

PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Convocante:

**Policia Nacional / Ministerio del Interior
Policia Nacional**

Nombre de la Licitación:

**ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS VARIOS PARA EL
HOSPITAL CENTRAL DE POLICIA RIGOBERTO CABALLERO**
(versión 4)

ID de Licitación:

406068



Modalidad:

Licitación Pública Nacional

Publicado el:

31/05/2022

"Pliego para la Adquisición de Bienes - Convencional"
Versión 4

RESUMEN DEL LLAMADO

Datos de la Convocatoria

ID de Licitación:	406068	Nombre de la Licitación:	ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS VARIOS PARA EL HOSPITAL CENTRAL DE POLICIA RIGOBERTO CABALLERO
Convocante:	Policia Nacional / Ministerio del Interior	Categoría:	17 - Equipos, Productos e instrumentales Médicos y de Laboratorio. Servicios asistenciales de salud
Unidad de Contratación:	Policia Nacional	Tipo de Procedimiento:	LPN - Licitación Pública Nacional

Etapas y Plazos

Lugar para Realizar Consultas:	En el SICP.-	Fecha Límite de Consultas:	06/06/2022 15:00
Lugar de Entrega de Ofertas:	Módulo de Ofertas Electrónicas	Fecha de Entrega de Ofertas:	13/06/2022 08:00
Lugar de Apertura de Ofertas:	Módulo de Ofertas Electrónicas	Fecha de Apertura de Ofertas:	13/06/2022 08:00

Adjudicación y Contrato

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

Datos del Contacto

Nombre:	IGNACIA BRITZ DE MORENO	Cargo:	JEFA INTERINA
Teléfono:	021442200	Correo Electrónico:	uoc@pn.gov.py

ADENDA

Adenda

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

Señores

OFERENTES

Presente

El Departamento de la Unidad Operativa de Contratación (UOC), de conformidad al Art. 22, Ley N° 2051/03, procede a efectuar ENMIENDAS al Pliego de Bases y Condiciones.

Asimismo, les recordamos que las modificaciones y enmiendas realizadas formarán parte del Pliego de Bases y Condiciones; y, por consiguiente, serán de observación y aplicación obligatoria por parte de los oferentes.

1. **MODIFICASE:** en el Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP), las etapas y plazos. Así mismo el bien a ser adquirido en el ítem N° 244.
2. **MODIFICASE:** en el Pliego de Bases y Condiciones, Requisitos de Calificación y Criterios de Evaluación, Capacidad Técnica.
3. **MODIFICASE:** en el Pliego de Bases y Condiciones, Suministros Requeridos - Especificaciones Técnicas, Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas, en el ítem N° 23, 24, 26, 47, 64, 68, 74, 106, 111, 140, 144, 158, 178, 184, 192, 225, 237, 243 y 244.

Se detectaron modificaciones en las siguientes cláusulas:

Sección: Requisitos de calificación y criterios de evaluación

- Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Sección: Suministros requeridos - especificaciones técnicas

- Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas

Se puede realizar una comparación de esta versión del pliego con la versión anterior en el siguiente enlace: <https://www.contrataciones.gov.py/licitaciones/convocatoria/406068-adquisicion-medicamentos-varios-hospital-central-policia-rigoberto-caballero-1/pliego/4/diferencias/3.html?seccion=adenda>

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

DATOS DE LA LICITACIÓN

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

Contratación Pública Sostenibles - CPS

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

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

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

Criterios sociales y económicos:

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

Criterios ambientales:

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

Conducta empresarial responsable:

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

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

Difusión de los documentos de la licitación

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

Aclaración de los documentos de la licitación

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

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

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

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

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

Documentos de la oferta

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

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

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

Oferentes en consorcio

Dos o más interesados que no se encuentren comprendidos en las inhabilidades para presentar ofertas o contratar, podrán unirse temporalmente para presentar una oferta sin crear una persona jurídica.

Para ello deberán presentar escritura pública de constitución del consorcio o un acuerdo con el compromiso de formalizar el consorcio por escritura pública en caso de resultar adjudicados, antes de la firma del contrato.

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

Aclaración de las ofertas

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

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

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

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

Disconformidad, errores y omisiones

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

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

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

1. Si hay una discrepancia entre un precio unitario y el precio total obtenido al multiplicar ese precio unitario por las cantidades correspondientes, prevalecerá el precio unitario y el precio total será corregido.
2. Si hay un error en un total que corresponde a la suma o resta de subtotales, los subtotales prevalecerán y se corregirá el total
3. En caso de que el oferente haya cotizado su precio en guaraníes con décimos y céntimos, la convocante procederá a realizar el redondeo hacia abajo.
4. Si hay una discrepancia entre palabras y cifras, prevalecerá el monto expresado en palabras a menos que la cantidad expresada en palabras corresponda a un error aritmético, en cuyo caso prevalecerán las cantidades en cifras de conformidad con los párrafos (1) y (2) mencionados.

Idioma de la oferta

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

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

No Aplica

Idioma del contrato

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

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

Moneda de la oferta y pago

La moneda de la oferta y pago será:

En Guaraníes para todos los oferentes

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

Visita al sitio de ejecución del contrato

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

No Aplica

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

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

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

Precio y formulario de la oferta

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

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

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

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

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

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

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

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

Abastecimiento simultáneo

El sistema de abastecimiento simultáneo para esta licitación será:

No Aplica

Incoterms

La edición de incoterms para esta licitación será:

No Aplica

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

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

Autorización del Fabricante

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

Se requerirá Autorización del Fabricante, o Presentar documentos que acrediten que el Oferente es fabricante del producto que oferta. Para todos los ítems.

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

Muestras

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

Se requerirá la presentación de muestras de los siguientes productos y en las siguientes condiciones: Se requiere para todos los ítems.

- Plazo para presentación de las muestras; deberán ser entregadas en el local del Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero, sito en Avda. Mcal. López esquina Juscelino Kubitschek, en el Dpto. de Suministro Bloque Itaipu, a partir de las 10:30 del día de la apertura de los Sobres/Oferta, como plazo máximo la recepción de muestras se dará hasta las 16:00 hs. Del día siguiente hábil.

- Condiciones de presentación;

Todas las muestras presentadas deberán estar correctamente identificadas, con los siguientes datos como mínimo:

- Identificación de la empresa oferente

- N° y nombre del llamado

- N° de Ítem

- Cantidad de muestras entregadas

- Descripción del Ítem (según lo requerido por la convocante en la lista de precios)

- Marca o Nombre comercial (según lo ofertado en la lista de precios).

- Procedencia

Obs.: El oferente podrá agregar los datos que considere necesarios.

-Cantidad de muestras solicitadas por ítem: Se solicita la entrega de 1 (una) muestra por ítem ofertado, según la presentación de entrega establecida en el Pliego de Bases y Condiciones, ejemplo (1 frasco, 1 unidad, 1 kit, 1 paquete, etc. Según corresponda).

- Criterios de evaluación a ser considerados, indicando las inspecciones y pruebas a aplicar.

El método de evaluación utilizado será: CUMPLE/NO CUMPLE.

Las muestras serán verificadas por el personal técnico del Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero, quienes elevarán un informe al Comité Evaluador, que servirá de base para la adjudicación. Se verificarán si corresponden al producto solicitado y ofertado. Asimismo, serán verificados la presentación, marca, origen, procedencia y fabricante, los cuales deberán estar impresos en el embalaje primario, que deberá estar conforme al Registro Sanitario expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria dependiente del MSP Y BS, al Formulario de la Lista de Precios que consta en la oferta y al formulario de datos garantizados, por cada producto ofertado y si las muestra cumplen con las Especificaciones Técnicas declaradas. El número de Registro Sanitario deberá estar impreso por la muestra presentada.

Las muestras deberán ser entregadas de acuerdo a lo ofertado y la forma de presentación en caso de ser adjudicados. No se aceptarán muestras fraccionadas ni vencidas.

En caso de detectarse discrepancia entre la Muestra y los documentos que forman parte de oferta, la misma será rechazada.

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

La falta de presentación de las muestras solicitadas en la forma y plazos establecidos en el Pliego de Bases y Condiciones será causal de descalificación de la oferta.

Procedimiento de devolución.

Una vez finalizado el proceso licitatorio luego de los 10 (diez) días hábiles posteriores a la fecha de Resolución de Adjudicación, los oferentes deberán retirar las muestras de aquellos ítems que no han sido adjudicados, en caso que no se retire las muestras el Hospital Central de Policía podrá disponer de las mismas.

Muestras de los ítems que no hayan sido adjudicados.

Para tal efecto, los mismos disponen de un plazo de 5 (cinco) días hábiles, en caso que no se retire las muestras el Hospital Central de Policía podrá disponer de las mismas.

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

Ofertas Alternativas

Se permitirá la presentación de oferta alternativa, según los siguientes criterios a ser considerados para la evaluación de la misma:

No Aplica

Copias de la oferta - CPS

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

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

Cantidad de copias requeridas:

0 copias

Formato y firma de la oferta

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

Periodo de validez de las ofertas

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

Las ofertas se deberán mantener válidas por el periodo indicado en el presente apartado, a partir de la fecha límite para la presentación de ofertas, establecido por la convocante. Toda oferta con un periodo menor será rechazada.

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

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

Garantías: instrumentación, plazos y ejecución.

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

Periodo de Validez de la Garantía de Mantenimiento de Oferta

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

El oferente deberá presentar como parte de su oferta una Garantía de Mantenimiento de acuerdo al porcentaje indicado para ello en el SICP y por el plazo indicado en este apartado.

Porcentaje de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato

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

10,00 %

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

Periodo de validez de la Garantía de Cumplimiento de Contrato

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

31 de enero de 2023.

Periodo de validez de la Garantía de los bienes

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

No Aplica

Tiempo de funcionamiento de los bienes

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

No Aplica

Plazo de reposición de bienes

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

3 (tres) días hábiles, contados a partir de la comunicación del rechazo.

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

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

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

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

Cobertura de Seguro de los bienes

La cobertura de seguro requerida a los bienes será:

No Aplica

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

Sistema de presentación de ofertas

El Sistema de presentación de ofertas para esta licitación será:

Un sobre

Los sobres deberán:

1. Indicar el nombre y la dirección del Oferente;
2. Estar dirigidos a la Convocante;
3. Llevar la identificación específica del proceso de licitación indicado en el SICP; y
4. Llevar una advertencia de no abrir antes de la hora y fecha de apertura de ofertas.
5. Identificar si se trata de un sobre técnico o económico.

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

Plazo para presentar las ofertas

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

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

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

Retiro, sustitución y modificación de las ofertas

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

2. Todas las comunicaciones deberán ser:

a) presentadas conforme a la forma de presentación e identificación de las ofertas y además los respectivos sobres deberán estar marcados "RETIRO", "SUSTITUCION" o "MODIFICACION";

b) recibidas por la Convocante antes del plazo límite establecido para la presentación de las ofertas;

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

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

Apertura de ofertas

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

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

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

a) "RETIRO". Se leerán en voz alta y el sobre con la oferta correspondiente no será abierto sino devuelto al Oferente remitente. No se permitirá el retiro de ninguna oferta a menos que la comunicación de retiro pertinente contenga la autorización válida para solicitar el retiro y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas.

b) "SUSTITUCION" se leerán en voz alta y se intercambiará con la oferta correspondiente que está siendo sustituida; la oferta sustituida no se abrirá y se devolverá al Oferente remitente. No se permitirá ninguna sustitución a menos que la comunicación de sustitución correspondiente contenga una autorización válida para solicitar la sustitución y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas.

c) "MODIFICACION" se abrirán y leerán en voz alta con la oferta correspondiente. No se permitirá ninguna modificación a las ofertas a menos que la comunicación de modificación correspondiente contenga la autorización válida para solicitar la modificación y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas. Solamente se considerarán en la evaluación los sobres que se abren y leen en voz alta durante el Acto de Apertura de las Ofertas.

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

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

6. Las ofertas sustituidas y modificadas presentadas, que no sean abiertas y leídas en voz alta durante el acto de apertura no podrán ser consideradas para la evaluación sin importar las circunstancias y serán devueltas sin abrir a los oferentes remitentes.

7. La falta de firma en un documento sustancial, es considerada una omisión sustancial que no podrá ser subsanada en ninguna oportunidad una vez abiertas las ofertas.

8. En el sistema de un solo sobre el acta de apertura deberá ser comunicada al Sistema de Información de Contrataciones Públicas para su difusión, dentro de los dos (02) días hábiles de la realización del acto de apertura.

9. En el sistema de doble sobre, el acta de apertura técnica deberá ser comunicada al SICP, para su difusión, dentro de los dos (02) días hábiles de la realización del acto de apertura, se procederá de igual manera una vez finalizado el acto de apertura económico

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN

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

Condición de Participación

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

Requisitos de Calificación

Capacidad Legal

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

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

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

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

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

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

Análisis de precios ofertados

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

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

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

El análisis de los precios, con esta metodología, será aplicado a cada ítem, rubro o partida que componga la oferta y en cada caso deberá ser

debidamente fundada la decisión adoptada por la Convocante en el ejercicio de su facultad discrecional.

Certificado de Producto y Empleo Nacional - CPEN

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

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

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

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

a) Consorcios:

a.1. Provisión de Bienes

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

Margen de preferencia local - CPS

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

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

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

Requisitos documentales para evaluación de las condiciones de participación

1. Formulario de Oferta (*)

[El formulario de oferta y lista de precios, generados electrónicamente a través del SICP, deben ser completados y firmados por el oferente.]

2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)

La garantía de mantenimiento de oferta debe ser extendida, bajo la forma de una garantía bancaria o póliza de seguro de caución.

3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social. (**)

4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)

5. Constancia de presentación de la Declaración Jurada de bienes y rentas, activos y pasivos ante la Contraloría General de la República, para los sujetos obligados según los incisos a) y b) del numeral 2 del art. 1 de la Ley N° 6355/19. (**)
6. Declaración Jurada de Declaración de Miembros, de conformidad con el formulario estándar Sección Formularios (**)
7. Certificado de Cumplimiento Tributario (**)
8. Patente Comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento principal del oferente. (**)
9. Documentos legales
9.1. Oferentes Individuales. Personas Físicas.
<ul style="list-style-type: none"> • Fotocopia simple de la Cédula de Identidad del firmante de la oferta. (*)
<ul style="list-style-type: none"> • Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes - RUC. (*)
<ul style="list-style-type: none"> • En el caso que suscriba la oferta otra persona en su representación, deberá acompañar una fotocopia simple de su cédula de identidad y una fotocopia simple del poder suficiente otorgado por Escritura Pública para presentar la oferta y representarlo en los actos de la licitación. No es necesario que el poder esté inscripto en el Registro de Poderes. (*)
9.2. Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.
<ul style="list-style-type: none"> • Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)
<ul style="list-style-type: none"> • Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes y fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad.
<ul style="list-style-type: none"> • Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (*)
9.3. Oferentes en Consorcio.
<ol style="list-style-type: none"> 1. Cada integrante del consorcio que sea una persona física domiciliada en la República del Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales especificados en el apartado Oferentes individuales. Personas Físicas. Cada integrante del consorcio que sea una persona jurídica domiciliada en Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales Personas Jurídicas. (*)
<ol style="list-style-type: none"> 2. Original o fotocopia del consorcio constituido o del acuerdo de intención de constituir el consorcio por escritura pública en caso de resultar adjudicados y antes de la firma del contrato. Las formalidades de los acuerdos de intención y de los consorcios serán determinadas por la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas (DNCP). (*)

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

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

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

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

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

Los documentos indicados con doble asterisco (**) deberán estar vigentes a la fecha y hora tope de presentación de oferta.

Capacidad Financiera

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

a) Contribuyente de IRACIS - IRE

Deberán cumplir con el siguiente parámetro:

a. Ratio de Liquidez: activo corriente / pasivo corriente

Deberá ser igual o mayor que 1, en promedio, en los 3 últimos años (2018, 2019 y 2020).

b. Endeudamiento: pasivo total / activo total

No deberá ser mayor a 0,80 en promedio, en los 3 últimos años (2018, 2019 y 2020).

c. Rentabilidad: Porcentaje de utilidad después de impuestos o pérdida con respecto al Capital.

El promedio en los últimos 3 años (2018, 2019 y 2020), no deberá ser negativo.

b) Contribuyente de IRPC - IRE

Deberán cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales (2018, 2019 y 2020) requeridos.

c) Contribuyente de IRP - IRE

Deberán cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales (2018, 2019 y 2020) requeridos.

d) Contribuyente exclusivamente IVA General

Deberá cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los últimos 6 meses.

Para los casos de Consorcios, se requerirá que todos los integrantes del mismo cumplan con la totalidad de lo requerido en la Capacidad Financiera

Requisitos documentales para la evaluación de la capacidad financiera

a) Balance General y Cuadro de Estado de Resultados de los años 2018-2019-2020 para contribuyente de IRACIS, así como Impuesto a la Renta Formulario 101 correspondientes a los ejercicios fiscales 2018-2019-2020.

b) IVA General de los últimos 6 meses, para contribuyentes SÓLO del IVA General

c) Formulario 106 de los últimos 2018-2019-2020 años para contribuyentes del IRPC

d) Formulario 104 de los últimos 2018-2019-2020 años para contribuyentes de IRP

Experiencia requerida

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

- Existencia Legal de por lo menos 3 (tres) años de antigüedad, que será comprobada desde la fecha de inscripción en el Registro Único de Contribuyente.
- Demostrar haber suministrado satisfactoriamente la Provisión Medicamentos Varios para Instituciones Públicas y/o Privadas en los últimos 3 (tres) años (2019-2020-2021) en un porcentaje equivalente del 50% del monto total máximo ofertado.
- Deberá presentar Constancia emitida por el Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero donde se expresa que el oferente no se encuentra en mora en la entrega de medicamentos, emitida dentro de los dos meses anteriores a la apertura y recepción de ofertas y/o Declaración Jurada manifestando que no es proveedor del Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero.

Requisitos documentales para la evaluación de la experiencia

- Constancia de Inscripción en el Registro Único de Contribuyente emitida por la SET.
- Copia de facturaciones y/o contratos con sus recepciones finales que avalen la experiencia requerida.
- Constancia emitida por el Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero donde se expresa que el oferente no se encuentra en mora en la entrega de medicamentos, emitida dentro de los 2 (dos) meses anteriores a la apertura y recepción de ofertas y/o Declaración Jurada manifestando que no es proveedor del Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero.

Capacidad Técnica

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

- Planilla de Datos Garantizados debidamente completada y firmada.
- **Acreditar estar habilitado por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social. En caso de que las documentaciones se encuentren vencidas, se deberá presentar Constancia o Certificado de que los mismos se encuentren en trámites de renovación ante el MSP Y BS, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria que certifique que el oferente se encuentra apto para comercializar y/o fabricar Medicamentos según corresponda.**
- El oferente deberá demostrar que cuenta 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.
- El oferente deberá demostrar que en caso de ser adjudicado cuenta con la capacidad de entrega de hasta el 30% de los productos adjudicados a los 5 (cinco) días hábiles posteriores a la recepción de la orden de compra una vez firmado el contrato.

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

- Planilla de Datos Garantizados debidamente completada y firmada.
- **Presentar los siguientes documentos expedidos por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social:**
- **Copia de la Resolución de Apertura vigente o en trámites de renovación de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar medicamentos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social.**
- **Copia de la Resolución de Apertura vigente o en trámite de renovación tanto del Oferente como del representante en el país, que los habilite para fabricar, importar y comercializar medicamentos, en caso de oferentes distribuidoras que representan a otras empresas (importadoras o de productos nacionales).**
- **Copia de la Resolución de Apertura vigente o en trámites de renovación que lo habilite para fabricar y comercializar medicamentos del oferente y el fabricante, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social, en el caso de que el fabricante del producto (para fabricación nacional) no sea el oferente.**
- Certificado de Buenas Prácticas de fabricación y/o almacenamiento según corresponda, vigente a la fecha de apertura de ofertas.
- Para los productos importados, deberán presentar documentos que certifiquen el Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y almacenamiento/GMP de origen vigente a la fecha de apertura de ofertas.
- Certificado de Registro Sanitario vigente del producto ofertado, en caso de que se encuentre vencido, presentar el certificado expedido por el ente regulador de que el mismo se encuentra en trámite de renovación.
- Acta de Fijación de precios de cada producto ofertado.
- Constancia de inscripción en el Registro Nacional del Estupefacientes de la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSP y BS, en caso de ofertar medicamentos controlados, para el oferente y el distribuidor o importador del producto ofertado, para los ítems N° 19, 22, 70, 71, 85, 98, 122, 135, 157, 189, 219, 220, 240 y 241.
- Constancia expedida por la Secretaría Nacional Antidrogas (SENAD), conforme al Artículo 2° de la Ley 1340 /88 modificada por la Ley 68/92 Registro Nacional de Sustancias Estupefacientes y Drogas Peligrosas, en caso de ofertar medicamentos controlados, para el oferente y el distribuidor o importador del producto ofertado, para los ítems N° 19, 22, 70, 71, 85, 98, 122, 135, 157, 189, 219, 220, 240 y 241.
- Declaración jurada donde 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, para el ítem N° 27, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150 y 184.
- Declaración Jurada de que el oferente en caso de ser adjudicado cuenta con la capacidad de entrega de hasta el 30% de los productos adjudicados a los 5 (cinco) días hábiles posteriores a la recepción de la orden de compra una vez firmado el contrato.

Criterios de desempate de ofertas

En caso de que existan dos o más oferentes solventes que cumplan con todos los requisitos establecidos en el pliego de bases y condiciones del llamado, igualen en precio y sean sus ofertas las más bajas, el comité de evaluación determinará cuál de ellas es la mejor calificada para ejecutar el contrato utilizando los criterios dispuestos para el efecto por la DNCP en la reglamentación pertinente.

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

SUMINISTROS REQUERIDOS - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

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

Suministros y Especificaciones técnicas

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

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

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

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas

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

Ítem	Descripción del Bien	Especificaciones Técnicas	Unidad de Medida	Forma Farmacéutica	Presentación	Presentación de entrega
1	ACENOCUMAROL COMPRIMIDO	Acenocumarol 4 mg	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
2	ACETAZOLAMIDA COMPRIMIDO	Acetazolamida 250 mg	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
3	Acetilcisteína Granulado	Acetilcisteína 600 mg.	Unidad	Polvo	Sobre	Sobres x 3 gramos como mínimo
4	ACICLOVIR COMPRIMIDO	Aciclovir 800 mg	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 5 comprimidos como mínimo
5	Aciclovir - Suspensión	Aciclovir 400mg/5mL	Unidad	Suspensión	Frasco	Frasco x 120 ml como mínimo
6	Acido Acetil Salicílico - Comprimido	Acido Acetil Salicílico 125 mg	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo

7	Amoxicilina + acido clavulanico Suspensión	ACIDO CLAVULANICO 57 MG/5 ML+AMOXICILINA 400 MG/5ML	Unidad	Polvo	Caja	Caja conteniendo un Frasco con polvo para preparar 70 mL como mínimo de suspensión extemporánea + dosificador
8	ACIDO FOLICO COMPRIMIDO	ACIDO FOLICO 5 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster por 10 comprimidos como mínimo
9	ACIDO FUSIDICO CREMA	ACIDO FUSIDICO 2%	Unidad	Crema	Pomo	Pomo x 15 gramos como mínimo
10	Activador Tisular del Plasminogeno Inyectable	Activador Tisular del Plasminogeno 50 mg. Inyectable. Frasco ampolla + equipo de perfusión + activador	Unidad	Inyectable	Caja	Caja conteniendo 2 Frasco ampolla x 50 ML + 2 equipos de perfusión + 2 activador
11	Adenosina inyectable	ADENOSINA 3 MG/ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2 mL
12	Albendazol - ampolla bebible	ALBENDAZOL 400 MG	Unidad	Suspensión Oral	Ampolla	Ampolla bebible x 10 mL como mínimo
13	ALBUMINA HUMANA SOLUCIÓN	ALBUMINA HUMANA 200 MG/ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 50 mL como mínimo
14	ALENDRONATO COMPRIMIDO	ALENDRONATO 70 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 4 comprimido como mínimo
15	Alfa milasa - Jarabe	ALFA AMILASA 1000 UCEIP	Unidad	Jarabe	Frasco	Frasco x 125 mL como mínimo
16	ALFA AMILASA COMPRIMIDO	ALFA AMILASA 3000 UCEIP	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
17	ALFACALCIDOL CAPSULA	ALFACALCIDOL 0.25 MCG	Unidad	Cápsula	Unidad	Blíster x 10 capsulas como mínimo
18	ALLOPURINOL COMPRIMIDO	ALLOPURINOL 300 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
19	ALPRAZOLAM COMPRIMIDO	ALPRAZOLAM 1 MG (RSA) EN COMPRIMIDO RANURADO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo. Ranurado

20	AMBROXOL JARABE	AMBROXOL 30 MG/5ML	Unidad	Jarabe	Caja	Caja conteniendo Frasco x 100 mL como mínimo + dosificador
21	Amikacina Inyectable	AMIKACINA 500 MG/2ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla 2 ml como mínimo
22	Amitriptilina Clorhidrato comprimido	AMITRIPTILINA 25 MG(RSA)	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster por 10 comprimidos como mínimo
23	Amoxicilina + Sulbactam suspensión	AMOXICILINA 1G+SULBACTAN 250MG	Unidad	Polvo	Caja	Caja conteniendo un Frasco x 60 mL como mínimo + dosificador
24	Amoxicilina suspensión	AMOXICILINA 500 MG/5ML	Unidad	Polvo	Caja	Caja conteniendo un Frasco x 60 mL como mínimo + dosificador
25	AMOXICILINA +ACIDO CLAVULANICO COMPRIMIDO	AMOXICILINA 875 MG+ACIDO CLAVULANICO 125 MG	Unidad	Comprimido recubierto	Unidad	Blíster x 7 Comprimidos recubiertos como mínimo
26	AMPICILINA+SULBACTAN INYECTABLE	AMPICILINA 1G+SULBACTAN 500MG/5ML	Unidad	Polvo	Vial	Caja conteniendo un Frasco ampolla de Polvo para solución Inyectable + Solvente con 5 ml como mínimo
27	Anfotericina inyectable	ANFOTERICINA B 50 MG	Unidad	Polvo	Vial	Polvo liofilizado para infusión IV. Frasco ampolla
28	ATENOLOL COMPRIMIDO	ATENOLOL 100 MG EN COMPRIMIDO RANURADO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 Comprimidos Ranurados
29	ATORVASTATINA COMPRIMIDO	ATORVASTATINA 40 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 5 comprimidos recubierto como mínimo.
30	AZATIOPRINA COMPRIMIDO	AZATIOPRINA 50 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
31	Azelastina gotas	AZELASTINA HCL 0.05%	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 5 mL como mínimo
32	AZITROMICINA COMPRIMIDO	AZITROMICINA 500 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 6 comprimidos como mínimo. Recubierto

33	BACLOFENO COMPRIMIDO	BACLOFENO 10 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
34	Beclometasona Salbutamol aerosol	BECLOMETASONA 50 MCG +SALBUTAMOL 100MCG	Unidad	Aerosol	Frasco	Frasco aerosol x 250 dosis como mínimo
35	Betahistina Clorohidrato Comprimido	BETAHISTINA DIHIDROCLORURO 16 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
36	Clotrimazol + gentamicina + betametasona crema	BETAMETASONA 0.1 G+CLOTRIMAZOL 20MG+GENTAMICINA 0.1G	Unidad	Crema	Pomo	Pomo x 30 gramos como mínimo
37	Betametasona Sodio Fosfato Inyectable	BETAMETASONA 6 MG+BETAMETASONA ACETATO 6 MG	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2 mL. como mínimo
38	BETAMETASONA VALERATO CREMA	BETAMETASONA VALERATO 0.1 G/100 G	Unidad	Crema	Pomo	Pomo x 15 gramos como mínimo
39	BICALUTAMIDA COMPRIMIDO	BICALUTAMIDA 50 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 7 comprimidos como mínimo
40	BIPERIDENO COMPRIMIDO	BIPERIDENO 2 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
41	BISACODILO COMPRIMIDO	BISACODILO 5 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
42	BISOPROLOL COMPRIMIDO	BISOPROLOL 5 MG	Unidad	Comprimido Recubierto	Unidad	Blíster x 10 comprimidos recubiertos como mínimo
43	Brimonidina gotas oftalmologica	BRIMONIDINA 0.2%	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 5 mL. como mínimo
44	Timolol+ Brimonidina Colirio	BRIMONIDINA 2MG+TIMOLOL 5MG/ML	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 10 mL. como mínimo
45	Budesonida Aerosol	BUDESONIDA 200 MCG	Unidad	Aerosol	Frasco	Aerosol con adaptador bucal por 200 dosis
46	Clorhidrato de Bupivacaina c/epinefrina Inyectable	BUPIVACAINA C/EPINEFRINA 5 MG/ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 20 ml como mínimo
47	Bupivacaina hipervarica Inyectable	BUPIVACAINA HIPERBARICA 5MG/ML+GLUCOSA 8% PESADA	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 4 ml como mínimo

48	Clorhidrato de Bupivacaina Inyectable	BUPIVACAINA S/EPINEFRINA 5 MG/ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 20 ml como mínimo
49	Carbonato de Calcio Comprimido	CALCIO 1250 MG(CA.ELEM.500MG)	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
50	CARBAMAZEPINA COMPRIMIDO	CARBAMAZEPINA 200 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
51	Levodopa + Carbidopa - comprimido	CARBIDOPA 25 MG+LEVODOPA 250MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
52	CARBONATO DE LITIO COMPRIMIDO	CARBONATO DE LITIO 300 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
53	Lagrimas artificiales colirio	CARBOXIMETILCELULOSA SÓDICA 10 MG/ML	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 10 ml como mínimo
54	CARVEDILOL COMPRIMIDO	CARVEDILOL 12.5 MG EN COMPRIMIDO RANURADO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Ranurados como mínimo
55	CEFALEXINA CAPSULA	CEFALEXINA 500 MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 10 capsulas como mínimo
56	CEFAZOLINA INYECTABLE	CEFAZOLINA 1G.	Unidad	Polvo	Vial	Polvo liofilizado para Solución. Frasco ampolla
57	Cefixima Suspensión	CEFIXIMA 200MG/5ML	Unidad	Polvo	Caja	Caja conteniendo un Frasco con polvo para suspensión x 50 ml como mínimo + dosificador
58	CEFIXIMA COMPRIMIDO	CEFIXIMA 400MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos recubiertos como mínimo
59	Ceftazidima inyectable	CEFTAZIDIMA SODICA 1G	Unidad	Polvo	Vial	Polvo liofilizado para infusión IV. Frasco ampolla
60	CEFTRIAXONA POLVO PARA INYECTABLE	CEFTRIAXONA 1G	Unidad	Polvo	Caja	Caja conteniendo un Frasco ampolla + solvente x 5ml como mínimo

61	CETIRIZINA COMPRIMIDO	CETIRIZINA 10MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
62	Cetirizina jarabe	CETIRIZINA 5MG/5ML	Unidad	Jarabe	Caja	Caja conteniendo un Frasco x 100 ml como mínimo + dosificador
63	Ciclobenzaprina comprimido	CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO 10MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido recubierto como mínimo
64	Imipenem + cilastatina inyectable	CILASTATINA 500 MG+IMIPENEM 500 MG	Unidad	Polvo	Vial	Frasco ampolla con Polvo para solución inyectable
65	CIPROFIBRATO CAPSULA	CIPROFIBRATO 100MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 10 CAPSULAS como mínimo
66	CIPROFLOXACINA INYECTABLE	CIPROFLOXACINA 200MG/100ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 100mL. como mínimo
67	CIPROFLOXACINA GOTA	CIPROFLOXACINA 3 MG	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 5 mL como mínimo
68	CIPROFLOXACINA COMPRIMIDO	CIPROFLOXACINA 500MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Recubiertos como mínimo
69	Propionato de clobetasol crema	CLOBETASOL 17-PROPIONATO 0.05%	Unidad	Crema	Pomo	Pomo x 15 gramos como mínimo
70	CLONAZEPAM COMPRIMIDO	CLONAZEPAM 2MG (RSA)	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
71	Clonazepam gotas	CLONAZEPAN 2.5MG (RSA)	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 20 ml como mínimo
72	Propinoxato + Clonixinato de Lisina Inyectable	CLONIXINATO DE LISINA 100MG/2ML+PROPINOXATO 15MG/2ML	Unidad	Inyectable	Caja	CAJA CONTENIENDO AMPOLLA N° 1 DE PROMINOXATO 15MG/2ML Y AMPOLLA N° 2 DE CLONIXINATO DE LISINA 100MG/2ML
73	Propinoxato + Clonixinato de Lisina Comprimido	CLONIXINATO DE LISINA 125MG+PROPINOXATO 10MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo

74	CLOPIDOGREL COMPRIMIDO	CLOPIDOGREL 75 mg COMPRIMIDO RECUBIERTO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 7 comprimidos recubiertos
75	CLORFENIRAMINA MALEATO INYECTABLE	CLORFENIRAMINA MALEATO 10MG/1ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 1 mL. como mínimo
76	Clorfeniramina Maleato Jarabe	CLORFENIRAMINA MALEATO 2.5MG/5ML	Unidad	Jarabe	Caja	Caja conteniendo un Frasco x 100 mL. como mínimo + dosificador
77	CLORFENIRAMINA MALEATO COMPRIMIDO	CLORFENIRAMINA MALEATO 4MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
78	CLORFENIRAMINA + PSEUDOEFEDRINA + ASOCIADO JARABE	Codeina Fosfato 10 mg; Pseudoefedrina Clorhidrato 30 Mg, Clorfeniramina Maleato 2 Mg; Extracto Fluido de Tolu 0,05 ML, Extracto Blando de Hierbas 15 Mg. (RSA)	Unidad	Jarabe	Caja	Caja Conteniendo Frasco x 120 ml como mínimo + dosificador (RSA)
79	CLORHIDRATO DE MECLIZINA COMPRIMIDO	CLORHIDRATO DE MECLIZINA 25 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
80	CLORHIDRATO DE SERTRALINA COMPRIMIDO	CLORHIDRATO DE SERTRALINA 50 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
81	Fosfato de antazolina + Clorhidrato de tetrazolina Gotas	CLORHIDRATO DE TETRAHIDROZOLINA 0.4 MG+FOSFATO DE ANTAZOLINA 0.5MG	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 10 ml como mínimo
82	Fluorometolona + Tetrazolina Colirio	CLORHIDRATO DE TETRAZOLINA 0.25MG+FLUOROMETOLONA 1MG	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 10 ml como mínimo
83	Cloruro de Potasio Solución Inyectable	CLORURO DE POTASIO 3 MOLAR X 10ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 10mL. como mínimo
84	CLORURO DE SODIO SOLUCIÓN INYECTABLE	CLORURO DE SODIO 3 MOLAR X 10ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 10 ml como mínimo
85	CODEINA +PARACETAMOL COMPRIMIDO	CODEINA 30MG+PARACETAMOL 500MG (RSA)	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster por 10 comprimidos como mínimo
86	COLCHICINA COMPRIMIDO	COLCHICINA 1 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo

87	COMPLEMENTO VITAMINICO+OLIGOELEMENTOS-COMPRIMIDO	COMPLEMENTO VITAMINICO+OLIGOELEMENTOS (vitamina A 1000 UI, Vitamina D 200 U.I., Vitamina B1 100 mg, Vitamina B2 10mg, Vitamina B6 100mg, Vitamina B12 0,50mg, Vitamina E 30mg, Biotina 0.025mg, Nicotinamida 0,5mg, Calcio Pantotenato 25mg, Dicalcio Fosfato 55mg, Ferroso Sulfato 25mg, Magnesio Sulfato 30mg, Cobre Sulfato 1,2mg, Zinc Sulfato 0,8mg, Manganeseo Sulfato 1mg, Potasio Ioduro 0,15mg, Sodio Fluoruro 0,2mg)	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
88	Dabigatran Etexilato Capsula	DABIGATRAN ETEXILATO 110MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 7 capsulas como mínimo
89	Dexametasona + Neomicina + Polimixina B gotas	DEXAMETASONA 0.5MG+NEOMICINA 3.5G+POLIMIXINA B SULFATO 12.000UI	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero por 10 ML como mínimo
90	Tobramicina + Dexametasona gotas oftálmicas	DEXAMETASONA 1MG+TOBRAMICINA 3MG/ML+GOTAS	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero por 10 ML como mínimo
91	Dexametasona - neomicina - polixina B pomada	DEXAMETASONA 50MG+POLIMIXINA B+NEOMICINA 350MG	Unidad	Ungüento	Pomo	POMO X 5 G como mínimo
92	DEXAMETASONA INYECTABLE	DEXAMETASONA 8MG/2ML IM/IV	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2 ml como mínimo
93	DEXAMETASONA COMPRIMIDO	DEXAMETASONA 8MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
94	Dexametazona fosfato bisodica + Dexametazona Pivalato - Inyectable	DEXAMETASONA FOSFATO BISODICO 4MG+DEXAMETASONA PIVALATO 16MG	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 2 mL. como mínimo
95	Dexametasona + Nafazolina + Asociado gotas	DEXAMETASONA FOSFATO SÓDICO 0,05 MG+NAFAZOLINA HCL 0,20 MG/ML+TOBRAMICINA 3MG/ML	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 5ml como mínimo
96	Dexametasona gotas	DEXAMETAZONA 0.1 %G+SOLUCIÓN OFTÁLMICA	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 10 ml como mínimo
97	Dextrometorfano gota	DEXTROMETORFANO HBR 15MG/ML	Unidad	Solución	Frasco	Frasco Gotero x 15 ml como mínimo
98	Diazepam Inyectable	DIAZEPAM 10MG/2ML (RSA) IM/IV	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2 ml como mínimo

99	Diclofenac Potasico+Paracetamol+Asociado Comprimido	DICLOFENAC POTASICO 50MG+PARACETAMOL 400MG+HIDROXIDO DE ALUMINIO 100 MG+PAPAINA 10.000 UI	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
100	DICLOFENAC SODICO INYECTABLE	DICLOFENAC SODICO 75MG IM/IV	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 3 ml como mínimo
101	DIGOXINA COMPRIMIDO	DIGOXINA 0.25MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
102	DIOSMINA COMPRIMIDO	DIOSMINA 600MG COMPRIMIDO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Recubiertos como mínimo
103	DIPIRONA INYECTABLE	DIPIRONA 1G/2ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2ml como mínimo
104	Dipirona gotas	DIPIRONA 500MG/ML	Unidad	Solución Oral	Frasco	Frasco gotero x 10 ml como mínimo
105	Dipirona / Metamizol comprimido	DIPIRONA 500MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
106	DOMPERIDONA +SIMETICONA GOTAS	DOMPERIDONA 10MG/ML+SIMETICONA 100MG/ML	Unidad	Suspensión Oral	Frasco	Frasco gotero x 30 ml como mínimo
107	DONEPEZILO COMPRIMIDO	DONEPEZILO 10MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos dispersables como mínimo
108	DOXICICLINA COMPRIMIDO	DOXICICLINA 100MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos
109	ENALAPRIL COMPRIMIDO	ENALAPRIL 20MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster troquelado x 10 comprimidos ranurados como mínimo
110	Enalaprilato (enalapril Inyectable)	ENALAPRILATO 2.5MG/2ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 2 ml como mínimo
111	Enoxaparina Sodica Inyectable	ENOXAPARINA SODICA 60 MG/0,6 ML	Unidad	Inyectable SC/IV	Jeringa Precargada	Jeringa prellenada no retraible x 0,6 ml como mínimo con dispositivo de bioseguridad incorporado

112	Ergonovina Maleato Inyectable	ERGONOVINA/ERGOMETRINA MALEATO 0.2MG/ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 1 mL. como mínimo
113	Eritropoyetina - Inyectable	ERITROPOYETINA HUMANA RECOMBINANTE 4000UI/1ML	Unidad	Inyectable	Jeringa Precargada	Jeringa prellenada x 1 mL. como mínimo
114	Ertapenem inyectable	ERTAPENEM 1 G	Unidad	Polvo	Vial	POLVO LIOFILIZADO P/ INY. FRASCO AMPOLLA
115	ESCITALOPRAM COMPRIMIDO	ESCITALOPRAM 20MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
116	ESPIRONOLACTONA COMPRIMIDO	ESPIRONOLACTONA 25MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
117	Estriol Óvulos	ESTRIOL 0.5 MG	Unidad	Óvulos	Unidad	Blíster x 5 óvulos como mínimo
118	Eszopiclona Comprimido	ESZOPLICONA 3MG comprimidos recubiertos	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos recubiertos como mínimo
119	Fenazopiridina Comprimido	FENAZOPIRIDINA (FENILAZOPIRIDINA) 200MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 7 comprimidos Recubiertos como mínimo
120	FENILEFRINA +TROPICAMIDA GOTA	FENILEFRINA 50 MG/ML+TROPICAMIDA 5 MG	Unidad	Solución oftálmica	Frasco	Frasco gotero x 5 mL como mínimo
121	FENITOINA COMPRIMIDO	FENITOINA 100MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
122	Fentanilo Inyectable	FENTANILO 0.05MG/ML (RC)	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2 mL. como mínimo
123	FLUCONAZOL CAPSULA	FLUCONAZOL 150MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 2 capsulas como mínimo
124	FLUOXETINA COMPRIMIDO	FLUOXETINA 20MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido troquelado como mínimo
125	Salmeterol+fluticasona aerosol	FLUTICASONA 125MCG +SALMETEROL XINAFOATO 25MCG	Unidad	Aerosol	Frasco	Frasco Aerosol x 120 dosis como mínimo

126	Salmeterol+fluticasona aerosol	FLUTICASONA PROPIONATO 250MCG+SALMETEROL XINAFOATO 25MCG	Unidad	Aerosol	Frasco	Frasco Aerosol x 120 dosis como mínimo
127	Fluticasona Spray Nasal	FLUTICASONA PROPIONATO 50MCG SOLUCIÓN INHALATORIA	Unidad	Spray Nasal	Frasco	Frasco aerosol x 10 mL. 120 dosis como mínimo
128	Fosfato monosodico + fosfato bisodico Solución	FOSFATO DE SODIO DIBASICO 7G+FOSFATO DE SODIO MONOBASICO 19G	Unidad	Solución	Frasco	Frasco descartable de Solución para enema
129	Fosfato monosodico + fosfato bisodico Solución	FOSFATO DE SODIO DIBASICO 8.1G+FOSFATO DE SODIO MONOBASICO 21,5G	Unidad	Solución	Frasco	Frasco descartable de Solución para enema
130	FUROSEMIDA COMPRIMIDO	FUROSEMIDA 40MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
131	Gentamicina Inyectable	GENTAMICINA 400MG/10ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco X 10 mL. Como mínimo
132	GLIMEPIRIDA COMPRIMIDO	GLIMEPIRIDA 4MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
133	GLUCONATO DE CALCIO INYECTABLE	GLUCONATO DE CALCIO 10%	Unidad	Inyectable IV	Ampolla	Ampolla x 10 mL. Rotulo color verde según Res. SG 046/16 MSPBS
134	Glucosamina + Condroitin sulfato polvo	GLUCOSAMINA SULFATO 1500 MG+CONDROITIN SULFATO SODICO 1200 MG	Unidad	Polvo granulado	Sobre	Sobre x 4 g como mínimo
135	HALOPERIDOL GOTAS	HALOPERIDOL 2MG/ ML (RSA)	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 10 mL como mínimo
136	Heparina sodica Inyectable	HEPARINA SODICA 5000UI/ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 5 mL. como mínimo
137	HIDROCLOROTIAZIDA COMPRIMIDO	HIDROCLOROTIAZIDA 50MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
138	Hidrocortisona inyectable	HIDROCORTISONA 100MG+POLVO LIOFILIZADO P/ INY	Unidad	Polvo	Vial	Polvo liofilizado para Solución. Frasco ampolla
139	HIDROXICLOROQUINA COMPRIMIDO	HIDROXICLOROQUINA 200MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo

140	Hierro Glicinato Quelato - Solución oral	HIERRO GLICINATO QUELATO 30MG/ML	Unidad	Solución Oral	Frasco	Frasco gotero x 25 ml como mínimo
141	IBUPROFENO SUSPENSIÓN	IBUPROFENO 200MG/5ML	Unidad	Suspensión Oral	Caja	Caja Conteniendo un Frasco x 100 mL como mínimo + Dosificador
142	IBUPROFENO CAPSULA	IBUPROFENO 400MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 10 capsulas como mínimo
143	N-Butil Bromuro de Hioscina +Ibuprofeno Comprimido	IBUPROFENO 400MG+N-BUTILBROMURO DE HIOSCINA 20MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 Comprimidos Recubiertos
144	Inmunoglobulina Humana Solución Inyectable	Inmunoglobulina G Humana de 10 gr/100 mL. Solución para perfusión. Frasco x 100 mL. como mínimo. (Termolábil)	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 100 ml como mínimo
145	Insulina Lenta Analoga	INSULINA ANALOGA LENTA DETEMIR 100 UI/ML	Unidad	Inyectable	Inyector	Lapicera Precargada descartable
146	Insulina Lenta Analoga	INSULINA ANALOGA LENTA GLARGINA 100UI/ML	Unidad	Inyectable	Inyector	Lapicera con 1 cartucho prellenado x 3 ml
147	Insulina Lenta Analoga	INSULINA ANALOGA LENTA GLARGINA 300UI/ML	Unidad	Inyectable	Inyector	Lapicera con 1 cartucho prellenado x 1,5 ml
148	Insulina ultra rapida humana (analoga) - inyectable	INSULINA ANALOGA ULTRARAPIDA ASPARTICA 100 UI/ML APTAS PARA EMBARAZADAS Y NIÑOS	Unidad	Inyectable	Inyector	Lapicera prellenada
149	Insulina NPH - Inyectable	Insulina NPH Isofana Humana en concentración de 100 UI/ML	Unidad	Inyectable	Inyector	Lapicera Descartable x 3 ml
150	Insulina NPH - Inyectable	INSULINA NPH ANALOGA HUMANA 100 UI/ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco Ampolla por 10 ml como mínimo
151	Iopamidol Inyectable	300 mg Concentración del medio de Contraste 612 mg/ml. Baja Osmolaridad a 37°C 0,64 osm/kg H2O. Baja viscosidad a 20°C 8,4 mPas. Baja viscosidad a 37°C 4,5 mPa.s.	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 100 ml como mínimo
152	Iopamidol Inyectable	370 mg. Concentración del medio de contraste 755 mg/ml. Baja osmolaridad a 37°C 0.87 Osm/kgH2O. Baja viscosidad a 20°C 20,9 mPa.s. Baja viscosidad a 37°C 9,4 mPas.	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 100 ml como mínimo

153	Salbutamol+ipratropio aerosol	IPRATROPIO 0.5MG+SALBUTAMOL 3MG	Unidad	Aerosol	Frasco	Frasco x 200 dosis como mínimo
154	Bromhidrato de Fenoterol + Bromuro de Ipratropio Aerosol	IPRATROPIO BROMURO 20 MCG+FENOTEROL BROMHIDRATO 50MCG	Unidad	Aerosol	Frasco	Frasco aerosol x 200 dosis como mínimo
155	Isoflurano solución	ISOFLURANO 1ML/ML	Unidad	Solución para Inhalacion	Frasco	Frasco x 100 ml como mínimo
156	IVERMECTINA COMPRIMIDO	IVERMECTINA 6MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
157	Ketamina inyectable	Ketamina 50 mg/ml. Solución Inyectable IM/IV. Frasco ampolla x 10 mL. (RSA)	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 10 ml
158	Ketoprofeno - Inyectable	KETOPROFENO 100MG IM/IV	Unidad	Polvo	Vial	Frasco Ampolla con Polvo para Solución inyectable.
159	KETOROLAC INYECTABLE	KETOROLAC 60MG/2ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2 ml como mínimo
160	KETOROLAC TROMETAMINA COMPRIMIDO	KETOROLAC TROMETAMINA 20MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
161	Lactulosa jarabe	LACTULOSA 66,7G/100ML	Unidad	Jarabe	Caja	Caja conteniendo un Frasco x 240 ml como mínimo + Dosificador
162	LAMOTRIGINA COMPRIMIDO	LAMOTRIGINA 50MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
163	LEFLUNOMIDA COMPRIMIDO	LEFLUNOMIDA 20MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
164	Clorhidrato de lercanidipina Comprimido	LERCANIDIPINA CLORHIDRATO 20 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
165	LETROZOL COMPRIMIDO	LETROZOL 2,5 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Recubiertos como mínimo
166	LEVETIRACETAM COMPRIMIDO	LEVETIRACETAM 1000MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Recubiertos como mínimo

167	LEVETIRACETAM INYECTABLE	LEVETIRACETAM 500MG/5ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 5ml como mínimo
168	LEVOBUPIVACAINA INYECTABLE	LEVOBUPIVACAINA 5MG/4ML (ISOBARICA)	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 4 mL. como mínimo
169	LEVOFLOXACINA INYECTABLE	LEVOFLOXACINA 500 MG/100ML	Unidad	Inyectable IV	Vial	Frasco ampolla x 100 ml como mínimo
170	LEVOFLOXACINA COMPRIMIDO	LEVOFLOXACINA 750MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 5 comprimido como mínimo
171	LIDOCAINA JALEA	LIDOCAINA 2%	Unidad	Jalea	Pomo	Pomo x 25 g como mínimo
172	Lidocaína con epinefrina inyectable	LIDOCAINA C/EPINEFRINA 20MG/ML	Unidad	Inyectable	Vial	Frasco ampolla x 20 ml como mínimo
173	LINAGLIPTINA COMPRIMIDO	LINAGLIPTINA 5MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
174	LOSARTAN POTASICO COMPRIMIDO	LOSARTAN POTASICO 50MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster troquelado x 10 comprimidos recubiertos como mínimo
175	Loteprednol gotas	LOTEPREDNOL ETABONATO 5 MG/ML	Unidad	Suspensión oftálmica	Frasco	Frasco gotero x 5ml como mínimo
176	Manitol - Solución	Manitol al 15%; solución parenteral endovenosa, estéril y a pirógena, solución transparente sin precipitados, sistema cerrado con doble puerto de inyección, envase plástico flexible o semirrígido de material atóxico y transparente, libre de látex y PVC. Escala que permita medir en forma adecuada la cantidad administrada. Presentación: 500 ml	Unidad	Solución Inyectable	Unidad	Envase flexible o semirrígido en presentación por 500 ml como mínimo
177	MELOXICAM COMPRIMIDO	MELOXICAM 15MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
178	Memantina comprimido	MEMANTINA CLORHIDRATO 10MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos recubiertos como mínimo

179	Mesalamina o Mesalazina comprimido	MESALAZINA 500MG (LP)	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
180	Metformina - comprimido	METFORMINA CLORHIDRATO 850 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
181	METOCLOPRAMIDA INYECTABLE	METOCLOPRAMIDA 10MG	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2 ml como mínimo
182	Metoclopramida Gotas	METOCLOPRAMIDA HCl 4MG/ML	Unidad	Solución	Frasco	Frasco x 10 mL. como mínimo
183	METOTREXATO COMPRIMIDO	METOTREXATO 2,5MG COMPRIMIDO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
184	METOXIPOLIETILENGLICOL EPOYETINA BETA INYECTABLE	METOXIPOLIETILENGLICOL EPOYETINA BETA (100 MICROGRAMOS/0.3ML)	Unidad	Inyectable	Jeringa Precargada	Jeringa prellenada x 0,3 mL. en 100 MCG
185	METRONIDAZOL COMPRIMIDO	METRONIDAZOL 500MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
186	Metronidazol + nistatina óvulos	METRONIDAZOL 500MG+NISTATINA 10000 UI	Unidad	Ovulo	Unidad	Blíster x 5 óvulos como mínimo
187	Micofenolato mofetil - Comprimido	MICOFENOLATO DE MOFETILO 500MG COMPRIMIDO RECUBIERTO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos recubiertos como mínimo
188	Mometasona Spray Nasal	MOMETASONA FUROATO 50MCG	Unidad	Spray Nasal	Frasco	Frasco x 6 ML. (60 DOSIS) como mínimo
189	MORFINA CLORHIDRATO INYECTABLE	MORFINA CLORHIDRATO 10MG/ML (RC)	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 1 ml. como mínimo
190	Moxifloxacina Solución Oftálmica	MOXIFLOXACINA CLORHIDRATO 5 MG/ML	Unidad	Solución	Frasco	Frasco gotero x 5ml como mínimo
191	NEBIVOLOL COMPRIMIDO	NEBIVOLOL 5MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 7 comprimidos como mínimo
192	Miconazol + Neomicina + Asociado Ovulo	NEOMICINA 45 MG+ CENTELLA ASIATICA 15 MG+ METRONIDAZOL 400 MG+ MICONAZOL 100 mg + POLIMIXINA 5 MG	Unidad	Ovulo	Unidad	Blíster x 6 óvulos como mínimo

193	NEOSTIGMINA METIL SULFATO INYECTABLE	NEOSTIGMINA METILSULFATO 0.5MG/1ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 1 mL. Como mínimo
194	Nifedipina liberación prolongada capsula	NIFEDIPINA 20MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 10 Capsulas como mínimo
195	NIMODIPINA COMPRIMIDO	NIMODIPINA 30MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos recubiertos
196	NITRATO DE MICONAZOL CREMA	NITRATO DE MICONAZOL 2% (40G)	Unidad	Crema	Pomo	Pomo x 15 gramos como mínimo
197	OMEPRAZOL CAPSULA	OMEPRAZOL 20MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 5 capsulas como mínimo
198	Oxacilina polvo liofilizado para Inyectable	OXACILINA 1G	Unidad	Polvo	Ampolla	FRASCO AMPOLLA CON POLVO ESTERIL PARA SOLUCIÓN INYECTABLE
199	OXITOCINA INYECTABLE	OXITOCINA 5UI/1ML (NO TERMOLABIL)	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 1 mL como mínimo (NO TERMOLABIL)
200	Pancuronio Bromuro Inyectable	PANCURONIO BROMURO 2 MG/ ML IM/IV/SC	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 2 ml como mínimo
201	Paracetamol + Clorfenamina + Asociado Comprimido	Comprimido día: Pseudoefedrina 60 mg + Paracetamol 500 mg Comprimido Noche: Clorfeniramina 4mg + pseudoefedrina 60 mg + paracetamol 500 mg	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 6 comprimidos revestidos (4 día + 2 noche)
202	PARACETAMOL COMPRIMIDO	PARACETAMOL 1G COMPRIMIDO RANURADO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido Ranurado
203	PARACETAMOL INYECTABLE	PARACETAMOL 1G SOLUCIÓN INYECTABLE	Unidad	Inyectable	Frasco	FRASCO AMPOLLA X 100 ML
204	PARACETAMOL GOTAS	PARACETAMOL 200MG/ML	Unidad	Solución Oral	Frasco	Frasco Gotero x 15 ml como mínimo
205	PENICILINA G BENZATINICA INYECTABLE	PENICILINA G BENZATINICA 2.400.000 UI	Unidad	Polvo	Caja	Caja conteniendo Polvo liofilizado para Solución. Frasco ampolla + solvente

206	PENTOXIFILINA COMPRIMIDO	PENTOXIFILINA 400MG COMPRIMIDO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
207	PICOSULFATO DE SODIO COMPRIMIDO	PICOSULFATO DE SODIO 5MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 4 comprimidos como mínimo
208	PIOGLITAZONA COMPRIMIDO	PIOGLITAZONA 30 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
209	Pramipexol comprimido	PRAMIPEXOL DICLORHIDRATO MONOHIDRATO 1.5MG Comprimido Liberación Prolongada	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Recubiertos como mínimo
210	PREDNISONA COMPRIMIDO	PREDNISONA 20 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
211	PREDNISONA SUSPENSIÓN	PREDNISONA 20MG/5ML	Unidad	Suspensión	Caja	Caja conteniendo un Frasco de 100 ml como mínimo+dosificador
212	PREDNISONA COMPRIMIDO	PREDNISONA 50MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
213	PREGABALINA CAPSULA	PREGABALINA 75MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 10 capsulas como mínimo
214	Progesterona capsula	PROGESTERONA MICRONIZADA 200MG	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 10 capsulas como mínimo
215	Propanolol comprimido	PROPANOLOL HCI 40MG comprimidos Ranurados	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Ranurados como mínimo
216	PROPOFOL INYECTABLE	PROPOFOL 10MG/ML.	Unidad	Inyectable IV	Vial	Frasco ampolla x 20 ml como mínimo
217	QUETIAPINA COMPRIMIDO	QUETIAPINA 100MG COMPRIMIDO RANURADO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos ranurados
218	Rifamicina - Spray	RIFAMICINA 1%	Unidad	Solución Spray	Frasco	Frasco con bomba atomizadora x 50mL. como mínimo
219	Risperidona - Solución	RISPERIDONA 1MG/ML (RSA)	Unidad	Solución Oral	Frasco	Frasco gotero x 20 ml como mínimo

220	RISPERIDONA COMPRIMIDO	RISPERIDONA 3MG (RSA)	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
221	Sevelamer Comprimido	SEVELAMER CLORHIDRATO 800MG Comprimido recubierto	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos recubiertos como mínimo
222	SITAGLIPTINA COMPRIMIDO	SITAGLIPTINA 100MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
223	Solución Oftalmologica Viscoelastica	Solución viscoelástica hialuronidato sódico de uso intraocular: en jeringa precargada y cánula estéril	Unidad	Solución oftálmica	Jeringa precargada	Jeringa precargada de 1 ml como mínimo
224	Suero Fisiológico Solución	SUERO FISIOLÓGICO (CLORURO DE SODIO 0.9%)X10ML	Unidad	Inyectable	Ampolla	Ampolla x 10 ml como mínimo
225	Amoxicilina + Sulbactam comprimido	SULBACTAM 125MG+AMOXICILINA 875 MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 7 comprimidos recubiertos como mínimo
226	Sulfametoxazol + Trimetoprim inyectable	SULFAMETOXAZOL 400MG+TRIMETOPRIM 80MG	Unidad	Inyectable	Ampolla	AMPOLLA X 5 ML COMO MÍNIMO
227	Sulfametoxazol + Trimetoprim Suspensión	SULFAMETOXAZOL 200MG+TRIMETOPRIM 40MG/5ML	Unidad	Suspensión	Caja	Caja conteniendo un Frasco x 50 ml como mínimo.+ dosificador
228	SULFAMETOXAZOL +TRIMETOPRIM COMPRIMIDO	SULFAMETOXAZOL 800 MG+TRIMETOPRIM 160MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos como mínimo
229	Sulfato ferroso+Vitamina + Asociado jarabe	Sulfato ferroso + Vitamina B1 + Vitamina B2 + Vitamina B6 + Vitamina B12 + Nicotinamida + Pantotenato de calcio + Vitamina C . Jarabe. 125mg /1,5 mg / 1,5 mg /1,25 mg /6,25 mcg / 7,5 mg /2,5 mg /125 mg.	Unidad	Jarabe	Frasco	FRASCO X 240 ML como mínimo
230	TAMOXIFENO COMPRIMIDO	TAMOXIFENO 20MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 Comprimidos como mínimo
231	TAMSULOSINA CLORHIDRATO CAPSULA	TAMSULOSINA CLORHIDRATO 0.4MG Capsula con granulos de Liberación prolongada Libre de Gluten	Unidad	Cápsula	Unidad	Blíster x 10 capsulas como mínimo

232	TELMISARTAN COMPRIMIDO	TELMISARTAN 80 MG comprimidos Ranurados	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Ranurados como mínimo
233	Tigeciclina Polvo para Inyectable	TIGECICLINA 50MG POLVO LIOFILIZADO	Unidad	Polvo	Vial	Polvo liofilizado para Solución inyectable. Frasco ampolla
234	TIMOLOL GOTA	TIMOLOL 5MG/ML	Unidad	Solución oftálmica	Frasco	Frasco gotero x 5 mL como mínimo
235	TIOTROPIO BROMURO POLVO PARA INHALAR	TIOTROPIO BROMURO 18 MCG+POLVO P/ INHALAR	Unidad	Capsula	kit-Juego	Cápsula dura + dispositivo inhalador
236	TOBRAMICINA +DEXAMETAZONA GOTA OFTÁLMICA	TOBRAMICINA 0.3G+DEXAMETAZONA 0.1 %G	Unidad	Solución oftálmica	Frasco	Frasco gotero x 10 ml como mínimo
237	Tobramicina Solución	TOBRAMICINA 3MG/ML	Unidad	Solución oftálmica	Frasco	Frasco gotero x 5 ml como mínimo
238	Tolterodina Comprimido	TOLTERODINA TARTRATO 2MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos recubiertos como mínimo
239	TOPIRAMATO COMPRIMIDO	TOPIRAMATO 100MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 Comprimidos Recubiertos
240	TRAMADOL CAPSULA	TRAMADOL 50MG (RSA)	Unidad	Capsula	Unidad	Blíster x 10 capsulas como mínimo
241	TRAMADOL GOTAS	TRAMADOL CLORHIDRATO 50MG/ML (RSA)	Unidad	Solución Oral	Frasco	Frasco x 20 ml como mínimo
242	VALPROATO/DIVALPROATO DE SODIO COMPRIMIDO	VALPROATO/DIVALPROATO DE SODIO 500MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimidos Recubiertos como mínimo
243	VANCOMICINA POLVO LIOFILIZADO	VANCOMICINA 1G	Unidad	Polvo	Vial	Frasco ampolla con Polvo para Solución Inyectable IV.
244	VITAMINA B12 + VITAMINA B6+ VITAMINA B1 Comprimido	VITAMINA B1 250 MG + VITAMINA B6 50 MG + VITAMINA B12 0,50 MG COMO MÍNIMO	Unidad	Comprimido	Blíster	Blíster x 8 comprimidos como mínimo
245	Vitamina C - acido ascorbico comprimido	VITAMINA C 500MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo

246	Calcio+Vitamina D3 comprimido	VITAMINA D3 400UI+CALCIO ELEMENTAL 500 MG COMO MÍNIMO	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo
247	WARFARINA COMPRIMIDO	WARFARINA 5MG	Unidad	Comprimido	Unidad	Blíster x 10 comprimido como mínimo

PLAZO DE VENCIMIENTO

El vencimiento mínimo de los productos no deberá ser inferior a **18 (dieciocho)** meses desde la recepción de los bienes adjudicados. Podrán ser recepcionados productos con vencimiento menor a lo establecido en los siguientes casos:

- 1- Por la naturaleza de los mismos (vencimiento natural menor a lo establecido u otro), debidamente fundamentados mediante nota emitida a la Administradora del Contrato por parte de la empresa adjudicada; y,
- 2- Por necesidad de la Institución,

En ambos casos, el vencimiento del producto no debe ser inferior a **12 (doce)** meses y la recepción deberá ser autorizada por escrito por la Administradora del Contrato, con la firma del Jefe/a del Departamento de Suministro y/o un representante designado por el mismo, previo V° B° de la Dirección General de Sanidad Policial, esta autorización será anexada a los documentos de recepción de los bienes y el oferente deberá presentar además una Carta de Compromiso de Canje con validez hasta el plazo de vencimiento y Póliza de Seguro por el monto total del producto entregado con plazo diferente al establecido; la validez de dicha póliza deberá ser de por lo menos **3 (tres) meses posteriores a la fecha del vencimiento del producto a entregar.**

CANJE

La Tesorería de la Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial, comunicará por escrito al proveedor el vencimiento de los ítems con **60 (sesenta)** días de antelación y el canje de los productos deberán realizarse en un plazo no mayor a 15 días posteriores a la recepción de la nota de comunicación.

En caso de realizarse el canje, el vencimiento de los mismos, no deberá ser menor a **18 (dieciocho)** meses, desde la recepción del bien canjeado y en caso de vencimiento inferior se utilizará la misma metodología establecida para la recepción de productos de menor vencimiento.

Identificación de la unidad solicitante y justificaciones

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

Nombre de los Solicitantes y el Cargo		Dependencia
MYRIAM BAZÁN PEREIRA Comisario General Director. Directora Gral. - Dirección Gral. Sanidad.	MARCIAL TORRES RUIZ DIAZ Comisario Principal MCP. Tesorero Habilitado Pagador	Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial-Dirección General Sanidad Policial

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

La necesidad que se pretende satisfacer mediante la Adquisición del Medicamentos Varios, es a fin de dar respuesta oportuna a todos los asegurados del Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero.

- Justificar la planificación. (si se trata de un llamado periódico o sucesivo, o si el mismo responde a una necesidad temporal)

Se trata de un llamado periódico correspondiente al ejercicio fiscal 2022.

- Justificar las especificaciones técnicas establecidas.

Las Especificaciones Técnicas solicitadas en el Pliego de Base y Condiciones han sido elaboradas en base a las necesidades actuales del hospital de Policía Rigoberto Caballero, asegurando al Estado Paraguayano una compra basado en los principios de *Economía y Eficiencia*, según lo dispuesto en la Ley 2051/2003 *De Contrataciones Públicas*.

Plan de entrega de los bienes

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

Todos los productos a ser entregados en el Departamento de Suministros Parque Sanitario, deberá ir acompañado de la documentación requerida, conforme al caso:

- La Nota de Remisión deberá contener los siguientes datos: Nombre de la Licitación con su ID correspondiente, Numero de Orden de Compra, ítem del producto a ser entregado, nombre genérico del producto, vencimiento, cantidad, y lote a que corresponde, fecha de la entrega del bien y responsable de dicha entrega.
- Certificado de Control de Calidad Original, dicha documentación contendrá los siguientes datos: Número de lote; Fecha de vencimiento correspondiente; Identificación completa del producto: nombre comercial, nombre genérico, número de lote, vencimiento.
- Certificado de Registro Sanitario vigente del producto ofertado, en caso de que se encuentre vencido, presentar el certificado expedido por el ente regulador de que el mismo se encuentra en trámite de renovación.
- Para los productos refrigerados, deberá estar acompañado del registro de temperatura de traslado desde el punto de partida hasta la entrega al Departamento de Suministro Parque Sanitario.

Con cada entrega el Departamento de Suministro emitirá:

- El Acta de Recepción Provisoria: dentro de las 48 horas posteriores a la entrega de los productos al Departamento de Suministro.
- El Acta de Recepción Final de los productos aprobados, dentro de los 15 días posteriores a la entrega en el Departamento de Suministro.
- De acuerdo a las observaciones o discrepancias que emerjan en el proceso de recepción, serán solicitados documentos que ayuden a esclarecer las discrepancias, a los efectos de buscar una solución adecuada para lograr la recepción definitiva con los documentos que correspondan, en caso de que no satisfagan serán rechazados y comunicados al administrador del contrato para su atención.
- En caso de ser rechazado el medicamento por no cumplir alguna Especificación Técnica, el proveedor tendrá 3 (tres) días hábiles para la reposición de dichos medicamentos.
- En caso de reincidencia será el Departamento de Suministro comunicara lo acontecido a la Administradora del contrato y los antecedentes serán remitidos a la DNCP.

Plan de Entrega

- 30% de lo Adjudicado a los 5 (cinco) días hábiles posteriores a la recepción de la Orden de Compra por parte del Proveedor.
- 70% de lo Adjudicado a los 5 (cinco) días hábiles posteriores a la recepción de la Orden de Compra por parte del Proveedor y/o de acuerdo a necesidad, durante la vigencia del contrato.

La convocante se reserva el derecho de realizar pruebas de control de calidad en cualquier momento que lo considere necesario o en su caso el Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social.

En caso de realizarse los controles de calidad, se realizarán en forma aleatoria y una vez retirado y entregado el producto a la institución que realizará los controles, será comunicado al proveedor por nota. El costo de los análisis y los muestreos deben ser abonados por el proveedor del producto, además la empresa adjudicada deberá reponer la cantidad de producto que fue retirado en el muestreo, sin costo para la convocante en un plazo no mayor a 72 horas.

Documentos de entrega:

Los medicamentos se darán por entregados con la/s Nota/s de Remisión/es. Estos documentos deberán contener los siguientes detalles:

- a. Fecha de entrega.
- b. Número de Contrato
- c. Detalle y cantidad de los medicamentos entregados.
- d. Marca y procedencia
- e. Firma y aclaración de los responsables de la recepción de los bienes: a) Jefa de Adquisiciones de la Tesorería de la Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial, b) Jefe de Suministro de la DGSP; c) Jefa del Parque Sanitario de la DGSP; d) Fiscalizador de la DGSP; e) Representante de la Auditoría Interna Institucional.

Los documentos originales quedarán en poder de la convocante y una copia de los mismos con el oferente.

La Jefa de Adquisiciones, el Jefe Suministro de la DGSP y la Jefa del Parque Sanitario de la DGSP serán responsables de la recepción de los medicamentos, y de verificar al momento de la entrega de los siguientes:

- a) El cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, según lo pactado en el contrato, teniendo en cuenta todos los documentos integrantes del mismo;
- b) Verificar que la marca, procedencia sean de la marca y origen adjudicados, según el contrato y demás documentos integrantes del mismo.
- c) De que el documento de Entrega (Nota de remisión) reúna todas las formalidades establecidas.

Si al momento de la entrega, los responsables verifiquen alguna inconsistencia, deberán labrar un acta, detallando puntualmente los motivos del rechazo y/o observación, dicho documento debe ser entregada en copia al responsable de la ejecución del contrato, dicha fecha no podrá ser considerada, el administrador del contrato deberá realizar las gestiones pertinentes conforme a las normativas que rigen la Ley de compras.

Los productos deberán ser entregados con envases debidamente rotulados, no se admitirán productos sin rotulo. Los envases de los productos suministrados deberán ser adecuados, de tal forma que impida su deterioro y permita su conservación y protección de la humedad y cualquier otro

agente del medio ambiente nocivo para el mismo.

Los embalajes o envases deberán estar etiquetados con la misma información descripta para los productos, indicando cantidad máxima de apilamiento y la leyenda **Frágil** en el caso de que así lo sean.

Planos y diseños

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

No Aplica

Embalajes y documentos

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

RECEPCIÓN DEL PRODUCTO

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

- Todos los productos deberán tener la impresión **USO EXCLUSIVO DEL HOSPITAL CENTRAL DE POLICIA RIGOBERTO CABALLERO**, fecha de vencimiento y lote visible, con tinta indeleble de difícil remoción en cada producto de forma individual, envases primarios, secundarios, y terciarios si correspondieren; y en los casos que el producto sea controlado también deberá llevar la inscripción **SUJETO A CONTROL**, además de los demás requisitos que ayuden a la correcta identificación del medicamento.

- Los productos deberán entregarse sin cajas individuales en bandejas de cartón, envueltos en PVC termo contraíbles a excepción de los fotos sensibles y casos especiales que por la naturaleza de los mismos y mejor conservación deben poseer cajas individuales. Para las formas farmacéuticas líquidas (jarabes, suspensiones y/o polvo para suspensión extemporánea) deben presentarse en envases secundarios con sus dosificadores correspondientes.

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

a- Nombre del Proveedor

b- Nombre genérico del artículo

c- Forma farmacéutica del artículo

d- Concentración del producto

e- Cantidad del artículo que se encuentra en el paquete

f- Licitación a la cual corresponde dicha entrega

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

- En caso de los comprimidos, los blíster o tiras deberán poseer impreso la identificación por cada unidad de comprimido, de modo a poder facilitar la identificación del medicamento, al ser administrados por dosis unitarias.

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

- Los proveedores deberán entregar las cargas en el Departamento de Suministro Parque Sanitario, debidamente paletizadas con film stretch (película extensible), esquinero de cartón multi laminado o prensado y cobertura superior de cartón.

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

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

EMBALAJES, ENVASES Y OTROS REQUISITOS:

Primario: Los envases primarios deben cumplir con las condiciones de conservación adecuada de los medicamentos conforme a la naturaleza de los principios activos como ser Blíster Al/Al o Al/PVC, Frascos, Frasco Ampolla, Ampolla (de Vidrio, Pead, Plástico, etc.), frascos de vidrio oscuro, etc.

Envase Secundario: Caja que contiene al envase primario y pueden ser de: cartón, plástico u otro material que el fabricante disponga; Se podrá entregar solo con el envase Primario, en el caso de Comprimidos, Capsulas, Tabletas, en paquetes por 10 blíster (comprimidos/ Capsulas o Tabletas) fardo por 100 blíster (comprimidos/ Capsulas o Tabletas) envuelto con papel film. Cada fardo debe contar con prospectos, rotulado con el Nombre Genérico del Medicamento, Concentración, forma Farmacéutica y la denominación del llamado, cada blíster debe llevar impreso con tinta indeleble la descripción de **USO EXCLUSIVO DEL HOSPITAL CENTRAL DE POLICIA RIGOBERTO CABALLERO**.

Para mantener la cadena de frío de los productos que lo requieran podrán mantener el requisito de etiquetado del producto con la inscripción **USO EXCLUSIVO DEL HOSPITAL CENTRAL DE POLICIA RIGOBERTO CABALLERO** en el envase secundario, incorporando mecanismos de inviolabilidad adicionales (precintos, sellos), evitando manipular el embalaje primario.

Los envases de los productos suministrados deberán ser adecuados, de tal forma a que impida su deterioro y permita su conservación y protección de la humedad y cualquier otro agente del medio ambiente nocivo para el mismo.

Los embalajes o envases deberán estar etiquetados con la misma información descripta para los productos, indicando cantidad máxima de apilamiento y la leyenda **FRÁGIL**, en el caso de que así lo sean.

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

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

Tanto en el envase **primario y secundario** deberá llevar la inscripción **USO EXCLUSIVO DEL HOSPITAL CENTRAL DE POLICIA RIGOBERTO CABALLERO**

Presentación de productos para la entrega en Departamento de Suministro Parque Sanitario según corresponda.

- Jarabes y otras formas farmacéuticas líquidas o en Polvo para Suspensiones Extemporáneas: Bandejas de cartón con 25 o 50 unidades, con separadores y envueltos en PVC termo contraíbles.
- Comprimidos y Capsulas de origen nacional e importado: Paquetes de 50 o 100 blíster o tiras, envueltos en PVC termo contraíbles.
- Polvos en sobres (Ejemplo: Glucosamina, etc.): Paquetes por 100 sobres, envueltos en PVC Termo contraíbles.
- Frasco Ampollas+Solvente: En cajas individuales conteniendo frasco ampollas+solventes.
- Frasco Ampollas sin solvente: Bandejas de cartón por 25 o 50 unidades, según el volumen, con separadores, envueltos en PVC termo contraíbles.
- Frascos Goteros en general y Ampollas Bebibles: Bandejas de cartón por 50 o 100 unidades, con separadores, envueltos en PVC Termo contraíbles.
- Pomadas y Cremas Dérmicas: Bandejas por 50 o 100 unidades, con separadores, envueltos en PVC Termo contraíbles.
- Ampollas Inyectables: Bandejas de cartón por 50 o 100 unidades con separadores, envueltos en PVC Termo contraíbles.
- Productos refrigerados: Cajas o bandejas por 50 unidades, con separadores. En las condiciones establecidas para el transporte de productos termolábiles.

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

Inspecciones y pruebas

Las inspecciones y pruebas serán como se indica a continuación:

No Aplica

Indicadores de Cumplimiento

El documento requerido para acreditar el cumplimiento contractual, será:

Planificación de indicadores de cumplimiento:

INDICADOR	TIPO	FECHA DE PRESENTACIÓN PREVISTA (se indica la fecha que debe presentar según el PBC)

Nota de Remisión / Acta de recepción 1	Nota de Remisión	<ul style="list-style-type: none"> • 30% de lo Adjudicado a los 5 (cinco) días hábiles posteriores a la recepción de la Orden de Compra por parte del Proveedor. • 70% de lo Adjudicado a los 5 (cinco) días hábiles posteriores a la recepción de la Orden de Compra por parte del Proveedor y/o de acuerdo a necesidad, durante la vigencia del contrato.
--	------------------	---

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

Criterios de Adjudicación

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

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

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

Notificaciones

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

1. Dentro de los cinco (5) días corridos de haberse resuelto la adjudicación, la convocante comunicará a través del Sistema de Información de Contrataciones Públicas, copia del informe de evaluación y del acto administrativo de adjudicación, los cuales serán puestos a disposición pública en el referido sistema. Adicionalmente el sistema generará una notificación a los oferentes por los medios remotos de comunicación electrónica pertinentes, la cual será reglamentada por la DNCP.
2. En sustitución de la notificación a través del Sistema de Información de Contrataciones Públicas, las convocantes podrán dar a conocer la adjudicación por cédula de notificación a cada uno de los oferentes, acompañados de la copia íntegra del acto administrativo y del informe de evaluación. La no entrega del informe en ocasión de la notificación, suspende el plazo para formular protestas hasta tanto la convocante haga entrega de dicha copia al oferente solicitante.
3. En caso de la convocante opte por la notificación física a los oferentes participantes, deberá realizarse únicamente con el acuse de recibo y en el mismo con expresa mención de haber recibido el informe de evaluación y la resolución de adjudicación.
4. Las cancelaciones o declaraciones desiertas deberán ser notificadas a todos los oferentes, según el procedimiento indicado precedentemente.
5. Las notificaciones realizadas en virtud al contrato, deberán ser por escrito y dirigirse a la dirección indicada en el contrato.

Audiencia Informativa

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

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

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

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

Documentación requerida para la firma del contrato

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

1. Personas Físicas / Jurídicas

- Certificado de no encontrarse en quiebra o en convocatoria de acreedores expedido por la Dirección General de Registros Públicos;
- Certificado de no hallarse en interdicción judicial expedido por la Dirección General de Registros Públicos;
- Constancia de no adeudar aporte obrero patronal expedida por el Instituto de Previsión Social;
- Certificado laboral vigente expedido por la Dirección de Obrero Patronal dependiente del Viceministerio de Trabajo, siempre que el sujeto esté obligado a contar con el mismo, de conformidad a la reglamentación pertinente - CPS;
- En el caso que suscriba el contrato otra persona en su representación, acompañar poder suficiente del apoderado para asumir todas las obligaciones emergentes del contrato hasta su terminación;
- Certificado de cumplimiento tributario vigente a la firma del contrato.

2. Documentos. Consorcios

- Cada integrante del consorcio que sea una persona física o jurídica deberá presentar los documentos requeridos para oferentes individuales especificados en los apartados precedentes.
- Original o fotocopia del consorcio constituido.
- Documentos que acrediten las facultades del firmante del contrato para comprometer solidariamente al consorcio.

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

CONDICIONES CONTRACTUALES

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

Interpretación

Interpretación

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

2. Condiciones prohibidas, inválidas o inejecutables

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

3. Limitación de Dispensas:

a) Toda dispensa a los derechos o facultades de una de las partes en virtud del Contrato, deberá ser documentada por escrito, indicar la fecha, estar firmada por un representante autorizado de la parte que otorga dicha dispensa y deberá especificar la obligación que está dispensando y el alcance de la dispensa.

b) Sujeto a lo indicado en el inciso precedente, ningún retraso, prórroga, demora o aprobación por cualquiera de las partes al hacer cumplir algún término y condición del contrato o el otorgar prórrogas por una de las partes a la otra, perjudicará, afectará o limitará los derechos de esa parte en virtud del Contrato. Asimismo, ninguna prórroga concedida por cualquiera de las partes por un incumplimiento del Contrato, servirá de dispensa para incumplimientos posteriores o continuos del Contrato.

Subcontratación

El porcentaje permitido para la subcontratación será de:

No Aplica

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

Derechos Intelectuales

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

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

a) La instalación de los bienes por el proveedor o el uso de los bienes en la República del Paraguay; y

b) La venta de los productos producidos por los bienes en cualquier país.

Dicha indemnización no procederá si los bienes o una parte de ellos fuesen utilizados para fines no previstos en el Contrato o para fines que no pudieran inferirse razonablemente del Contrato. La indemnización tampoco cubrirá cualquier transgresión que resultara del uso de los bienes o parte de ellos, o de

cualquier producto producido como resultado de asociación o combinación con otro equipo, planta o materiales no suministrados por el proveedor en virtud del Contrato.

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

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

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

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

Transporte

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

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

No Aplica

Confidencialidad de la información

1. No deberá darse a conocer información alguna acerca del análisis, aclaración y evaluación de las ofertas ni sobre las recomendaciones relativas a la adjudicación, después de la apertura en público de las ofertas, a los oferentes ni a personas no involucradas en el proceso de evaluación, hasta que haya sido dictada la Resolución de Adjudicación cuando se trate de un solo sobre. Cuando se trate de dos sobres la confidencialidad de la primera etapa será hasta la emisión del acto administrativo de selección de ofertas técnicas, reanudándose la confidencialidad después de la apertura en público de las ofertas económicas hasta la emisión de la Resolución de adjudicación.

2. La Contratante y el Proveedor deberán mantener confidencialidad y en ningún momento divulgarán a terceros, sin el consentimiento de la otra parte, documentos, datos u otra información que hubiera sido directa o indirectamente proporcionada por la otra parte en conexión con el Contrato, antes, durante o después de la ejecución del mismo. No obstante, el proveedor podrá proporcionar a sus subcontratistas los documentos, datos e información recibidos de la contratante para que puedan cumplir con su trabajo en virtud del contrato. En tal caso, el proveedor obtendrá de dichos subcontratistas un compromiso de confidencialidad similar al requerido al proveedor en la presente cláusula.

3. La Contratante no utilizará dichos documentos, datos u otra información recibida del proveedor para ningún uso que no esté relacionado con el contrato. Así mismo el proveedor no utilizará los documentos, datos u otra información recibida de la contratante para ningún otro propósito diferente al de la ejecución del contrato.

4. La obligación de las partes arriba mencionadas, no aplicará a la información que:

- a) La contratante o el proveedor requieran compartir con otras instituciones que participan en el financiamiento del Contrato;
- b) Actualmente o en el futuro se hace de dominio público sin culpa de ninguna de las partes;
- c) Puede comprobarse que estaba en posesión de esa parte en el momento que fue divulgada y no fue previamente obtenida directa o indirectamente de la otra parte; o
- d) Que de otra manera fue legalmente puesta a la disponibilidad de esa parte por un tercero que no tenía obligación de confidencialidad.

5. Las disposiciones precedentes no modificarán de ninguna manera ningún compromiso de confidencialidad otorgado por cualquiera de las partes a quien esto compete antes de la fecha del contrato con respecto a los suministros o cualquier parte de ellos.

6. Las disposiciones de esta cláusula permanecerán válidas después del cumplimiento o terminación del contrato por cualquier razón.

Obligatoriedad de declarar información del personal del contratista en el SICP

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

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

Formas y condiciones de pago

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

1. Documentos Genéricos:

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

Otras formas y condiciones de pago al proveedor en virtud del contrato serán las siguientes: El pago por los medicamentos recepcionados se hará en guaraníes, con fondos provenientes de la Ley del Presupuesto General de la Nación para el ejercicio fiscal 2022, con Fuente de Financiamiento 30 (FF 30) Recursos Institucionales.

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

Solicitud de suspensión de la ejecución del contrato

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

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

Solicitud de Pago de Anticipo

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

No Aplica

Reajuste

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

$$Pr = P \times IPC1$$

15%

Pr = Precio Reajustado de la oferta.

P = Precio Original de la oferta.

IPC1 = Índice de precios del consumidor publicado por el BCP.

Los precios ofertados y adjudicados, estarán sujetos a reajustes de precios, siempre y cuando exista una variación sustancial de precio en la economía nacional y esta se vea reflejada en el índice de precios de consumo (IPC) publicado por el Banco Central del Paraguay en valor igual o mayor al (15%) sobre la inflación oficial.

No se reconocerán reajustes de precios si el suministro se encuentra atrasado respecto al Plan de entrega estipulado en el PBC.

Porcentaje de multas

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

0,05 %

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

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

Tasa de interés por Mora

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

0,05

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

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

Impuestos y derechos

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

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

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

No Aplica

Convenios Modificatorios

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

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

Limitación de responsabilidad

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

Responsabilidad del proveedor

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

Fuerza mayor

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

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

Causales de terminación del contrato

1. Terminación por Incumplimiento

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

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

2. Terminación por Insolvencia o quiebra

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

3. Terminación por conveniencia

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

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

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

Otras causales de terminación del contrato

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

No Aplica

Resolución de Conflictos a través del Arbitraje

Las partes se someterán a Arbitraje:

No

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

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

Fraude y Corrupción

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

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

(i) En la etapa de oferta, se descalificará cualquier oferta del oferente y/o rechazará cualquier propuesta de adjudicación relacionada con el proceso de adquisición o contratación de que se trate; y/o

(ii) Durante la ejecución del contrato, se rescindirá el contrato por causa imputable al proveedor;

(iii) Se remitirán los antecedentes del oferente o proveedor directamente involucrado en las prácticas fraudulentas o corruptivas, a la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas, a los efectos de la aplicación de las sanciones previstas.

(iv) Se presentará la denuncia penal ante las instancias correspondientes si el hecho conocido se encontrare tipificado en la legislación penal.

Fraude y corrupción comprenden actos como:

(i) Ofrecer, dar, recibir o solicitar, directa o indirectamente, cualquier cosa de valor para influenciar las acciones de otra parte;

(ii) Cualquier acto u omisión, incluyendo la tergiversación de hechos y circunstancias, que engañen, o intenten engañar, a alguna parte para obtener un beneficio económico o de otra naturaleza o para evadir una obligación;

(iii) Perjudicar o causar daño, o amenazar con perjudicar o causar daño, directa o indirectamente, a cualquier parte o a sus bienes para influenciar las acciones de una parte;

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

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

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

MODELO DE CONTRATO

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

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

FORMULARIOS

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

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

