

ANEXO I

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

Licitación: 445952 - LPN N° 99 ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES

Item	Código Catálogo	Descripción	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	AQ POTI S.A			QUIMFA S.A			BIOTENG S.A								
						Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var
1	51181504-001	Glimepirida	1.155	7 423 536	14 847 072				marca: fabricante: procedencia:	-100	1150	8 537 066 400	17 074 132 800	marca: fabricante: procedencia:	-0			marca: fabricante: procedencia:	-100	
2	51181501-9999	Sitagliptina Comprimido	6.277	3 299.159	6 598 318				marca: fabricante: procedencia:	-100	5350	17 650 500 650	35 301 001 300	marca: fabricante: procedencia:	-15			marca: fabricante: procedencia:	-100	
3	51181506-003	Insulina NPH	60.827	166 306	332 612				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100			marca: fabricante: procedencia:	-100	
4	51181506-004	Insulina aire mezclada humana (cristalina/NPH) inyectable	114.990	28 597	57 194				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100			marca: fabricante: procedencia:	-100	
5	51181506-9996	Insulina degludec	190.558	65 030	130 061				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100			marca: fabricante: procedencia:	-100	
6	51181506-9997	Insulina Lenta Analoga	123.332	343 253	686 506				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100			marca: fabricante: procedencia:	-100	
7	42142502-9999	Agua para Inyector de Insulina	1.841	2 287 641	4 575 282				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100	1595	3 648 787 395	7 297 574 790	marca: EASTIMARK ZHEJIANG KINDLY MEDICAL DEVICES CO. LTD procedencia: CHINA	-13
8	41104102-005	Lanceta para dispositivo de punccion	193	1 264 300	2 528 600				marca: fabricante: procedencia:	76				marca: fabricante: procedencia:	-100			marca: fabricante: procedencia:	-100	

Total General Calculado: 859724000

Total General Calculado: 52375134100

Total General Calculado: 7297574790

Abg. Maro Gómez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General Administración y Finanzas

Dra. Claudia Erazo
Dirección de Gestión Logística
DGGLS - MSP y SS

Mg. Lic. María Leticia Segovia G.
Dirección Financiera
DGAF - MSPBS
Dr. Víctor Arias Smilt
Director
Programa Nacional de Diabetes

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

Licitación: 445952 - LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES

Item	Código Catálogo	Descripción	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	H - PAR S.A.C.I	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var	CORPEXIM S.A	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var	FARMACEUTICA	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var
1	51181504-001	Glimepirida	1.155	7.423.536	14.847.072		-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100		-100	-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100		marca: fabricante: procedencia:	-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100
2	51181501-9999	Staglitona Comprimido	6.277	3.299.159	6.588.318		-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100	7200	-100	23.753.944.800	47.507.889.600	STAGLITINA fabricante: CORPEXIM S.A procedencia: ARGENTINA	15	6900	45.528.394.200	22.764.197.100	marca: JALZER 100 fabricante: MONTE VERDE S.A procedencia: ARGENTINA	10	
3	51181506-003	Insulina NPH	60.827	166.306	332.612	66.000	10.976.196.000	21.952.392.000	marca: INSULINA HUMANA N100 U/ML BAUEL TOP fabricante: WOCKHARDT procedencia: INDIA	9			-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100		marca: fabricante: procedencia:	-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100
4	51181506-004	Insulina pre mezclada humana (crisalina/NPH) Inyectable	114.990	28.597	57.194		-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100			-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100		marca: fabricante: procedencia:	-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100
5	51181506-9996	Insulina degludec	190.558	65.030	130.061		-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100			-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100		marca: fabricante: procedencia:	-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100
6	51181506-9997	Insulina Lenta Analoga	123.332	343.253	686.506		-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100			-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100		marca: fabricante: procedencia:	-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100
7	4212502-9999	Aguja para inyector de insulina	1.841	2.287.641	4.575.282		-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100			-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100		marca: fabricante: procedencia:	-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100
8	41104102-005	Lanceta para dispositivo de punccion	193	1.264.300	2.528.600		-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100			-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100		marca: fabricante: procedencia:	-	-	marca: fabricante: procedencia:	-100

Total General Calculado: 21953797000

Total General Calculado: 4750789600

Total General Calculado: 45528394200

Dra. Claudia Flores
Dirección de Gestión
DOCES - MSP

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

Mg. Lic. María Leticia Segovia G.
Dirección Financiera
DGAF - MSP

Dr. Víctor Arias Smitt
Director
Programa Nacional de Diabetes

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

Licitación: 445952 - LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES

ENDOTERAPIA S.R.L										VICENTE SCAVONE										
Item	Código Catálogo	Descripción	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var
1	51181504-001	Glimepirida	1.155	7 423 536	14 847 072				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100	1100	8 165 889 600	16 331 779 200	marca: GLIMECAP 4 fabricante: VICENTE SCAVONE & CIA SAE - LAB. LASCA procedencia: NACIONAL	-5
2	51181501-9999	Siagitipina Comprimido	6.277	3 299 159	6 598 318				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100
3	51181506-003	Insulina NPH	60.827	166 306	332 612				marca: fabricante: procedencia:	-100	65000	10 809 890 000	21 619 780 000	marca: INSULINA NPH 100U/ML DEMOTEK fabricante: PRIVATE JOINT - STOCK COMPANY ON THE PRODUCTION OF INSULIN INDIAR procedencia: UCRANIA	7				marca: fabricante: procedencia:	-100
4	51181506-004	Insulina pre mezclada humana (cristalina/NPH) Inyectable	114.990	28 597	57 194				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100
5	51181506-9999	Insulina degludeir	190.558	85 090	1 70 090				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	100				marca: fabricante: procedencia:	-100
6	51181506-9997	Insulina Lenta Analoga	123.332	343 253	686 506				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100
7	42142502-9999	Aguja para inyector de Insulina	1.841	2 287 641	4 575 282				marca: fabricante: procedencia:	-100	1760	4 026 248 160	8 052 496 320	marca: DROPLET fabricante: HTL - STREFA S.A procedencia: POLONIA	-4				marca: fabricante: procedencia:	-100
8	41104102-005	Lanceta para dispositivo de punccion	193	1 264 300	2 528 600	350	442 505 000	885 010 000	marca: ENDOMED fabricante: HOSPITAL & HOMECARE CO LTD procedencia: CHINA	81	330	417 219 000	834 438 000	marca: DROPLET fabricante: HTL - STREFA S.A procedencia: POLONIA	71				marca: fabricante: procedencia:	-100

Total General Calculado: 885010000

Total General Calculado: 3056674320

Total General Calculado: 1693179200

Dir. General de
Ejecución de Gestión
EJCIES - MSP y PS

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

Mg. Lic. María Leticia Segovia G.
Dirección Financiera
DGAF - MSPBS

Dr. Víctor Arias Smitt
Director
Programa Nacional de Diabetes

Licitación: 445952 - LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES

Total General Calculado: 51525570690

Total General Calculado: 94555603910

Total General Calculado: 3422310936

Dr. Claudio T.

~~Abg. Marcc. Giménez, Jefe~~

Asesora Juridica

Dirección General Administración y Finanzas

Me Lta Maria Leticia Segovia G.

Dirección Financiera

DGA F - MSPBS

Smith

SPR 1971

Victor Director de Diabetes

Ministerio Nacional

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

Licitación: 445952 - LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES

Item	Código Catálogo	Descripción	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var	Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	Características	%Var
FUSA S.A																				
1	51181504-001	Glimepirida	1.155	7 423 536	14 847 072				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100		8 908 243 200	17 816 486 400	marca: GIMEDEX 4 fabricante: DALLAS S.A procedencia: NACIONAL	4
2	51181501-9999	Stigaplina Comprimido	6.277	3 299 159	6 598 318				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100		17 980 416 550	35 960 833 100	marca: ROTAGLIP 100 fabricante: DALLAS S.A procedencia: NACIONAL	-13
3	51181506-003	Insulina NPH	60.827	166 306	332 612	63 000	10 477 278 000	20 954 556 000	marca: INSULINA ISOFANA BIOTHC fabricante: LAB. PISA S.A procedencia: MEXICO	4	27900	4 639 937 400	9 279 874 800	marca: WOCKHARDT LIMITED procedencia: U.S.A	-54				marca: fabricante: procedencia:	-100
4	51181506-004	Insulina pre mezclada humana (crystallina/NPH) Inyectable	114.990	28 597	57 194				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100
5	51181506-9996	Insulina degludec	190.558	65 030	130 061				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100
6	51181506-9997	Insulina Lenta Analoga	123.332	343 253	686 506				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100
7	42143502-9999	Agua para Inyector de Insulina	1.841	2 287 641	4 575 282				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100
8	41104102-005	Lanceta para dispositivo de punccion	193	1 264 300	2 528 600				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100				marca: fabricante: procedencia:	-100

Total General Calculado: 20954556000

Total General Calculado: 9779874800

Total General Calculado: 53777319500

Dra. Glendia Torres
Dirección de Gestión Jurídica
DGGIES - MSP y ES

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

Mg. Lic. María Leticia Segovia G.
Dirección Financiera
DGAF - MSPBS

Dr. Víctor Alías Smitt
Dirección General de Diabetes
Programa Nacional de Diabetes

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

Licitación: 445952 - LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES

Item	Código Catálogo	Descripción	Precio Referencial	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	LIBRA PARAGUAY S.A		Características	%Var	LABORATORIOS		Características	%Var	COMFAR S.A E C.A		Características	%Var
						Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo		Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo		Precio Unitario Ofertantes	Total Mínimo	Total Máximo	
1	51181504-001	Gimepinda	1.155	7.423.536	14.847.072				-100	1385	10.281.597.360	20.563.194.720	20	1020	7.572.006.720	15.144.013.440	-12
2	51181501-9999	Slaglobina Comprimido	6.277	3.299.159	6.598.318				-100				-100				-100
3	51181506-003	Insulina NPH	60.827	165.306	332.612	69.940	11.631.441.640	23.262.883.280	15				-100				-100
4	51181506-004	Insulina pre mezclada humana (cristalina/NPH) Inyectable	114.990	28.997	57.194				-100				-100				-100
5	51181506-9996	Insulina degludec	190.558	65.030	130.061				-100				-100				-100
6	51181506-9997	Insulina Lenta Analoga	123.332	343.253	686.506				-100				-100				-100
7	42142502-9998	Agua para inyector de Insulina	1.841	2.287.641	4.575.282				-100				-100				-100
8	41104102-005	Lanceta para dispositivo de punccion	193	1.264.300	2.528.600				-100				-100				-100
						Total General Calculado:		73267883280		Total General Calculado:		70563194720		Total General Calculado:		15144013440	

Dr. Claudio Torres
Licitación de Gestión Médica
EGCIES - MSP y ES


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


Mg. Lic. María Leticia Segovia G.
Dirección Financiera
DGAF - MSPBS

Dr. Xicot Arribas Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

ANEXO II

ANÁLISIS CAPACIDAD TÉCNICA – EETT

<div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div></div><div><div>PARAGUAY TESAIHA TEKOK PORAVE MOTENONGHA</div></div></div> <div>COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES</div>	
LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952	
Ley 7021	
Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30 Designación: 24/06/2024 SIMESE N°: 42504/24 Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024 Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024	
OFERENTE : CASA BOLLER S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Víctor Arias.	
	ITEM 5
	Insulina Análoga Degludec
	100 UI/ML Inyectable. PRESENTACION: Coja de 1 o 5 inyectores de 3 ml
	TRESIBA
	DINAMARCA/FRANCIA
	193.700
	298.000
	CASA BOLLER SA
	NOVO NORDISK A/S
	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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 83 CASA BOLLER S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	CUMPLE PAG 85



Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística
2024-09-25 14:52


Dr. Victor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

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 PAG 87- 94
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 95 CASA BOLLER SA 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.	CUMPLE PAG 96 MEGALOG SA BPA y D PAG 97 - 101 PRESENTA CONTRATO DE LOCACION ENTRE CASA BOLLER SA/MEGALOG SA
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 NOTA RESPUESTA NOVO NORDISK A/S/CASA BOLLER SA
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
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 102
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 103
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 103
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 PAG 103

Dr.  Dayana Freyes
Dirección de Gestión Logística


Dr. Victor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

<div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div></div><div><div>PARAGUAY TESAI HA TEKŌ PORĀVE MOTENONDEHA</div><div>COMITE DE EVALUACION. DGGIES</div></div></div>	
LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952	
Ley 7021	
Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30 Designación: 24/06/2024 SIMESE N°: 42504/24 Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024 Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024	
OFERENTE: DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el Dr. Víctor Arias.	
	ITEM 6
	Insulina lenta Análoga
	300 UI/ml Inyectable PRESENTACION: Caja de 1 a 5 inyectores de 1,5 ml
	TOUJEO
	ALEMANIA, ARGENTINA, PANAMA
	137.735
	216.200
	SANOFI ADVENTIS PARAGUAY S.A
	SANOFI AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH
	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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 147 DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA SA
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 148 SANOFI ADVENTIS 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 APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	CUMPLE PAG 149
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

Dr. Claudia Frutos
Dirección de Gestión Logística
LOGIES - MSP y ES

Dr. Víctor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE PAG 150
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 151 DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A SANOFI ADVENTIS PARAGUAY S.A BPA y D
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
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.	CUMPLE PAG 185 - 190 SANOFI AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH/SANOFI AVENTIS PARAGUAY SA PAG 191 SANOFI AVENTIS PARAGUAY S.A/DISTRIBUIDORA LA POLICLINICA S.A
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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 PAG 201
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 202
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 203
Declaración Jurada del oferente, donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 203
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 PAG 203

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


Dr. Victor Arias Smiti
Director
Programa Nacional de Diagnóstico y Referencia Epidemiológica

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

LeY 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30

Designación: 24/06/2024

SIMSESE N°: 42504/24

Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024

Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE : BIOTENG S.A: No cumple. Los motivos se detallan mas abajo en esta planilla.


ITEM 7	
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	AGUIJA PARA INSULINA
	Aguja 32 G x 4 mm para lapicera de aplicación de insulina SC. Libre de látex.
	PRESENTACION : Envase estéril individual
	EASTMARK
	CHINA
PRECIO OFERTADO:	1.595
ACTA DE ELIACION DE PRECIOS:	NO APLICA
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	PROSALUD FARMA S.A
FABRICANTE:	ZHEJIANG KINDLY MEDICAL DEVICES CO, LTD
EVALUACION DE MUESTRAS:	NO CUMPLE CON LOS REQUISITOS ESTABLECIDOS EN LA RESOLUCION SG N° 669/16. ART. 10 EN CUANTO A LA INFORMACION Y ETIQUETADO DEL PRODUCTO. CONDICION DE VENTA, INSTRUCCIONES DE USO.

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 y/o Dispositivos Médicos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras) el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA 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 APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
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.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA




Dr. Víctor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes



Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística

Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG S.A PROSALUD FARMA S.A BPA y D
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
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
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.	CUMPLE NOTA RESPUESTA ZHEJIANG KINDLY MEDICAL DEVICES CO. LTD/BIOTENG S.A/PROSALUD FARMA S.A
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación 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.	NO APLICA
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
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


Dr. Víctor Arias Smiti
Director
Programa Nacional de Diabetes


Dra. Claudia Grells
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y E.S.

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024- 15/10/2024

OFERENTE : INDUFAR C.I.S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR.
Victor Arias.

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	ITEM 1	ITEM 2
	Glimepirida 4 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister	Sitagliptina 100 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister
MARCA:	PIRIDAX 4.2	CITANINA
PROCEDENCIA:	NACIONAL	NACIONAL
PRECIO OFERTADO:	1.070	6.800
ACTA DE FIACION DE PRECIOS:	2.700	7.333
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	INDUFAR CISA	INDUFAR CISA
FABRICANTE:	INDUFAR CISA	INDUFAR CISA
EVALUACION DE MUESTRAS:	CUMPLE	CUMPLE

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 34 - 35 INDUFAR CISA
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 38
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.	NO APLICA

Dra. Claudia Freytes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - 0833.9.2.2

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE : EUROQUIMICA S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el Dr. Victor Arias.

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

	ITEM 3	ITEM 7	ITEM 8
	Insulina Humana NPH	AGUJA PARA INSULINA	LANCETAS DESECHABLES P/ DISPOSITIVO DIGITOPUNZOR
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	100UI/ml Inyectable. PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.	Aguja 32 G x 4 mm para lapicera de aplicación de insulina SC. libre de látex. PRESENTACION: Envase estéril individual	Dispositivo para punción de sangre. Debe ser Universal. Envase Esteril individual. PRESENTACION: Caja x 100 uds como mínimo
	INSULINA NPH 100UI/ML DEMOTEK	DROPLET	DRU2LET
	UCRANIA	POLONIA	POLONIA
	65.000	1.760	330
PRECIO OFERTADO:	165.000	NO APLICA	NO APLICA
ACTA DE FIACION DE PRECIOS:	EUROQUIMICA SA	EUROQUIMICA SA	EUROQUIMICA SA
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	PRIVATE JOINT - STOCK COMPANY ON THE PRODUCTION OF INSULIN INDAR	HTL - STREFA S.A	HTL - STREFA S.A
FABRICANTE:	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
EVALUACION DE MUESTRAS:			

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA SA	CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA SA	CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA SA
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	NO APLICA	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	NO APLICA	NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	NO APLICA	NO APLICA

Dra. Claudia Frettes

Dirección de Gestión Logística

2024-09-25 14:58:15



Dr. Victor Arias Smiti

Director

Programa Nacional de Diabetes

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	NO APLICA	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, 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 EUROQUIMICA SA BPA y D	CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA SA BPA y D	CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA SA 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 que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para 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	CUMPLE NOTA RESPUESTA HTL - STREFA S.A/EUROQUIMICA SA	CUMPLE NOTA RESPUESTA HTL - STREFA S.A/EUROQUIMICA SA
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	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.	CUMPLE NOTA RESPUESTA PRIVATE JOINT - STOCK COMPANY ON THE PRODUCTION OF INSULIN INDAR/EUROQUIMICA SA	NO APLICA	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
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	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	NO APLICA	NO APLICA
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	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	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA

Dra. Claudia Freites
Dirección de Gestión Logística
2023-03-15

Dr. Víctor Arias Smith
Director
Panorama Nacional de Distribución

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE : LABORATORIOS ALMOS S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evalaucion de las capacidades tecnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, asi como la muestra evaluada por el DR. Víctor Arias.

		ITEM 1
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega		Glimepirida
		4 mg Comprimido.
		PRESENTACIÓN: Blister
		HEXAN 4
		NACIONAL
		1.385
		2.407
		LABORATORIOS ALMOS SA
		LABORATORIOS ALMOS SA
		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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE PAG 50 - 51 LABORATORIOS ALMOS S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		NO APLICA
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE PAG 54
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.		NO APLICA


Dr. Claudia Pretes
Dirección de Gestión Logística
Programa Nacional de Diabetes

Dr. Víctor Arias Smit
Director
Programa Nacional de Diabetes

Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 52 LABORATORIOS ALMOS S.A BPF y C
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Para 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.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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 PAG 55
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 56
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 57
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requiendo por el MSPBS.	CUMPLE PAG 58
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 PAG 59


Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística
Ministerio de Salud Pública


Dr. Victor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

<div><div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div><div>PARAGUAY TESAIIHA TEKOK PORAYE MOTENONDEHA</div></div></div><div>COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES</div></div>									
LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952									
Ley 7021									
Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30 Designación: 24/06/2024 SIMESE N°: 42504/24 Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024 Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024									
OFERENTE: LIBRA PARAGUAY S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Víctor Arias.									
<table><tr><td></td><td>ITEM 3</td></tr><tr><td rowspan="5">Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmacéutica, Presentación de Entrega</td><td>Insulina Humana NPH 100UI/ml Inyectable. PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.</td></tr><tr><td>INSUBEST - N (NPH)</td></tr><tr><td>INDIA/URUGUAY 69.940</td></tr><tr><td>144.000</td></tr><tr><td>LIBRA PARAGUAY SA BIOCON BIOLOGICS INDIA LIMITED CUMPLE</td></tr></table>			ITEM 3	Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmacéutica, Presentación de Entrega	Insulina Humana NPH 100UI/ml Inyectable. PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.	INSUBEST - N (NPH)	INDIA/URUGUAY 69.940	144.000	LIBRA PARAGUAY SA BIOCON BIOLOGICS INDIA LIMITED CUMPLE
	ITEM 3								
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmacéutica, Presentación de Entrega	Insulina Humana NPH 100UI/ml Inyectable. PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.								
	INSUBEST - N (NPH)								
	INDIA/URUGUAY 69.940								
	144.000								
	LIBRA PARAGUAY SA BIOCON BIOLOGICS INDIA LIMITED 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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 96 LIBRA PARAGUAY S.A								
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA								
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								
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	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 PAG 103 PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE EXPEDIDA POR DINAVISa								

Dra. Claudia Fretes
Dirección de Gestión Logística

Dr. Víctor Arias Smiti
Director
Programa Nacional de Diabetes

Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE PAG 105
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 98 UBRA PARAGUAY SA 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.	CUMPLE PAG 114 -116 BIOCON BIOLOGICS LIMITED /UBRA PARAGUAY 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 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 consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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 PAG 104
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 103
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 118
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 119
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 PAG 120


Dra. Claudia Eretes
Dirección de Gestión Logística
Programa Nacional de Diabetes


Dr. Ximora Arias Smiti
Director
Programa Nacional de Diabetes

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMI N°: 42504/24
Memorandum DOC-DIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE : VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Victor Arias.

ITEM 1	
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmacéutica, Presentación de Entrega	Glimepirida 4 mg Comprimido. PRESENTACIÓN: Blister
	GLIMECAP 4
	NACIONAL
	1.100
	2.000
MARCA:	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E:
PROCEDENCIA:	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E
PRECIO OFERTADO:	CUMPLE
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:	
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	
FABRICANTE:	
EVALUACION DE MUESTRAS:	
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
Copia de la Resolución de Apertura Vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 191
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.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA

Dr. Claudia Flores
Dirección de Gestión Logística
DGGIES-MSP y E.S.


Dr. Victor Arias Smitu
Director
Programa Nacional de Diabetes

Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 182
Los oferentes que usufruían instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Para 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 consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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 PAG 192
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 189
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 193
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 194
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.	NO APLICA



Dr. Víctor Arias Smiti
 Director
 Programa Nacional de Diabetes



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

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DUC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE: ALL MED DE ANA B. LEIVA O: No cumple. Los motivos se detallan mas abajo en esta planilla.

ITEM 7	
	AGUA PARA INSULINA
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	
MARCA:	
PROCEDENCIA:	
PRECIO OFERTADO:	
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:	
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	
FABRICANTE:	
EVALUACION DE MUESTRAS:	
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica	
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 36 ALL MED IMPORT - EXPORT
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA METAWAY 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 APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
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.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE PAG 41 - 47
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 37 ALL MED IMPORT- EXPORT BPA Y D

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

Los oferentes que usufruían instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufruía 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 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.	CUMPLE NOTA RESPUESTA NINGBO TRUSTLAB INSTRUMENTS Co LTD/METAWAY S.A/ALL MED DE ANA B. LEIVA O
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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.	NO APLICA
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 38
Declaración Jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 39
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 40
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.	NO APLICA


Dia Clara Fretes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSPBS

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE : COMFAR S.A.E.C.A: Cumples con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Victor Arias.

ITEM OFERTADO		ITEM
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega		Glimepirida
		4 mg Comprimido.
		PRESENTACION: Blister
		GLUPISIN 4
MARCA:		NACIONAL
PRECEDENCIA:		1.020
PRECIO OFERTADO:		2.616
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:		COMFAR S.A.E.C.A
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :		LABORATORIOS EMPA DIVISION DE COMFAR S.A.E.C.A
FABRICANTE:		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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE. FOLIO 77
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, etc., según corresponda.		NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE. FOLIO 75
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.		NO APLICA

Dra. Claudia Flores

Director

Programa Nacional de Diabetes

Dra. Victoria Arias Smith

Directora

Programa Nacional de Diabetes

Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, 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 75: BPF Y C. LABORATORIO EMPA DIVISION COMFAR S.A.E.C.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
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.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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. FOLIO 76
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
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 74
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 82
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 83
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 84


 Dra. Claudia Fretas
 Dirección de Gestión Logística
 DGGIES - MSP y E-3


 Dr. Victor Arias Smiti
 Director
 Programa Nacional de Diabetes

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE : SCAVONE HNOS S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Victor Arias.

		ITEM 1	ITEM 2
		Glimepirida	Sitagliptina
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmacéutica, Presentación de Entrega		4 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister	100 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister
MARCA:		DIENCIL 4	GLITINA 100
PROCEDENCIA:		NACIONAL	NACIONAL
PRECIO OFERTADO:		1.115	5.300
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:		2.703	7.700
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO:		SCAVONE HNOS SA	SCAVONE HNOS SA
FABRICANTE:		SCAVONE HNOS SA	SCAVONE HNOS SA
EVALUACION DE MUESTRAS:		CUMPLE	CUMPLE
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica			
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE PAG 17 -18 SCAVONE HNOS SA	CUMPLE PAG 17 -18 SCAVONE HNOS SA
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	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	NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE PAG 22	CUMPLE PAG 27
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.		NO APLICA	NO APLICA
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.		NO APLICA	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.		CUMPLE PAG 24	CUMPLE PAG 29

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

Dr. Victor Arias Smit
Director
Programa Nacional de Diabetes

Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 19 LABORATORIOS CATEDRAL DE SCAVONE HNOS SA BPF y C	CUMPLE PAG 19 LABORATORIOS CATEDRAL DE SCAVONE HNOS SA BPF y C
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA	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.	NO APLICA	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 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 PAG 23	CUMPLE PAG 28
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 21	CUMPLE PAG 26
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 11	CUMPLE PAG 11
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 12	CUMPLE PAG 12
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 PAG 10	CUMPLE PAG 10


Dra. Clavdia Fretes
Dirección de Gestión Legislativa
DGGIES - MSP y E.O.


Dr. Victor Arias Smit.
Director
Programa Nacional de Diabetes

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMIENE N°: 42504/24
Memoranda DOC-DUC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024


OFERENTE: ENDOTERAPIA S.R.L.: No cumple. Los motivos se detallan mas abajo en esta planilla.

ITEM 8	
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	LANCETAS DESECHABLES P/ DISPOSITIVO DIGITOPUNZOR
	Dispositivo para punción de sangre. Debe ser Universal.
	Envase Esteril individual.
	PRESENTACION: Caja x 100 uds como minimo
MARCA:	ENDOMED
PROCEDENCIA:	CHINA
PRECIO OFERTADO:	350
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:	NO APLICA
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	ENDOTERAPIA SRL
FABRICANTE:	HOSPITAL & HOMECARE IMP & EXP. CO LTD
EVALUACION DE MUESTRAS:	NO CUMPLE CON LA RESOLUCION SG N° 669/16. ART. 10: EN CUANTO A LA INFORMACION EN EL ENVASE COMERCIAL EN CUANTO A LA CONSERVACION Y CONDICION DE VENTA, INSTRUCCIONES DE USO, INFORMACION DEL IMPORTADOR (ENDOTERAPIA S.R.L.) Y CONDICION DE VENTA AUTORIZADO POR DNVs
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 y/o Dispositivos Médicos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA ENDOTERAPIA SRL
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	NO APLICA

Dra. Claudia Freitas
Dirección de Gestión Logística
02/10/2024 - 15/10/2024

Dr. Victor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

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.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Los oferentes que usufruían instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Para 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 NOTA RESPUESTA HOSPITAL & HOMECARE IMP & EXP CO/ENDOTERAPIA SRL
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
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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.	NO APLICA
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
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.	NO APLICA


Dra. Claudia Fretes
 Dirección de Gestión Logística
 DGGIES - MSP J.E.S.


Dr. Victor Arias Smith
 Director
 Programa Nacional de Diabetes

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024- 15/10/2024

OFERENTE : FARMACEUTICA PARAGUAYA S.A: No cumple. Los motivos se detallan mas abajo en esta planilla.

		ITEM 2
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega		Sitagliptina
		100 mg Comprimido.
		PRESENTACION: Blister
		JALZER 100
		ARGENTINA
		6.900
		9.467
		FARMACEUTICA PARAGUAYA S.A (FAPASA)
		MONTE VERDE S.A
		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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE. FOLIO 93
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE. FOLIO 93
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.		NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.		CUMPLE NOTA RESPUESTA


Dr. Claudia Freitas
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y E.S


Dr. Víctor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, 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 92: BPA Y D : FAPASA 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
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 95- 99 : CARTA DE REPRESENTACION, DISTRIBUCION Y AUTORIZACION PARA EL REGISTRO DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS: FARMACEUTICA PARGUAY AS.A/ MONTE VERDE S.A(SELLO DEL REGISTRO PUBLICO DE COMERCIO, APOSTILLADO)
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.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
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 105
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

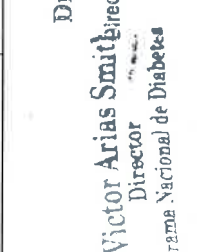
Dr. Claudia Freytes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES


Dr. Victor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

<div><div><div>MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL PARAGUAY</div></div><div><div>PARAGUAY TESAIIHA TEKO PORAYE MOTENONDEHA</div><div>COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES</div></div></div>	
LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952	
Ley 7021	
Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30 Designación: 24/06/2024 SIMESE N°: 42504/24 Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024 Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024	
OFERENTE : H-PAR S.A.C.I: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Victor Arias.	
ITEM 3	
Insulina Humana NPH	
100UI/ml Inyectable.	
PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.	
INSULINA HUMANA N 100UIML BAUEL TOP	
CHINA	
66.000	
190.930	
BAUEL TOP S.A	
WOCKHARDT LIMITED	
CUMPLE NOTA-RESPUESTA: SEGÚN CONSULTA REALIZADA A POR NOTA N°: 1821/2024 Y LA RESPUESTA EMITIDA POR DINAVISA NOTA N°: 1901/2024, SE REMITE EL MEMORANDUM DINAVISA 150/2024 SE ACLARA QUE LA INSULINA NPH, DE ACCION INTERMEDIA ES TAMBIEN LLAMAD INSULINA ISOFANA, POR LO TANTO EL NOMBRE GENERICO INSULINA HUMANA NPH PODRIA NOMBRARSE IGUALMENTE COMO INSULINA ISOFANA.	
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 y/o Dispositivos Médicos, 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.	



Dra. Claudia Breñes



Dr. Victor Arias Smith


Director

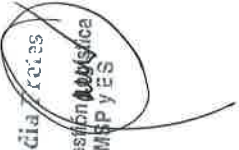
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSPyES

Programa Nacional de Diabetes

El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por: la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE NOTA-RESPUESTA: SEGÚN CONSULTA REALIZADA A POR NOTA N°: 1821/2024 Y LA RESPUESTA EMITIDA POR DINAVISA NOTA N°: 1901/2024, SE REMITE EL MEMORANDUM DINAVISA 150/2024 SE ACLARA QUE LA INSULINA NPH, DE ACCION INTERMEDIA ES TAMBIEN LLAMAD INSULINA ISOFAHA, POR LO TANTO EL NOMBRE GENERICO INSULINA HUMANA NPH PODRIA NOMBRARSE IGUALMENTE COMO INSULINA ISOFAHA.
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.		CUMPLE NOTA-RESPUESTA: SEGÚN CONSULTA REALIZADA A POR NOTA N°: 1821/2024 Y LA RESPUESTA EMITIDA POR DINAVISA NOTA N°: 1901/2024, SE REMITE EL MEMORANDUM DINAVISA 150/2024 SE ACLARA QUE LA INSULINA NPH, DE ACCION INTERMEDIA ES TAMBIEN LLAMAD INSULINA ISOFAHA, POR LO TANTO EL NOMBRE GENERICO INSULINA HUMANA NPH PODRIA NOMBRARSE IGUALMENTE COMO INSULINA ISOFAHA.
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.		NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.		CUMPLE NOTA-RESPUESTA: SEGÚN CONSULTA REALIZADA A POR NOTA N°: 1821/2024 Y LA RESPUESTA EMITIDA POR DINAVISA NOTA N°: 1901/2024, SE REMITE EL MEMORANDUM DINAVISA 150/2024 SE ACLARA QUE LA INSULINA NPH, DE ACCION INTERMEDIA ES TAMBIEN LLAMAD INSULINA ISOFAHA, POR LO TANTO EL NOMBRE GENERICO INSULINA HUMANA NPH PODRIA NOMBRARSE IGUALMENTE COMO INSULINA ISOFAHA.
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, 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 HPAR SAGI BAUEL TOP SA 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.		CUMPLE NOTA RESPUESTA WOCKHARDT LIMITED /BAUEL TOP S.A/ HPAR SAGI
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.		NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.		NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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: SEGÚN CONSULTA REALIZADA A POR NOTA N°: 1821/2024 Y LA RESPUESTA EMITIDA POR DINAVISA NOTA N°: 1901/2024, SE REMITE EL MEMORANDUM DINAVISA 150/2024 SE ACLARA QUE LA INSULINA NPH, DE ACCION INTERMEDIA ES TAMBIEN LLAMAD INSULINA ISOFANA, POR LO TANTO EL NOMBRE GENERICO INSULINA HUMANA NPH PODRIA NOMBRARSE IGUALMENTE COMO INSULINA ISOFANA.
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
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: SEGÚN CONSULTA REALIZADA A POR NOTA N°: 1821/2024 Y LA RESPUESTA EMITIDA POR DINAVISA NOTA N°: 1901/2024, SE REMITE EL MEMORANDUM DINAVISA 150/2024 SE ACLARA QUE LA INSULINA NPH, DE ACCION INTERMEDIA ES TAMBIEN LLAMAD INSULINA ISOFANA, POR LO TANTO EL NOMBRE GENERICO INSULINA HUMANA NPH PODRIA NOMBRARSE IGUALMENTE COMO INSULINA ISOFANA.
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


Dr. Victor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes


Dra. Claudia Torres
Dirección de Gestión Asistencial
DGGIES - MSP y ES

NOTA DINAISA Nro. 19 01 / 12.024

Asunción, 31 de octubre de 2024.

Señora Ministra:

Tengo el agrado de dirigirme a Vuestra Excelencia, en relación a la Nota presentada en fecha 24 de octubre de 2024, según SIMESE N°220390, refrendado por el Econ. Víctor Bernal, Director General, de la Dirección General de Administración y Finanzas del MSPyBS, en la que solicita en la parte pertinente textualmente: "...con el fin de esclarecer dudas y complementar elementos que hacen a la misma evaluación, teniendo en cuenta lo establecido en la Normativa que reglamenta la Ley 7021/22, Art. 57. Aclaraciones de ofertas (...) "En caso de duda, los convocantes deberán solicitar información a cualquier fuente pública o privada a fin de comprobar de manera efectiva la exactitud de los datos y los documentos facilitados por los oferentes"...se solicita aclaración correspondiente: *La firma H-PAR S.A.C.I. cotiza el siguiente producto: INSULINA HUMANA N 100UI/ML BAUEL TOP con procedencia China, nombre genérico INSULINA ISOFANA, con Registro Sanitario N°26988-01 MB, al respecto se solicita aclarar si el producto ofertado por la firma H-PAR S.A.C.I. corresponde al tipo de insulina NPH requerido en el PBC, cuyas características son descriptas precedentemente..."

En ese contexto se remite parecer técnico de la Dirección de Medicamentos Biológicos por MEMORANDO DINAISA MB N°150/2024, elevado a la Dirección de Medicamentos.

Sin otro particular, aprovecho la oportunidad para saludar a Vuestra Excelencia, con mi mayor consideración y respeto.



[Firma manuscrita]
MSc. Q.F. JORGE ILIOU
DIRECTOR NACIONAL INTERINO
DIRECCIÓN NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA

A SU EXCELENCIA
DRA. MARÍA TERESA BARÁN, MINISTRA
MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL
E. _____ S. _____ D. _____

MEMORANDO DINAVISA MB N°150/2024

A: QF. Cathia Cano – Directora
Dirección de Medicamentos.

De: QF. Marlene Esquivel – Jefa Interina
Departamento Medicamentos Biológicos

[Firma]
Q.F. Marlene Esquivel
Medicamentos Biológicos
DGERS - DINAVISA

Ref.: Nota DLIC-DOC N°1821/24. REF. Solicitando aclaración de producto de Insulina NPH – SIMESE Nro. 220390/2024

Fecha: 28/10/2024

Me dirijo a Ud., y por su intermedio a quien corresponda a fin de responder la solicitud de aclaración si el producto ofertado por la firma H-PAR S.A.C.I corresponde al tipo de Insulina NPH requerido en el PBC, esto en relación al llamado LPN N° 99/2024 – “Adquisición de insumos y medicamentos para el Programa Nacional de Diabetes” ID N° 445.952.

Al respecto, se aclara que la insulina NPH, de acción intermedia que se administra para ayudar a controlar los niveles de azúcar en la sangre en personas con diabetes, es también llamada Insulina Isófana.

Por lo tanto, el nombre genérico Insulina Humana NPH podría nombrarse igualmente como Insulina Isófana.

Esperando haber respondido a lo solicitado y sin otro particular, me despido cordialmente.

Visto Bueno – Dirección de Registro de Medicamentos:

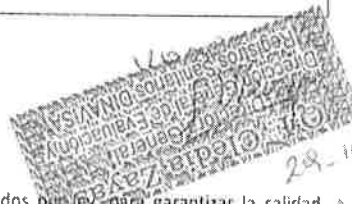
Q.F. Cathia Cano

Jefa Interina

Dirección de Registro de Medicamentos

Medicamentos - DINAVISA

A DGERS



Misión: Regular, vigilar y fiscalizar productos de aplicación en medicina y otros asignados por ley, para garantizar la calidad, seguridad y eficacia de los mismo en beneficio de las personas, respondiendo a los desafíos de la innovación y promoviendo el desarrollo, a través de acciones coordinadas e integradas, sostenidas en normas técnicas.

Visión: Ser una institución reguladora y fiscalizadora de Referencia Nacional e Internacional reconocida por su capacidad técnica, credibilidad y compromiso con la protección de la salud de la población y el desarrollo nacional.

Iturbe N° 883 e/ Manuel Domínguez y Fulgencio R. Moreno
Asunción, Paraguay

DIRECCIÓN OPERATIVA DE CONTRATACIONES
DEPARTAMENTO DE LICITACIONES

Asunción, 21 de octubre de 2024

NOTA DUC- DOC N° 1821/2024

Señor:

Q.F. Jorge Illiú, Director General Interino

Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria

Presente

De nuestra consideración,

Nos dirigimos a Usted, en relación al llamado LPN N° 99/2024 – "ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES" ID N° 445.952; por su intermedio a donde corresponda y a solicitud del **COMITÉ DE EVALUACIÓN**, con el fin de esclarecer dudas y complementar elementos que hacen a la misma evaluación, teniendo en cuenta lo establecido en la Normativa que reglamenta al Ley 7021/22, Art. 57 Aclaraciones de Ofertas (...) "En caso de duda, las convocantes deberán solicitar información a cualquier fuente pública o privada a fin de comprobar de manera efectiva la exactitud de los datos y los documentos facilitados por los oferentes..."

En ese contexto, se expone lo siguiente y se solicita la aclaración correspondiente:

- PARA EL ítem 3 Insulina Humana NPH:** en el PBC se requieren las siguientes características del producto:

Ítem	Nombre Genérico	Especificaciones Técnicas	Forma farmacéutica	Presentación de entrega
3	Insulina Humana NPH	100UI/ml	Inyectable	Frasco Ampolla x 10 ml.

- La firma H-PAR S.A.C.I. cotiza el siguiente producto:** INSULINA HUMANA N 100UI/ML BAUOL TOP con procedencia CHINA, nombre genérico INSULINA ISOFANA, con Registro Sanitario N° 26988-01-MB

Al respecto, se solicita aclarar si el producto ofertado por la firma H-PAR S.A.C.I. corresponde al tipo de insulina NPH requerido en el PBC, cuyas características son descriptas precedentemente.

Se adjunta copia del registro sanitario presentado por el oferente.

Asimismo, se ruega la atención respectiva en la brevedad posible, considerando el plazo establecido en el Art. 83 del decreto N° 2264/23. Sin más que agregar, aprovechamos la oportunidad para saludarlo muy cordialmente.

Lic. Fabián Acuña, Jefe
Departamento de Licitaciones

Lic. Laura Ojeda, Directora
Dirección Operativa de Contrataciones

Econ. Víctor Bernal, Director General
Dirección General de Administración y Finanzas



Dirección Nacional de
**VIGILANCIA
SANITARIA**

■ GOBIERNO
■ NACIONAL

114261

Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria
CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO
Medicamento Biológico

La Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, autoriza el Registro Sanitario del producto más abajo descrito, cumpliendo la misma con los requisitos y las legislaciones vigentes en la República del Paraguay según Código Sanitario Ley 836/80, Ley 1119/97 y Decreto N° 6611/16 y demás legislaciones vigentes.

CERTIFICADO Nro. **26988-01-MB**

Vencimiento: **12/05/2028**

Denominación Comercial:

INSULINA HUMANA N 100 UI/mL BAUEL TOP

Denominación Genérica:

INSULINA ISOFANA

Forma Farmacéutica: **SUSPENSION INYECTABLE**

Formula, cada 1 mL, contiene:

INSULINA HUMANA ISOFANA ADN RECOMBINANTE

100,000000 U.I.

Presentación,

Caja conteniendo un frasco ampolla multidosis x 10 mL

Caja conteniendo un cartucho multidosis de 3 mL

Cartucho de vidrio tipo I transparente de 3 mL, con tapón de goma de bromobutilo.

Frasco ampolla de vidrio tipo I transparente de 10 mL, tapón de goma de bromobutilo de 13 mm y sellado de aluminio flip off color verde oscuro.

Condición de conservación: Almacenar en refrigerador entre 2° y 8°C, no congelar. No dejar al alcance de los niños. Proteger de la luz.

Vía de administración: Subcutánea, Intravenosa y Intramuscular

Plazo de vida útil: **36 MESES**

Condición de venta: **BAJO RECETA**

Solicitado por: **BAUEL TOP S.A**

Director Técnico: **Q.F. MARIA ELVIRA VARGAS CACERES**

Elaborador del principio activo y del producto final:

WOCKHARDT Limited

BIOTECH PARK, H-14/2, MIDC WALUJ AURANGABAD 431136, MAHARASHTRA-INDIA

Acondicionamiento secundario, importado y distribuido por

BAUEL TOP-PARAGUAY

Asunción, 12 de Mayo de 2023



SERIE I ORIGINAL

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952		
Ley 7021		
Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30 Designación: 24/06/2024 SIMESE N°: 42504/24 Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024 Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024		
OFERENTE : FUSA S.A. No cumple. Por los motivos que se detallan mas abajo en esta planilla.		
	ITEM 3	
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	Insulina Humana NPH	
	100UI/ml Inyectable.	
	PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.	
	WOSULIN - N	
	URUGUAY	
MARCA:		
PROCEDENCIA:		
PRECIO OFERTADO:	27.900	
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:	141.400	
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	FUSA SA	
FABRICANTE:	WOCKHARDT LIMITED	
EVALUACION DE MUESTRAS:		
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica		
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE NOTA RESPUESTA FUSA S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		NO APLICA
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		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 RENOVACION DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE EXPEDIDA POR DINAVISA

Dra. Claudia Pretes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y E.S

Dr. Victor Arias Smitt
Director
Programa Nacional de Diabetes

Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del 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.	CUMPLE NOTA RESPUESTA WOCKHARDT LIMITED /FUSA 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 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.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario. Copia de la Carta de autorización 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.	NO CUMPLE. PRESENTA DOCUMENTACION INCOMPLETA:EN LA MISMA NO SE OBSERVA LA EMPRESA PROVEEDORA DEL ITEM OFERTADO. DICH0 REQUERIMIENTO FUE SOLICITADO EN 2 OCASIONES, EN LA PRIMERA VEZ FUE SOLICITADO ASI COMO SE INDICA EN EL PBC, Y EN LA SEGUNDA OPORTUNIDAD SE SOLICITO UNA ACLARACION DEL DOCUMENTO INDICANDO QUE DEBE PRESENTAR LA HOJA 1 Y 2
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
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


Dr. Victor Arias Smitt
 Director
 Programa Nacional de Diagnóstico


Dra. Claudia Torres
 Dirección de Gestión Logística
 DGGIES - MSP y E

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DLIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024


OFERENTE: CORPEXIM S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Victor Arias.

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmacéutica, Presentación de Entrega	
MARCA:	ITEM 2
PROCEDENCIA:	Sitagliptina
PRECIO OFERTADO:	100 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:	SITAGLIPINA PASTEUR
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	NACIONAL
FABRICANTE:	7.200
EVALUACION DE MUESTRAS:	9.374
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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 369
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 373
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.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE PAG 376 - 378

Dra. Cándida Freytes
Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Dr. Victor Arias Smiti
Director
Programa Nacional de Diabetes

Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 371
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 inscrita 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 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
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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 PAG 390
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE PAG 391
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 392
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 393
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 PAG 394


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


 Dr. Victor Arias Smiti
 Director
 Programa Nacional de Diabetes



COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30

Designación: 24/06/2024

SIMESE N°: 42504/24

Memoranda DOC-DLIC N°: 551/2024

Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE: AO POTI S.A: No cumple. Los motivos se detallan mas abajo en esta planilla.

ITEM 8	
LANCETAS DESECHABLES P/ DISPOSITIVO DIGITOPUNZOR	
Dispositivo para punción de sangre. Debe ser Universal. Envase Esteril Individual. PRESENTACION: Caja x 100 uds como minimo	
MARCA:	ENDOMED
PROCEDENCIA:	CHINA
PRECIO OFERTADO:	340
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:	NO APLICA
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO:	ENDOTERAPIA SRL
FABRICANTE:	HOSPITAL & HOMECARE IMP & EXP. CO LTD
EVALUACION DE MUESTRAS:	NO CUMPLE CON LA RESOLUCION SG N° 669/16. ART. 10: EN CUANTO A LA INFORMACION EN ENVASE COMERCIAL, NO SE OBSERVA: CONSERVACION Y CONDICION DE VENTA, INSTRUCCIONES DE USO, INFORMACION DEL IMPORTADOR (ENDOTERAPIA S.R.L.) Y CONDICION DE VENTA AUTORIZADO POR DNVs
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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA AO POTI SA
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA ENDOTERAPIA S.R.L
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

Dra. Claudia Eretes

Dirección de Gestión Logística
2024-09-25 10:10

Dr. Victor Arias Smiti
Director
Programa Nacional de Diabetes

El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
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.	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, 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 AO POTI SA ENDOTERAPIA SRL 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.	CUMPLE NOTA RESPUESTA HOSPITAL & HOMECARE IMP & EXP. CO LTD/ENDOTERAPIA SRL/AO POTI SA. CUMPLE. NOTA-RESPUESTA: AUTENTICACION.
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizada o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario. Copia de la Carta de autorización 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.	NO APLICA
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
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


Dra. Claudia Fretes
 Dirección de Gestión Logística
 Calle 5 de Mayo 1230


Dr. Victor Arias Smith
 Director
 Promama Nacional

Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requiendo por el MSPBS.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
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.	NO APLICA


Dra. Clauda Fretes
Dirección de Gestión Logística


Dr. Victor Arias Smith
Director
Programa Nacional de Diabetes

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memorando DOC-DIUC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE: BIOETHIC PHARMA S.A: *Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Víctor Arias.*

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	
MARCA:	ITEM 3
PROCEDENCIA:	Insulina Humana NPH
PRECIO OFERTADO:	100UI/ml Inyectable.
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:	PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	INSULINA ISOFANA BIOETHIC
FABRICANTE:	MEXICO
EVALUACION DE MUESTRAS:	63.000
	151.000
	BIOETHIC PHARMA S.A
	LABORATORIO PISA S.A
	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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE. FOLIO 28
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
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMMPLE. FOLIO 31
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	CUMMPLE. FOLIO 31/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

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

Dr. Víctor Arias Smit
Director
Nacional de Diabetes

Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, 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 30 : BPA Y D: BIOSTHIC PHARMA 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
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 36- 57 : CONTRATO MARCO NORMATIVO DE SUMINISTRO Y DISTRIBUCION : BIOETHIC PHARMA S.A/ SOCIEDAD PISA GLOBAL S.A/SELLO DEL REGISTRO PUBLICO DE COMERCIO, APOSTILLADO
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.	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA
Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante ni titular del registro sanitario, Copia de la Carta de autorización 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. FOLIO 32
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE
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 35
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 33
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE. FOLIO 33
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 33

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


Dr. Victor Arias Smit
Director
Procuraduría Nacional de Diabetes



COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30
Designación: 24/06/2024
SIMESE N°: 42504/24
Memoranda DOC-DLIC N°: 551/2024
Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE : QUIMFA S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Victor Arias.

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	ITEM 1	ITEM 2
	Glimepirida 4 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister	Sitagliptina 100 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister
MARCA:	LIPANTYL 4	SITAGLIP 100
PROCEDENCIA:	NACIONAL	NACIONAL
PRECIO OFERTADO:	1.150	5.350
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:	2.500	7.833
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :	QUIMFA S.A	QUIMFA S.A
FABRICANTE:	QUIMFA S.A	QUIMFA S.A
EVALUACION DE MUESTRAS:	CUMPLE	CUMPLE
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica		
Copia de la Resolución de Apertura Vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA QUIMFA S.A	CUMPLE NOTA RESPUESTA QUIMFA S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura Vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA	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	NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	NO APLICA	NO APLICA
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	NO APLICA	NO APLICA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA. PROSPECTO IMPRESO	CUMPLE NOTA RESPUESTA

Dra. Claudia Trétes

Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Dr. Victor Arias Smiti
Director
Programa Nacional de Diabetes

Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, 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 QUIMFA S.A BPF y C	CUMPLE NOTA RESPUESTA QUIMFA S.A BPF y C
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA	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	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	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	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 NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE	CUMPLE
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
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
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	CUMPLE NOTA RESPUESTA


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

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30

Designación: 24/06/2024

SIMISE N°: 42504/24

Memoranda DOC-DLIC N°: 551/2024

Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE : PROSALUD FARMA S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Victor Arias.

	ITEM 1	ITEM 2	ITEM 3	ITEM 4
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega	Glimepirida 4 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister	Sitagliptina 100 mg Comprimido. PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.	Insulina Humana NPH 100U/ml Inyectable. PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.	Insulina Pre mezclada humana cristalina/ NPH de 100U/ml Inyectable PRESENTACION: Frasco Ampolla x 10 ml.
	GLIMITAB	LIPAGLYN 100	GENSULIN N PROSALUD	GENSULIN M30 (30/70) PROSALUD
	NACIONAL	NACIONAL	POLONIA	POLONIA
	1.130	5.380	66.500	132.200
	3.300	7.587	180.000	190.000
MARCA:	PROSALUD FARMA SA	PROSALUD FARMA SA	PROSALUD FARMA SA	PROSALUD FARMA SA
	PROSALUD FARMA SA	PROSALUD FARMA SA	BIOTON SA	BIOTON SA
PROCEDENCIA:	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
PRECIO OFERTADO:				
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:				
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :				
FABRICANTE:				
EVALUACION DE MUESTRAS:				

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA SA	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA SA	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA SA	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA SA
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	NO APLICA	NO APLICA	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	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA


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


Dr. Victor Arias Smita
Director
Programa Nacional de Diabetes

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	NO APLICA	CUMPLE NOTA RESPUESTA PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE EXPEDIDA POR DINAVISA	CUMPLE NOTA RESPUESTA PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE EXPEDIDA POR DINAVISA
Presentar Folletos, Catálogos, prospectos impresos descriptivos de los bienes propuestos en castellano del Medicamento.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, 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 PROSALUD FARMA SA BPF y C	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA SA BPF y C	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA SA BPF y C	CUMPLE NOTA RESPUESTA PROSALUD FARMA SA BPF y C
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA	NO APLICA	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 inscripta en el Registro Público de Comercio.	NO APLICA	NO APLICA	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTON SA/PROSALUD FARMA SA	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTON SA/PROSALUD FARMA SA
Para oferentes que no sean el representante del producto ofertado ni titulares del Registro Sanitario, se deberá de presentar carta poder 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	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente autenticada por escribano Público. En caso de que el oferente no sea el titular del registro sanitario, se deberá de acreditar la cadena de autorizaciones hasta el fabricante o productor.	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA	NO APLICA
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	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 NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Todos los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
Planilla de datos garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, conforme al modelo adjunto.	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 43	CUMPLE PAG 43	CUMPLE PAG 43	CUMPLE PAG 43
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 43	CUMPLE PAG 43	CUMPLE PAG 43	CUMPLE PAG 43
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 PAG 43	CUMPLE PAG 43	CUMPLE PAG 43	CUMPLE PAG 43

Dra. Claudia Freites

Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Dr. Víctor Arias Smith
Director

COMITÉ DE EVALUACION. DGGIES

LPN N° 99 ADQUISICION DE INSUMOS Y MEDICAMENTOS PARA EL PROGRAMA NACIONAL DE DIABETES. Convocatoria de la Licitación 445952

Ley 7021

Fecha de Apertura de Ofertas: miércoles, 25 de septiembre de 2024 - 09:30

Designación: 24/06/2024

SIMESE N°: 42504/24

Memorando DOC-DUC N°: 551/2024

Inicio y entrega de evaluación: 01/10/2024 - 15/10/2024

OFERENTE: DALLAS S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas exigidas en el pliego de bases y condiciones, así como la muestra evaluada por el DR. Víctor Arias.

		ITEM 1	ITEM 2
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas: Concentración, Forma Farmaceutica, Presentación de Entrega		Glimepirida	Sitagliptina
		4 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister	100 mg Comprimido. PRESENTACION: Blister
MARCA:		GLIMEDEX 4	ROTAGLIP 100
PROCEDENCIA:		NACIONAL	NACIONAL
PRECIO OFERTADO:		1.200	5.450
ACTA DE FIJACION DE PRECIOS:		6.500	8.000
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO:		DALLAS SA	DALLAS SA
FABRICANTE:		DALLAS SA	DALLAS SA
EVALUACION DE MUESTRAS:		CUMPLE	CUMPLE
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica			
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos y/o Dispositivos Médicos, según corresponda. expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE PAG 28 - 29 DALLAS S.A	CUMPLE PAG 28 - 29 DALLAS S.A
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		NO APLICA	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	NO APLICA
El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario Vigente, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		NO APLICA	NO APLICA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.		NO APLICA	NO APLICA
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.		CUMPLE NOTA RESPUESTA PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE EXPEDIDA POR DINAVISA	CUMPLE NOTA RESPUESTA PRESENTA CONSTANCIA DE INICIO DE TRAMITE DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE EXPEDIDA POR DINAVISA

Dra. Claudia Fretes

Dirección de Gestión Logística
DGGIES - MSP y ES

Dr. Víctor Arias Smiti
Director

Programa Nacional de Diabetes

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 y/o Dispositivos Médicos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 30 DALLAS BPF y C	CUMPLE PAG 30 DALLAS BPF y C
Los oferentes que usufruían instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA	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.	NO APLICA	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 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 NOTA RESPUESTA	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Todo los documentos deben de estar traducidos al español.	CUMPLE	CUMPLE
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
Declaración jurada donde el oferente brinda la dirección oficial de correo electrónico en la que llegarán las Órdenes de Compra emitidas por la DGGIES.	CUMPLE PAG 31	CUMPLE PAG 31
Declaración Jurada del oferente donde manifiesta que asignará códigos de barras a los productos que le fueran adjudicados para su entrega en el Parque Sanitario de la DGGIES al momento de ser implementado y requerido por el MSPBS.	CUMPLE PAG 32	CUMPLE PAG 32
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 PAG 33	CUMPLE PAG 33


Dra. Claudia Fretes
 Dirección de Gestión Logística
 DGGIES - MESA Y ES


Dr. Victor Arias Smith
 Director
 Programa Nacional de Diagnóstico