

DIRECCIÓN GENERAL DE SANIDAD POLICIAL
SUB-UNIDAD DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial

INFORME DE VERIFICACIÓN DE LOS DOCUMENTOS DE CAPACIDAD TECNICA EN EL MARCO DE LA EVALUACIÓN DE LA LICITACION PUBLICA NACIONAL N° 16/2024 “ADQUISICION DE REACTIVOS E INSUMOS PARA EL LABORATORIO DE ANALISIS CLINICO Y BACTERIOLOGICOS CON PROVISION DE EQUIPOS EN COMODATO ” – PLURIANUAL – ID 450262.

En la Tesorería de la Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial dependiente de la Dirección General de Sanidad Policial, Ciudad de Asunción, Capital de la República del Paraguay, a los 22 días del mes de julio del año dos mil veinticuatro, siendo las 13:00 horas, se presenta la **Comisario MCP Dra. Nelly Peralta de Pintos, Jefa del Departamento de Laboratorio de Análisis Clínicos y Bacteriológicos** del Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero, a los efectos de realizar la verificación y análisis técnico de los documentos de Capacidad Técnica del Oferente a fin de comprobar el cumplimiento de lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, según se detalla a continuación:

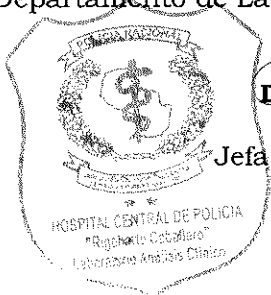
PUNTO N.º 01 PERSONAL TECNICO DESIGNADO PARA LA EVALUACIÓN DE LOS DOCUMENTOS DE CAPACIDAD TÉCNICA DEL OFERENTE.

- Comisario MCP Dra. **Nelly Peralta de Pintos**, Jefa del Departamento de Laboratorio de Análisis Clínicos y Bacteriológicos del Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero.

PUNTO N.º 02 DEL ANÁLISIS DE LOS DOCUMENTOS DE CAPACIDAD TÉCNICA PRESENTADOS, SE DESPRENDE EL SIGUIENTE CUADRO:

	BIOANALISIS S.R.L.	DYSA S.A.	TECNOFAST S.A.	MEDICAL QUIMICA S.A.
Capacidad Técnica				
a) Planilla de Datos Garantizados debidamente completada y firmada.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
b) Presentar los siguientes documentos expedidos por el Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social:				
.Copia de la Habilitación como fabricante, Importador, distribuidor y comercializador de productos para diagnóstico de Uso In Vitro (PDIV), emitido por el Laboratorio Central de Salud Pública dependiente del MSPBS y/o emitido por la DINAVISA según corresponda, que deberá estar vigente a la fecha de apertura de ofertas, no se aceptarán documentos en trámite.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
.Habilitación Vigente de Servicio Técnico de equipos médicos emitido por el MSPBS.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
.Certificado vigente de libre venta del producto ofertado de origen expedido por la autoridad sanitaria competente del país de origen.	Cumple	Cumple	Cumple	No Cumple. No presenta el Certificado de Libre Venta de los productos ofertados.
c) Declaración jurada de que el oferente en caso de ser adjudicado cuenta con la capacidad de entrega de hasta el 5 % de los productos adjudicados a los 5 (cinco) días hábiles posteriores a la emisión de la orden de compra una vez firmado el contrato.	Cumple	Cumple	Cumple	Cumple
Autorización del Fabricante	Cumple	Cumple	Cumple	No Cumple, presenta en idioma Inglés, siendo que el PBC requiere de la siguiente manera: "La autorización deberá ser presentada en idioma castellano o en su defecto acompañada de su traducción oficial, realizada por un traductor público matriculado en la República del Paraguay. Así también cada autorización debe indicar a que ítem corresponde".

No habiendo otro tema que tratar, se da por terminado el Acto, siendo las 14:15 horas, en la fecha 22 de julio de 2024, previa lectura y ratificación, en prueba de conformidad, firma la Jefa del Departamento de Laboratorio de Análisis Clínicos y Bacteriológicos del HCPRC.



Dra. NELLY PERALTA DE PINTOS
Comisario MCP
Jefa del Dpto. de Laboratorio -HCPRC