presentados por los oferentes a través del perfil del proveedor. En ese sentido, la Dirección Operativa de Contrataciones ha cursado la nota DLIC N° 496/2024 dirigida a la DNCP, exponiendo la dificultad suscitada, sin embargo, no se ha recibido respuesta certera o acertada desde “el chat de la DNCP”, único medio disponible para la comunicación con los representantes de la DNCP. Cabe mencionar que, luego de varios intentos y de explorar exhaustivamente el sistema se ha logrado identificar la manera de acceder a los documentos para la evaluación.

Por lo tanto, queda debidamente justificado el atraso en la presentación de este informe.

ES NUESTRO INFORME.


Dra. María Liz Benítez
Oncohematología - Pediatría
Reg. Prof. N° 8854


Ing. Andrés Ríos
Dirección Administrativa
MSPBS


Abg. Marcc. Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas


Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGGIAG - MSPBS

ANEXO I

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

LPN N° 32/2024 - ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FIGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA RU*

Ofertante:																			
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Unidad de Medida	Precio Unitario Figuras	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	QUINIFA S.A.				EUROQUIMICA S.A.				V.Y.T.FARMA S.A.				
							marca	Referente	procedencia	Precio Unitario	Total Monto	Ítem Monto	% Val	marca	Total Monto	% Val	Total Monto	Precio Unitario	Total Monto
1	51251602-001	Figrastim Inyectable	Unidad	673.778	1010	2100	FIGRASTIM CELLOS 300 mg	ICLOS LUNIGUIMP S.A.	INDIA	666.832	669.517.104	1.366.634.700	2	EMIGUAST	811.125.000	15	1.622.250.000	770.540	811.125.000
2	31201802-005	Figrastim Inyectable	Unidad	840.887	1010	2100	FIGRASTIM CELLOS 300 mg/ml, Cuentas	Centro de Inmunología Molecular (CIM)	CHINA	840.000	868.108.100	1.966.000.000	2	G.C.S.E.M.I.V. Y.T.FARMA	892.500.000	100	1.785.000.000	892.500.000	1.785.000.000

Dra. Claudia Freytes
Comité de Evaluación
FIGRASTIM - MISPBS

Abg. Maza Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas

Ing. A. L. G. / R. P.
Dpto. de Hematología

Dra. María Liz Benítez
R.P. N° 8854
Dpto. de Hematología
I. Acosta Ru

LPN N° 32/2024 * ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA NÚ*

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

VICENTE SCAVONE & CIA SAE										LABORATORIO BAGO DEL PARAGUAY S.A.										
Item	Código Catálogo	Descripción	Unidad de Medida	Precio Estimado	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Marca	Fabricante	Procedencia	Precio Unitario	Total Mínimo	Total Máximo	% Var	Marca	Fabricante	Procedencia	Precio Unitario	Total Mínimo	Total Máximo	% Var
1	51201802-001	Filgrastim inyectable	Unidad	673.778	1050	2100	NEUTROMAX 300 ug	BIOGEN S.A.	ARGENTINA	847.000	889.350.000	1.778.700.000	-100	FILGEN 30	BIOPROFARMA BAGO S.A.	ARGENTINA	713.000	748.650.000	1.497.900.000	6
2	51201802-001	Filgrastim inyectable	Unidad	840.987	1050	2100	NEUTROMAX 300 ug	BIOGEN S.A.	ARGENTINA	845.000	887.250.000	1.774.500.000	-100	FILGASTIM 300 ug	XIAMEN AMOYTOP BIOTECH Co Ltd	CHINA	845.000	887.250.000	1.774.500.000	0


Dra. Claudia Freytes
Comité de Evaluación
NGG - NISBS


Abg. Marcos Gaménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas


Dra. María Liz Benítez
R.P. N° 8854
Dpto. Oncología
Dr. Acosta Nu


Dra. María Liz Benítez
R.P. N° 8854
Dpto. Oncología
Dr. Acosta Nu

LPN N° 32/2024 " ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA RU"

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

Proponente:		DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.									
Item	Código Cadrlogo	Descripción	Unidad de Medida	Precio Estimado	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Marca	Fabricante	Procedencia	Precio Unitario	Total Mínimo
1	51201802-001	Filgrastim Inyectable	Unidad	679 778	1050	2100	NEUTROFIL	LABORATORIO PABLO CASARAS S.R.L.	ARGENTINA	663 778	696 966 300
2	51201802-001	Filgrastim Inyectable	Unidad	840 987	1050	2100	NEUTROFIL	LABORATORIO PABLO CASARAS S.R.L.	ARGENTINA	845 000	887 250 000
										Total Máximo	% Var
										1 393 933 600	-1
										1 774 500 000	0
										Total Máximo	% Var
										1 627 164 000	15
										-100	



Dra. Claudia Fretes
Comite de Evaluación
NGC - MOROS


Abg. Marcel Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas


Dra. María N. Benítez
Procedencia: R.P. Benítez

ANEXO II

ANÁLISIS CAPACIDAD TÉCNICA – EETT

<div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div></div><div><div>PARAGUAY</div><div>TESAIHA TEKÓ</div><div>PORAYE</div><div>MOTENONDEHA</div></div></div> <div>COMITÉ DE EVALUACION- DGGIES</div>	
LPN N° 32/2024 " ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU". Convocatoria de la Licitación 443070	
Ley 7021	
Fecha de Apertura de Ofertas: Jueves, 9 de mayo de 2024 - 10:30 Designación: 08/05/2024 SIMSESE N°: 46502/24 Memoranda DOC-DIUC N°: 382/2024 INICIO Y ENTREGA DE EVALUACION: 09/05/2024 - 31/05/2024	
OFERENTE : EUROQUIMICA S.A:CUMPLE CON TODAS LAS DOCUMENTACIONES DE LAS CAPACIDADES TECNICAS DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES, ASI COMO CON LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LA MUESTRA DEL ITEM OFERTADO. LA MUESTRA FUE EVALUADA POR LA DRA MARIA LIZ BENITEZ (REPRESENTANTE DEL HOSPITAL ACOSTA ÑU)	
ITEMS OFERTADOS	ITEM 1 FILGRASTIM 300 mcg/ml. Inyectable. Jeringa precargada Marca: EMEGRAST Procedencia: CHINA Precio ofertado: 772.500 Gs. EUROQUIMICA S.A SHANDONG KEXING BIO-PRODUCTS Co. Ltd. 1.900.000 Gs CUMPLE
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas	
TITULAR DE REGISTRO	
FABRICANTES	
ACTA DE FIJACION DE PRECIO.	
MUESTRA	
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA
• Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	NO APLICA
• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP. POR DNVS/MS


Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
HUGO S. MSPBS


Dra. Maria Liz Benitez
R.P. N° 8354
F. Hematología
Dpto. Acosta Ñu

<ul style="list-style-type: none">• Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: PRESENTA PROSPECTO IMPRESO
<ul style="list-style-type: none">• Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: E.P.A Y D
<ul style="list-style-type: none">• Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none">• Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio.	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none">• Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente.	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none">• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: SHANDONG KEXING BIO-PRODUCTS Co. Ltd./EUROQUIMICA S.A
<ul style="list-style-type: none">• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none">• Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización vigente otorgada por el fabricante al oferente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none">• Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
<ul style="list-style-type: none">• Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
<ul style="list-style-type: none">• Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. FOLIO 14
<ul style="list-style-type: none">• Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. FOLIO 14
<ul style="list-style-type: none">• Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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.	CUMPLE. FOLIO 14

Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Natalia Buitrago
P.N. 8854
Academia de Medicina
DGGIES - MSPBS

LPN N° 32/2024 " ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU". Convocatoria de la Licitación 443070

Fecha de Apertura de Ofertas: jueves, 9 de mayo de 2024 - 10:30

SIMESE N° 46502/24

Memorando DOC-DLIC N°: 382/2024

.....

OFERENTE: DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A: CUMPLE CON TODAS LAS CAPACIDADES TECNICAS DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES, ASI COMO CON LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LA MUESTRA DEL ITEM OFERTADO.

LA MUESTRA FUE EVALUADA POR LA DRA MARIA LIZ BENITEZ (REPRESENTANTE DEL HOSPITAL ACOSTA ÑU)

ITEMS OFERTADOS

FILGRASTIM 300 mcg/ml.

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas

Injectable. Jeringa precargada

Marca: FIPRIMA

Procedencia: BRASIL

Precio ofertado: 774.840 Gs

EUROFARMA PARAGUAY S.A.

EUROFARMA LABORATORIOS Ltda.

1.157.100 Gs

CITIZENS

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.

CUMPLE. FOLIO 40: EUROFARMA PARAGUAY S.A

- En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.

NO APPLICABLE

CUMPLE. FOLIO 41: EUROFARMA PARAGUAY S.A /MR

- En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.

NO APLICA


Dra. Claudia Freteš
Comité de Evaluación
NGC - MSPBS

Dra. María Liz Benítez
R.P. N° 8854
Epto. Hematología
Arcaña Nu

<ul style="list-style-type: none"> • Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento. 	CUMPLE. FOLIO 42-45. PRESENTA PROSPECTO IMPRESO EN ESPAÑOL
<ul style="list-style-type: none"> • Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato. 	CUMPLE. FOLIO 46: DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A CUMPLE. FOLIO 47: EUROFARMA PARAGUAY S.A
<ul style="list-style-type: none"> • Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente. 	CUMPLE. FOLIO 58-73: EUROFARMA LABORATORIOS S.A/ EUROFARMA PARAGUAY S.A/DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROFARMA PARAGUAY S.A / DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización vigente otorgada por el fabricante al oferente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas. 	CUMPLE. FOLIO 74
<ul style="list-style-type: none"> • Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto. 	CUMPLE. FOLIO 75
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES. 	CUMPLE. FOLIO 76
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS. 	CUMPLE. FOLIO 76
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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. 	CUMPLE. FOLIO 76


Dra. Claudia Fretes
 Comité de Evaluación
 MCG - MSPBS


Dra. Maria Liz Benítez
 R.P.N. 2854
 Hematología
 Dpto. Análisis de Laboratorio

<div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div></div><div><div>PARAGUAY TESAIIHA TEKŌ PORAYE MOTENONDERHA</div></div></div>	
COMITÉ DE EVALUACION- DGGIES	
LPN N° 32/2024 " ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU". Convocatoria de la Licitación 443070	
Ley 7021	
Fecha de Apertura de Ofertas: jueves, 9 de mayo de 2024 - 10:30	
Designación: 08/05/2024	
SIMESE N°: 46502/24	
Memorando DOC-DLIC N°: 382/2024	
INICIO Y ENTREGA DE EVALUACION: 09/05/2024 - 31/05/2024	
OFERENTE : LABORATORIOS BAGO DEL PARAGUAY S.A :CUMPLE CON TODAS LAS DOCUMENTACIONES DE LAS CAPACIDADES TECNICAS DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES, ASI COMO CON LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LA MUESTRA DEL ITEM OFERTADO.	
LA MUESTRA FUE EVALUADA POR LA DRA MARIA LIZ BENITEZ (REPRESENTANTE DEL HOSPITAL ACOSTA ÑU)	
ITEMS OFERTADOS	
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas	
ITEM 1	
FILGRASTIM 300 mcg/ml.	
Injectable. Jeringa precargada	
Marca: FILGEN 30 MUI	
Procedencia: ARGENTINA	
Precio ofertado: 713.000 Gs	
BAGO DEL PARAGUAY S.A	
BIOPROFARMA BAGO S.A.	
1.657.908 Gs.	
CUMPLE	
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	
• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	
• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	
• Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	
• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	
CUMPLE. FOLIO 197: LABORATORIO BAGO DEL PARAGUAY S.A : PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP POR DNVS	
NO APLICA	
CUMPLE FOLIO 198: LABORATORIO BAGO DEL PARAGUAY S.A : PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP POR DNVS/NB	
NO APLICA	




Dra. Claudia Fretes
Comite de Evaluación
DGGIES MSPRS



Dra. Maria Liz Benitez
Oncohematologia - Pediatría
Reg. Prof. N° 8854

<ul style="list-style-type: none"> • Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento. 	CUMPLE. FOLIO 200-203
<ul style="list-style-type: none"> • Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato. 	CUMPLE. FOLIO 204
<ul style="list-style-type: none"> • Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato. 	CUMPLE. FOLIO 205. BPA Y D INTERCOM FARMACEUTICA DEL PARAGUAY S.A FOLIO 206-211: CONTRATO DE ALQUILER ENTRE INTERCOM FARMACEUTICA DEL PARAGUAY S.A/LAB. BAGO DEL PARAGUAY S.A
<ul style="list-style-type: none"> • Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuyo fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA ML PHARMA S.A /BIODIPHARMA BAGO S.A./BAGO DEL PARAGUAY S.A (TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO) E INTERCOM FARMACEUTICA DEL PARAGUAY S.A (DISTRIBUIDOR)
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización vigente otorgada por el fabricante al oferente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas. 	CUMPLE. FOLIO 220
<ul style="list-style-type: none"> • Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto. 	CUMPLE. FOLIO 221
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES. 	CUMPLE. FOLIO 222
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS. 	CUMPLE. FOLIO 223
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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. 	CUMPLE. FOLIO 224

<div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div></div><div><div>PARAGUAY</div><div>TESAIHA TEKO</div><div>PORAYE</div><div>NOTENONDEHA</div></div></div> <div>COMITÉ DE EVALUACION- DGGIES</div>	
LPN N° 32/2024 " ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA NÚ". Convocatoria de la Licitación 443070	
Ley 7021	
Fecha de Apertura de Ofertas: Jueves, 9 de mayo de 2024 - 10:30 Designación: 08/05/2024 SIMFSE N°: 46502/24 Memoranda DGC-DLIC N°: 382/2024 INICIO Y ENTREGA DE EVALUACION: 09/05/2024 - 31/05/2024	
OFERENTE : V Y T FARMA S.A.-CUMPLE CON TODAS LAS DOCUMENTACIONES DE LAS CAPACIDADES TÉCNICAS DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES, ASI COMO CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LA MUESTRA DEL ITEM OFERTADO. LA MUESTRA FUE EVALUADA POR LA DRA MARIA LIZ BENITEZ (REPRESENTANTE DEL HOSPITAL ACOSTA NÚ)	
ITEMS OFERTADOS	ITEM 2 FILGRASTIM 300 mcg/ml. Injectable. Vial. Frasco Ampolla Marca: G-CSF MUI V Y T FARMA Procedencia: ARGENTINA Precio ofertado: 850.000 Gs V Y T FARMA S.A. LAB. PABLO CASSARA S.R.L PARA V Y T FARMA S.A. 1.136.000 Gs. CUMPLE
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas	
TITULAR DE REGISTRO	
FABRICANTES	
ACTA DE FIJACION DE PRECIO	
MUESTRA	
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. FOLIO 12
• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVIS de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA
• Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	NO APLICA
• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVIS de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	CUMPLE. NOTA- RESPUESTA: PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP. POR DINVIS/MB
• Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE. NOTA- RESPUESTA: PRESENTA PROSPECTO IMPRESO



Dra. Claudia Fretes
Comite de Evaluación
DGGIES - MSPBS


Dra. Maria Liz Benitez
Oncohematología - Pediatría
Reg. Prof. N° 8854

• Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. FOLIO 13: BPA Y D
• Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
• Para Oferentes representantes, Carta Poder Vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio.	NO APLICA
• Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente.	NO APLICA
• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L/Y T FARMIA S.A.
• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
• Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización vigente otorgada por el fabricante al oferente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA
• Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
• Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
• Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
• Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
• Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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.	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA

Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Claudia Liz Benítez
Oncematología - Pediatría
Reg. Prof. N° 8854

<div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div></div><div><div>PARAGUAY</div><div>TESAI HA TEKÓ</div><div>PORÁVE</div><div>MOTENONDEHA</div></div></div> <div>COMITÉ DE EVALUACION- DGGIES</div>	
LPN N° 32/2024 " ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU" .Convocatoria de la Licitación 443070	
Ley 7021	
<div>Fecha de Apertura de Ofertas: jueves, 9 de mayo de 2024 - 10:30</div> <div>Designación: 08/05/2024</div> <div>SIMSESE N°: 46502/24</div> <div>Memorando DOC-DLIC N°: 382/2024</div> <div>INICIO Y ENTREGA DE EVALUACION: 09/05/2024 - 31/05/2024</div>	
OFERENTE : VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E:CUMPLE CON TODAS LAS DOCUMENTACIONES DE LAS CAPACIDADES TECNICAS DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES, ASI COMO CON LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LA MUESTRA DEL ITEM OFERTADO.	
LA MUESTRA FUE EVALUADA POR LA DRA MARIA LIZ BENITEZ (REPRESENTANTE DEL HOSPITAL ACOSTA ÑU)	
ITEMS OFERTADOS	ITEM 2
	FILGRASTIM 300 mcg/mL
	Injectable. Vial. Frasco Ampolla
	Marca: NEUTROMAX 300 ug
	Procedencia: ARGENTINA
	Precio ofertado: 847.000 Gs
	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E
	BIOSIDUS S.A
	1.542.240 Gs
	CUMPLE
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas	
TITULAR DE REGISTRO	
FABRICANTES	
ACTA DE FUACION DE PRECIO	
MUESTRA	
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. FOLIO 73
• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA
• Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	CUMPLE. FOLIO 81 : PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP. DNVS CON INSCRIPCION MB
• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	CUMPLE. FOLIO 81 : PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP. DNVS



Dra. Claudia Fretes
Comite de Evaluación
DGGIES - MSPBS



Dra. Maria Liz Benitez
Oncohematología-Pediatría
Reg. Prof. N° 8854

<ul style="list-style-type: none"> • Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento. 	CUMPLE. FOLIO 83-89 PRESENTA PROSPECTO IMPRESO EN ESPAÑOL
<ul style="list-style-type: none"> • Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato. 	CUMPLE. FOLIO 72 : BPA Y D
<ul style="list-style-type: none"> • Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. 	CUMPLE. FOLIO 90-97 : CERTIFICADO DE REPRESENTACIÓN BIOSIDUS S.A/VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E. SELLO DEL REGISTRO PUBLICO DE COMERCIO. CUMPLE. NOTA RESPUESTA
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización vigente otorgada por el fabricante al oferente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> • Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas. 	CUMPLE. FOLIO 79
<ul style="list-style-type: none"> • Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto. 	CUMPLE. FOLIO 82
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES. 	CUMPLE. FOLIO 100
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS. 	CUMPLE. FOLIO 101
<ul style="list-style-type: none"> • Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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. 	CUMPLE. FOLIO 101

<ul style="list-style-type: none"> En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVIS de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite. 	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA/MB: PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP. POR DNVS	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA/MB: PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE VIGENTE EXP. POR DNVS
<ul style="list-style-type: none"> Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento. 	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
<ul style="list-style-type: none"> Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato. 	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPF Y C: QUIMFA S.A BPA Y D: MEGALABS PARAGUAY S.A	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: BPF Y C: QUIMFA S.A BPA Y D: QUIMFA S.A
<ul style="list-style-type: none"> Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato. 	NO APLICA	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. 	NO APLICA	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por <u>escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente.</u> 	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: ICLOS URUGUAY S.A/ MEGALABS PARAGUAY S.A/QUIMFA .SA	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	NO APLICA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: CENTRO DE INMUNOLOGIA MOLECULAR (CIM)/QUIMFA S.A
<ul style="list-style-type: none"> Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	NO APLICA	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización vigente otorgada por el fabricante al oferente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público. 	NO APLICA	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas. 	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
<ul style="list-style-type: none"> Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto. 	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA	CUMPLE. NOTA-RESPUESTA
<ul style="list-style-type: none"> Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES. 	CUMPLE. FOLIO 19	CUMPLE. FOLIO 19
<ul style="list-style-type: none"> Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS. 	CUMPLE. FOLIO 19	CUMPLE. FOLIO 19
<ul style="list-style-type: none"> Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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. 	CUMPLE. FOLIO 19	CUMPLE. FOLIO 19

<ul style="list-style-type: none"> Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato. 	CUMPLE NOTA RESPUESTA BPA y D1 (BIOTENG S.A.)
<ul style="list-style-type: none"> Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscripta en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	CUMPLE NOTA RESPUESTA XIAMEN AMOYTOP BIOTECH CO. LTD. / BIOTENG S.A PRESENTA ACUERDO DE FABRICACION
<ul style="list-style-type: none"> Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización vigente otorgada por el fabricante al oferente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público. 	NO APLICA
<ul style="list-style-type: none"> Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas. 	CUMPLE NOTA RESPUESTA
<ul style="list-style-type: none"> Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto. 	CUMPLE NOTA RESPUESTA
<ul style="list-style-type: none"> Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES. 	CUMPLE. FOLIO 21
<ul style="list-style-type: none"> Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS. 	CUMPLE. FOLIO 21
<ul style="list-style-type: none"> Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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. 	CUMPLE. FOLIO 21



Dra. Claudia Fretes

 Comité de Evaluación

 DGGIES MSPBS



Dra. Mariana Liz Benítez

 Oncohematología - Pediatría

 Reg. Prof. N° 8854

LPN N° 32/2024 " ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS - FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU". Convocatoria de la Licitación 443070

Fecha de Apertura de Ofertas: jueves, 9 de mayo de 2024 - 10:30	
Designación: 08/05/2024	
SIMESE N°: 46502/24	
Memorando DOC-OLUC N°: 382/2024	
INICIO Y ENTREGA DE EVALUACIÓN: 09/05/2024 - 31/05/2024	
OFERENTE : PROMOFARMA S.A: CUMPLE CON TODAS LAS DOCUMENTACIONES DE LAS CAPACIDADES TÉCNICAS DEL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES, ASI COMO CON LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LA MUESTRA DEL ITEM 1.	
LA MUESTRA FUE EVALUADA POR LA DRA MARIA LIZ BENITEZ (REPRESENTANTE DEL HOSPITAL ACOSTA ÑU)	
EL ITEM 2 NO CUMPLE POR EL MOTIVO QUE DETALLAN EN LA PLANILLA.	
ITEMS OFERTADOS	
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas	ITEM 1
	FILGRASTIM 300 mcg/ml.
	Injectable. Jeringa precargada
	Marca: NEUTROFIL
	Procedencia: ARGENTINA Precio ofertado: 663.778 Gs
TITULAR DE REGISTRO	
FABRICANTES	
ACTA DE FILIACION DE PRECIO	
MUESTRAS	
ITEM 2	
FILGRASTIM 300 mcg/ml.	
Injectable. Vial. Frasco Ampolla	
Marca: NEUTROFIL	
Procedencia: ARGENTINA Precio ofertado: 845.000 Gs	
PROMOFARMA S.A	
LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L	
1.544.800 Gs	
CUMPLE	
924.800 Gs	
NO CUMPLE. NO PRESENTA MUESTRA	

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
• Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. FOLIO 129Y 131
• Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
• En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA
• Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	CUMPLE. FOLIO 123/MB
• En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	NO APLICA
• Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE. FOLIO 126-128: PRESENTA PROSPECTO IMPRESO

Dra. Claudia Fretes
Comité de Evaluación
DGG - SPBS

[Firma]
Dra. Maria Liz Benitez
Oncología - Pediatría
Reg. Prof. N° 8854

• Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE. FOLIO 132: PROMOFARMA S.A	CUMPLE. FOLIO 132: PROMOFARMA S.A
• Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA	NO APLICA
• Para Oferentes representantes, Carta Poder vigente otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio.	CUMPLE. FOLIO 146-154: CONVENIO INTERNACIONAL DE DISTRIBUCION DE PRODUCTOS Y LICENCIA DE USO DE MARCAS: LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L/ PROMOFARMA S.A	CUMPLE. FOLIO 146-154: CONVENIO INTERNACIONAL DE DISTRIBUCION DE PRODUCTOS Y LICENCIA DE USO DE MARCAS: LABORATORIO PABLO CASSARA S.R.L/ PROMOFARMA S.A
• Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante al representante, debidamente legalizado y consularizada o apostillado, para comercializar el producto ofertado e inscrita en el Registro Público de Comercio, además se deberá de presentar copia de la Carta de autorización autenticada por escribano público otorgada por el representante al oferente para ofertar y comercializar el producto, la cual debe de estar vigente.	NO APLICA	NO APLICA
• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA
• Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA
• Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización vigente otorgada por el fabricante al oferente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación autenticada por escribano Público.	NO APLICA	NO APLICA
• Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE. FOLIO 125	CUMPLE. FOLIO 124
• Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE. FOLIO 121	CUMPLE. FOLIO 122
• Declaración Jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE. FOLIO 155	CUMPLE. FOLIO 155
• Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. FOLIO 156	CUMPLE. FOLIO 156
• Declaración Jurada en la que el oferente declara que cuentan con equipos de refrigeración 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.	CUMPLE. FOLIO 157	CUMPLE. FOLIO 157

Dra. Claudia Fretes
Comite de Evaluación
DGGIES - MSPBS

Dra. Maria Liz Benitez
Oncematologia - Pediatria
Reg. Prof. N° 8854

DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

INFORME DE EVALUACIÓN FINANCIERA

REF : REMISIÓN DE ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA Y EXPERIENCIA
REQUERIDA LPN N° 32/2024

ELABORADO POR: ING, ALDO DUARTE, MIEMBRO
COMITÉ DE EVALUACIÓN LPN N° 32/2024

En el marco de la LPN N° 32/2024 " ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ONCOLÓGICOS -
FILGRASTIM PARA EL HOSPITAL PEDIÁTRICO NIÑOS DE ACOSTA ÑU"- ID N° 443070, remito el informe de
evaluación financiera sobre las documentaciones presentadas por las firmas oferentes de la mencionada
Licitación.

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

1. ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA

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

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

	OFERENTES	R1	R2	R3	R4
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	Cumple sin Folio	N/A	N/A	N/A
2	QUIMFA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
3	VYT FARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A
4	PROMOFARMA S.A.	Cumple Fs. 53 al 84	N/A	N/A	N/A
5	EUROQUIMICA S.A.	Cumple Fs. 15 al 24	N/A	N/A	N/A
6	LABORATORIOS BAGÓ DEL PARAGUAY S.A.	Cumple sin Folio	N/A	N/A	N/A
7	BIOTENG S.A.	Cumple Fs. 38 al 50	N/A	N/A	N/A
8	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	Cumple Nota Respuesta	N/A	N/A	N/A

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



DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

EMPRESA		VICENTE SCAVONE & CIA. S.A.E.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	459.392.126.507	3,19	499.604.842.611	5,31	527.783.536.768	3,29	3,93	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	144.040.067.821		94.132.596.863		160.183.989.375			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	206.586.094.379	0,33	211.719.959.790	0,29	299.520.315.585	0,36	0,32	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	630.616.229.849		734.818.125.644		834.691.365.594			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	65.673.261.138	0,20	102.068.030.384	0,26	58.037.513.020	0,13	0,20	CUMPLE
	CAPITAL	336.000.000.000		390.000.000.000		441.000.000.000			

EMPRESA		QUIMFA S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	413.927.043.520	2,69	460.354.157.625	7,44	619.982.970.075	7,04	5,73	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	153.628.418.485		61.862.394.654		88.048.478.675			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	154.991.529.782	0,29	61.862.394.654	0,10	88.379.163.606	0,11	0,17	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	540.924.861.196		608.292.142.710		774.877.348.162			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	70.505.246.110	0,28	172.996.416.642	0,56	182.068.436.500	0,42	0,42	CUMPLE
	CAPITAL	254.090.957.235		308.570.941.040		430.917.536.850			

EMPRESA		VYT FARMA S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	36.186.932.074	1,35	48.655.614.048	1,60	52.740.010.233	1,96	1,64	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	26.789.126.183		30.371.458.151		26.974.656.487			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	26.789.126.183	0,74	30.371.458.151	0,62	26.974.656.487	0,51	0,63	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	36.208.344.928		48.669.372.915		52.749.593.726			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	5.676.405.833	9,46	8.878.696.019	14,80	7.477.022.475	12,46	12,24	CUMPLE
	CAPITAL	600.000.000		600.000.000		600.000.000			

EMPRESA		PROMOFARMA S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	12.325.704.040	11,30	17.717.556.384	4,39	24.017.921.377	4,85	6,85	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	1.090.499.002		4.032.945.315		4.952.787.012			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	1.090.499.002	0,08	4.032.945.315	0,20	4.952.787.012	0,17	0,15	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	14.411.626.019		19.848.029.838		28.417.443.907			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	1.214.933.082	4,05	2.493.757.506	0,20	7.649.572.372	0,50	1,58	CUMPLE
	CAPITAL	300.000.000		12.691.327.266		15.185.084.772			

EMPRESA		EUROQUIMICA S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	129.474.637.572	3,30	103.062.794.374	5,32	176.466.584.905	2,51	3,71	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	39.270.375.246		19.357.676.827		70.218.520.123			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	93.755.044.506	0,67	44.503.321.906	0,38	79.858.353.532	0,42	0,49	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	140.008.434.432		116.848.120.087		188.111.049.215			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	10.035.952.106	0,33	27.097.072.011	0,90	50.907.897.502	1,70	0,98	CUMPLE
	CAPITAL	30.000.000.000		30.000.000.000		30.000.000.000			

DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS

COMITÉ DE EVALUACIÓN

EMPRESA		LABORATORIOS BAGÓ DEL PARAGUAY S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE	93.085.711.783	1,73	90.639.876.466	1,82	126.048.716.814	1,80	1,78	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	53.876.987.150		49.881.025.432		69.969.061.209			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	53.995.044.333	0,53	49.881.025.432	0,50	69.696.061.209	0,55	0,53	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	100.991.410.719		100.591.876.404		126.586.517.064			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	7.120.119.087	0,17	3.714.484.586	0,09	6.179.604.883	0,14	0,13	CUMPLE
	CAPITAL	42.845.213.713		42.845.213.713		42.845.213.713			

EMPRESA		BIOTENG S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE	16.400.710.996	1,48	19.749.363.145	1,56	61.879.819.476	2,22	1,76	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	11.047.064.489		12.620.604.644		27.870.496.706			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	11.047.064.489	0,61	12.620.604.644	0,84	29.037.701.406	0,45	0,63	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	18.108.188.828		14.964.148.417		65.222.177.676			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	537.528.599	0,09	2.118.496.635	0,37	25.333.277.664	4,44	1,64	CUMPLE
	CAPITAL	5.700.000.000		5.700.000.000		5.700.000.000			

EMPRESA		DISTRIB. LA POLICLINICA S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2020		AÑO 2021		AÑO 2022		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE	158.888.274.800	1,31	198.928.797.014	1,29	205.328.237.345	1,27	1,29	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	121.590.099.077		153.888.130.796		162.243.308.417			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	121.590.099.077	0,60	153.888.130.796	0,64	162.243.308.417	0,63	0,62	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	202.433.414.645		241.603.726.653		256.114.106.724			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	19.962.938.634	0,40	25.538.232.996	0,51	31.341.941.986	0,63	0,51	CUMPLE
	CAPITAL	50.000.000.000		50.000.000.000		50.000.000.000			

ANÁLISIS DE EXPERIENCIA REQUERIDA

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

ÍNDICE: Demostrar la experiencia en PROVISION DE SERVICIOS CEREMONIALES a través de copias de Facturaciones de Ventas y/o recepciones y/o Contratos finales por un 25 % como mínimo del monto máximo ofertado en la presente licitación. Para determinar el volumen de experiencia demostrada se considerarán únicamente los documentos presentados en cualquiera de los siguientes años: 2020-2021-2022 o la sumatoria de ellos.

Para los consorcios, todos los integrantes deberán cumplir los requisitos legales en su totalidad como ser obligaciones tributarias, laborales y de seguridad social, además deberá indicarse en la oferta cuál es la empresa líder del consorcio, quien deberá cumplir con al menos 60% de los criterios de calificación de experiencia y capacidad técnica, y el 40% restante lo cumplirán el o los demás integrantes del consorcio

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



Ing. ALDO DIARTE
Director General
MAP-789



DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

OFERENTE	EMPRESA	R1
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	Cumple sin Folio
2	QUIMFA S.A.	Cumple Nota Respuesta
3	V Y T FARMA S.A.	Cumple Nota Respuesta
4	PROMOFARMA S.A.	Cumple Fs. 91 al 92
5	EUROQUIMICA S.A.	Cumple Fs. 45 al 46
6	LABORATORIOS BAGÓ DEL PARAGUAY S.A.	Cumple sin Folio
7	BIOTENG S.A.	Cumple Fs. 22 al 23
8	DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	Cumple Fs. 27 al 28

EMPRESA	MONTO TOTAL OFERTADO	25 % COMO MINIMO DEL MONTO TOTAL OFERTADO	EXPERIENCIA CON CONTRATOS EJECUTADOS y FACTURACIONES	Experiencia demostrada con contratos/ facturas
VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	1.778.700.000	444.675.000	8.853.351.000	CUMPLE
QUIMFA S.A.	3.192.634.200	798.158.550	88.240.848.000	CUMPLE
V Y T FARMA S.A.	1.785.000.000	446.250.000	2.895.750.000	CUMPLE
PROMOFARMA S.A.	3.168.443.800	792.110.950	6.015.798.660	CUMPLE
EUROQUIMICA S.A.	1.662.588.000	405.562.500	8.789.530.390	CUMPLE
LABORATORIOS BAGÓ DEL PARAGUAY S.A.	1.497.300.000	374.325.000	3.067.889.100	CUMPLE
BIOTENG S.A.	1.774.500.000	443.625.000	8.441.266.080	CUMPLE
DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.	1.627.164.000	406.791.000	19.500.170.200	CUMPLE

Conforme a la cantidad de facturaciones de ventas y/o recepciones finales y/o Contratos presentadas por las firmas **VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E., QUIMFA S.A., V Y T FARMA SA, PROMOFARMA S.A., EUROQUIMICA S.A., LABORATORIOS BAGÓ DEL PARAGUAY S.A., BIOTENG S.A., DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A.** se deja constancia que han sido analizadas parcialmente, hasta cubrir el monto, del monto mínimo requerido. -

Atendiendo a la designación de un Asesor Financiero de la Dirección Financiera de la DGAF para este llamado **LPN N° 32/2024**, el análisis de referencia se limita única y exclusivamente a la Capacidad Financiera y de Experiencia requerida en concordancia con lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.

Se remite el informe, para los fines pertinentes.

Atentamente.


DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN