

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

INFORME DE EVALUACIÓN		
NOMBRE DEL PROCESO	TIPO Y N°	ID
"ADQUISICIÓN DE HEPARINA SÓDICA DE 5000 UI PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGÍA" – AD REFERENDUM - PLURIANUAL	LPN 12/2025	457.565
INTEGRANTES DEL COMITÉ DE EVALUACIÓN	LUGAR	FECHA Y HORA
<ul style="list-style-type: none">Abg. Marco Giménez, Representante de la Dirección General de Administración y Finanzas, designada según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 1708/2024 de fecha 16/12/2024.Sr. Renato Ayala, Representante de la Dirección Financiera, designada según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 1709/2024 de fecha 16/12/2024.Lic. Ana Alonzo, Dra. Susana Barreto, Representantes de la Dirección General de Gestión de Insumos Estratégicos en Salud, designados según providencia del Memorándum DLIC-DOC N° 1710/2024 de fecha 16/12/2024.	Asunción, Paraguay	18/12/2024 14:00 Hs.

1. ANTECEDENTES

Resolución D.G.A.F. N° 3562 de fecha 19/11/2024 POR LA CUAL SE AUTORIZA EL LLAMADO, SE APRUEBA EL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES Y SE CONFORMA EL COMITÉ EVALUADOR DEL LLAMADO A LICITACIÓN PÚBLICA NACIONAL N° 12/2025 "ADQUISICIÓN DE HEPARINA SÓDICA DE 5000 UI PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGÍA"- AD REFERENDUM – PLURIANUAL.

Nota MSPYBS/DGGIES/DG N° 5508/2024 de fecha 16/10/2024, de la Dirección General de Gestión de Insumos Estratégicos en Salud, por la cual se eleva la solicitud para el inicio del proceso licitatorio.

Dictamen DOC N° 281/24 del 29/10/2024 "POR EL CUAL SE DETALLA LA METODOLOGÍA UTILIZADA PARA LA OBTENCIÓN DE LOS PRECIOS REFERENCIALES".

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

2. DISPONIBILIDAD PRESUPUESTARIA

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

3. ACTA DE APERTURA DE SOBRES

Se llevó a cabo el acto de Apertura de Sobres en fecha 17/12/24 a las 10:30 horas, en el Departamento de Licitaciones – DOC – Nivel Central, observándose la recepción de las ofertas que se detallan a continuación:

OFERENTES	MONTO TOTAL DE OFERTA
1. BIOTENG S.A	8.510.400.000
2. CENTRO MÉDICO AMANECER S.A	7.560.000.000
3. EUROQUIMICA S.A	9.676.800.000
4. VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E	8.849.520.000



Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPBS



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



Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2015



RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

OBSERVACIONES ASENTADAS EN EL ACTA DE APERTURA:

Empresa:	Bioteng S.A.
RUC de la Empresa:	80035226-2
Nombre del Representante:	Natalia Ibarrola
C.I. N°:	4470079
Nombre de la Empresa observada:	Centro Medico Amanecer S.A.
RUC de la Empresa a observarse:	80007483-1

Observaciones: Deja constancia que la firma Centro Medico Amanecer SA
presenta discrepancia entre la razón social de su formulario
de oferta y la autorización de apertura y certificado de
Buenas Prácticas emitidas por la DINUS, por lo que solicitamos
a la convocante verificar la veracidad de su razón social
en el formulario de oferta ya que el mismo es un documento
sustancial por lo que al existir tal error la misma
debería ser descalificada, ya que en la misma figura
"CENTRO MEDICO AMANECEZ SA DEPARTO 2" y en el formulario
"Centro Medico Amanecer S.A"

También dejamos constancia que la autorización del fabricante
es de Blau Farmaceuticos SA y no hace mención a Blau Uruguay SA
la cual figura como Empresa proveedora en el Acta de precio, lo cual genera
discrepancia.

Asunción, 17 de diciembre de 2024



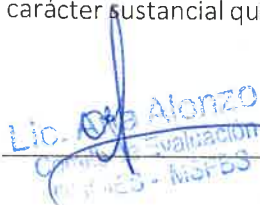
Natalia Ibarrola
Licitaciones Bioteng S.A.
RUC 80035226-2



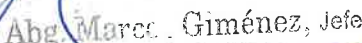
Descargo: En atención a la observación realizada se llevó a cabo una verificación de los documentos presentados, concluyendo que los mismos están acordes a las bases y condiciones del llamado, es decir, la documentación presentada es coherente con la denominación de la firma oferente en cuanto a la autorización de apertura y certificado de buenas prácticas emitidas por DINAVISA.

4. VERIFICACIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN SUSTANCIAL

Conforme a los requisitos de calificación dispuestos en la Normativa Vigente, se verificaron los documentos de carácter sustancial que componen las ofertas presentadas. Se estableció que, a los efectos de indicar su cumplimiento


Lic. Dr. Alonso
Comité de Evaluación
M.S.P. y B.S.


Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R.M. N° 2815


Abg. Marcos Giménez, Jefe

Dirección General de Evaluación y Contratación


RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

se utilizará el criterio de **CUMPLE o NO CUMPLE**. Las siguientes documentaciones fueron objeto de verificación por la representación legal del Comité Evaluador, conforme al ámbito de su competencia.

N° de Orden	Oferentes	Formulario Oferta y Planilla de Precios	Garantía de Mantenimiento de Oferta	Documentos que acrediten las facultades del firmante	Documentos que acrediten la existencia del oferente
1	BIOTENG S.A	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
2	CENTRO MÉDICO AMANECER S.A	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
3	EUROQUIMICA S.A	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE
4	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE	CUMPLE

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

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

1. VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.			
Cédula/Documento	Nombre y Apellido	Número de Constancia	Observación
1848059	PASCUAL MANUEL SCAVONE GIAGNI	6954332	NO REGISTRA DATOS
815.228	CHRISTIAN ALEXANDER WENTZENSEN FORSTER	6954341	NO REGISTRA DATOS
647.679	OSCAR ANIBAL DELGADO LOPEZ	6954378	NO REGISTRA DATOS
488415	MARIA HERMINIA MARGARITA EUGENIA CABALLERO SCAVONE	6954384	NO REGISTRA DATOS
488416	PATRICIA MARIA ANTIA SCAVONE CABALLERO	6954392	NO REGISTRA DATOS
3170826	SILVANA MARIA CANDIA CABALLERO	6954400	NO REGISTRA DATOS
389770	BLASIDA BARRIOS VDA DE BAEZ	6954462	NO REGISTRA DATOS
405545	VICENTE JOSE SCAVONE CARDENAS	6954473	NO REGISTRA DATOS
859784	CESAR JOSE LUIS SCAVONE CARDENAS	6954478	NO REGISTRA DATOS
701570	CLAUDIA TERESA MARIA SCAVONE CARDENAS	6954488	NO REGISTRA DATOS
405546	MARGARITA MARIA VICTORIA SCAVONE CARDENAS	6954506	NO REGISTRA DATOS
701571	ROSANA MARIA IRENE SCAVONE DE GAMARRA	6954512	NO REGISTRA DATOS
405547	SUSANA MARIA SCAVONE CARDENAS	6954523	NO REGISTRA DATOS
611215	LUIS CARLOS GIAGNI ROJAS	6954538	NO REGISTRA DATOS
720276	GUILLERMO RENE MOLAS	6954547	NO REGISTRA DATOS
720276	GUILLERMO RENE MOLAS	6954555	NO REGISTRA DATOS
966103	LUIS ARSENIO AVILA CACAVELOS	6954564	NO REGISTRA DATOS
1514148	MARIO RICARDO MACIEL	6954576	NO REGISTRA DATOS
2484456	LUIS RODOLFO RODRIGUEZ VACHOUMAR	6954582	NO REGISTRA DATOS

2. EUROQUIMICA S.A.			
Cédula/Documento	Nombre y Apellido	Número de Constancia	Observación
3314934	MARCELO RIENZI ZUCCOLILLO	6957303	NO REGISTRA DATOS
1774375	PAOLA RIENZI ZUCCOLILLO	6957307	NO REGISTRA DATOS
944174	RODOLFO ANDRES BITTAR GOMEZ	6957309	NO REGISTRA DATOS
3812121	ANGEL FERNANDO COLMAN RIQUELME	6957315	NO REGISTRA DATOS
327840	JORGE VOURLIOTIS ANDREA	6957319	NO REGISTRA DATOS
3528157	PAOLA ELIZABETH ROA GONZALEZ	6957322	NO REGISTRA DATOS

3. BIOTENG S.A.			
Cédula/Documento	Nombre y Apellido	Número de Constancia	Observación
1100985	MYRTA ELIZABETH CABALLERO FLECHA	6957327	NO REGISTRA DATOS
996554	ERNESTO FRANCISCO FIGUEREDO CORONEL	6957332	NO REGISTRA DATOS
2191448	FELIX CARLOS ZUCCOLILLO GADEA	6957334	NO REGISTRA DATOS
3831828	YESSICA NOEMI MELGAREJO CENTURION	6957338	NO REGISTRA DATOS
1238384	ALBERTO RAMON NUÑEZ MARTINEZ	6957344	NO REGISTRA DATOS
4914641	PATRICIA VEGA RAMIREZ	6957361	NO REGISTRA DATOS
423188	ANGEL FELICIANO COLMAN CRISTALDO	6957370	NO REGISTRA DATOS

4. CENTRO MEDICO AMANECER S.A.			
Cédula/Documento	Nombre y Apellido	Número de Constancia	Observación
428116	OSCAR VICENTE SCAVONE RIVAS	6957382	NO REGISTRA DATOS
2611919	GABRIEL MARIA AVILA CORVALAN	6957388	NO REGISTRA DATOS
939064	RAMON FERMIN AMARILLA SALEM	6957392	NO REGISTRA DATOS
4584137	VALERIA ZINARA AMARILLA MAGGIONI	6957400	NO REGISTRA DATOS

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

Lic. Ana Alonzo
Evaluación

Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2015

Abg. Marcos Gimenez, Jefe
Asesor Jurídico
Dirección General Administración y Finanzas

RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

Que, conforme Memorándum DLIC N° 1782/2024 de fecha 30/12/2024, se solicita a la Dirección General de Asesoría Jurídica, informe sobre rescisión Contractual de las empresas participantes, con respecto al cumplimiento de lo dispuesto en el Artículo 21 inciso “G” de la Ley 7021/22.

Que, mediante Memorándum D.G.A.J. N° 09/2025, de fecha 03/01/2025, la Dirección General de Asesoría Jurídica informa cuanto sigue: *“que verificados los registros del Departamento de Archivo/Estadísticas dependiente de la Dirección General de Asesoría Jurídica a mi cargo, no obra antecedentes ni Resoluciones de RESCISIÓN DE CONTRATO CONTRACTUAL con las empresas BIOTENG S.A. – RUC N° 80035226-2, EUROQUIMICA S.A. – RUC N° 80061211-6, VICENTE SCAVONE & CIA SAE - RUC N° 80001446-4 y CENTRO MEDICO AMANECER S.A. RUC N° 80007483-1, a partir del ejercicio fiscal 2023 hasta la fecha.”*

Así también, según Memorándum D.E.C. N° 001/2025 de fecha 07/01/2025, el Departamento de Ejecución de Contratos - DGAF, informa en contestación al pedido de verificación del cumplimiento del Art. 21 inc. k) requerido por Memorando DLIC N° 1783/2024 del 30/12/2024 cuanto sigue: *“Según los registros del Sistema y los expedientes pendientes de cancelación de la Institución, obrante en esta dependencia no se registran expedientes por incumplimiento contractual.”*

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

6. REGISTRO DE EMPRESAS INHABILITADAS

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

7. SOLICITUDES DE DOCUMENTOS Y ACLARACIÓN DE LAS OFERTAS

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

VICENTE SCAVONE & CIA SAE	
Se solicita según Nota DLIC 2263/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Muestra del Ítem ofertado.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 13/2025	
<ul style="list-style-type: none">Balance General y Estado de Resultados de los años 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 44/2025	
<ul style="list-style-type: none">En virtud del abastecimiento simultáneo, presentar conformidad para la adecuación del precio ofertado para el ítem 1 a Gs. 35.000	Presenta
BIOTENG S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 2264/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar Medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.Para productos importados Biológicos, copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.Para productos importados Biológicos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Registro Sanitario y/o CLV y/o CPP vigente, otorgado por	Presenta

Lic. Aldo Alonso
Comité de Evaluación
D.G. ES - MSPES

Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2815

Abg. Marcc. Giménez, Jefe
Asesoría Jurídica
Dirección General de Asesoría Jurídica

RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.
Página 4

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	
<ul style="list-style-type: none">En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.Autorización del fabricante: El oferente deberá acreditarse la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante, productor o prestador de servicios. 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.	
Se solicita según Nota DLIC 14/2025	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Demostrar la experiencia en provisión de MEDICAMENTOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto máximo ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 45/2025	
<ul style="list-style-type: none">En virtud del abastecimiento simultáneo, presentar conformidad para la adecuación del precio ofertado para el ítem 1 a Gs. 35.000.	Presenta
EUROQUIMICA S.A.	
Se solicita según Nota DLIC 2265/2024	Respuesta
<ul style="list-style-type: none">Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar Medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.Para productos importados Biológicos, copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.Para productos importados Biológicos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Registro Sanitario y/o CLV y/o CPP vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.Autorización del fabricante: El oferente deberá acreditarse la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante, productor o prestador de servicios. 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.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 15/2025	Respuesta

Lic. Ada Alonso
Comité de Evaluación
D3623 - M3455

Dra. Regina Susana Barreto
Neftrología
R. M. N.º 2615

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

RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S. Página 5

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

<ul style="list-style-type: none">Demostrar la experiencia en provisión de MEDICAMENTOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto máximo ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado, no será necesaria la presentación del porcentaje del monto establecido por cada año.	Presenta
Se solicita según Nota DLIC 46/2025	
<ul style="list-style-type: none">En virtud del abastecimiento simultáneo, presentar conformidad para la adecuación del precio ofertado para el ítem 1 a Gs. 35.000	Presenta

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

8. TABLA COMPARATIVA DE PRECIOS DE LAS OFERTAS

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

9. VERIFICACIÓN DE LOS PRECIOS OFERTADOS POR LAS FIRMAS PARTICIPANTES

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

10. CRITERIOS DE MARGEN DE PREFERENCIA Y DESEMPATE DE OFERTAS

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

MARGEN DE PREFERENCIA PARA PRODUCTOS NACIONALES: verificado el portal del MIC, se observa la emisión de los CPEN:

Tipo Solicitud	Nro Certificado	Id Licitacion	Nro Tramite	Estado	Fechaevento	RUC Empresa	Razon Social
Con Salto de Partida	190686	457565	989444	VerCertificado	Autorizado	17/12/2024 07:34:17	800014464 VICENTE SCAVONE & CIA. S.A.E

Total Row Count in Report- 1
Row(s) 1 - 1

A continuación, se procede a aplicar el beneficio del MPN y al recargo del 40% a aquellas ofertas con productos de procedencia extranjera.

OFERENTES	Ítem	Descripción	Precio Unitario (IVA Incluido)	Características	Posición Inicial	CPEN N°	Precio Aplicando MPN	Posición Post MPN
CENTRO MÉDICO AMANECER S.A	1	Heparina sódica Inyectable	35.000	marca: HEPARINA SODICA 5000 UI/ML BLAU FARMACEUTICA fabricante: E.P.F.: RODOVIA RAPOSO TAVARES, KM 30,5 N° 2.833 UNIDAD I, PREDIO 200, BARRO, BRANCO, COTIA ESTADO DE SAO PAULO, BRASIL, COTIA POR BLAU FARMACEUTICA S.A. E.P.A.: 21 LANGSHAN ROAD, SONGPINGSHAN NANSHAN, DISTRICT, SHENZHEN, CHINA, NANSHAN, CHINA POR SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO, LTDA. E.P.A.A.: NO 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, SHENZHEN 518122, PINGSHAN, CHINA POR SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTDA. procedencia: BRASIL/URUGUAY	1	N/A	49.000	2
BIOTENG S.A.			39.400	marca: HEPARINA SODICA BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO. LTD procedencia: CHINA	2	N/A	55.160	3
VICENTE SCAVONE & CIA SAE			40.970	marca: HEPARINA SODICA 5000 UI/ML LASCA fabricante: VICENTE SCAVONE & CIA SAE - LAB LASCA procedencia: NACIONAL	3	190686	40.970	1

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

EUROQUIMICA S.A.		44.800	marca: HEPARINA SODICA BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO.LTD. procedencia: CHINA	4	N/A	62.720	4
------------------	--	--------	---	---	-----	--------	---

Luego de la aplicación de este beneficio el orden de las ofertas queda determinado por la última columna del cuadro anterior "Posición Post MPN"

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

CRITERIO PARA DESEMPATE DE OFERTAS: este criterio NO APLICA.

11. VERIFICACIÓN DE LOS DOCUMENTOS LEGALES REQUERIDOS

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

REF.	EMPRESA	PERFIL DE PROVEEDOR N°	CRITERIO	ABREVIATURA
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	1828515	Cumple	C
2	EUROQUIMICA S.A.	1828535	No cumple	NC
3	BIOTENG S.A.	1828529	No presenta	NP
4	CENTRO MEDICO AMANCER S.A.	1828574	No Aplica	N/A

DOCUMENTOS	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	EUROQUIMICA S.A.	BIOTENG S.A.	CENTRO MEDICO AMANCER S.A.
1. Formulario de Oferta (*)	C Fs. 1-3	C Fs. 1-3	C Fs. 1-3	C Fs. 2-4
2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)	C Fs. 4-5	C Fs. 4-5	C Fs. 4-5	C Fs. 1
3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (**)	C Fs. 8	C Fs. 16	C Fs. 10	C Fs. 7
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)	C Fs. 7	N/A	N/A	N/A
5. Certificado de Cumplimiento Tributario. (**)	C Fs. 9	C Fs. 17	C Fs. 11	C Perfil del Proveedor
6. Patente comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente. (**)	C Fs. 10	C Perfil del Proveedor	C Perfil del Proveedor	C Perfil del Proveedor
7. Declaración Jurada de "Declaración de Personas", de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (**)	C Fs. 11	C Fs. 8-9	C Fs. 12-13	C Fs. 59
9. Documentos legales				
9.1. Oferentes Individuales. Personas Físicas.	N/A	N/A	N/A	N/A
9.2. Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.				
Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)	C Perfil del Proveedor + Fs. 12-29	C Perfil del Proveedor	C Perfil del Proveedor	C Perfil del Proveedor + Fs. 110-204
Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (*)	C Fs. 30-31.1	C Perfil del Proveedor	C Perfil del Proveedor	C Fs. 60-61
Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (*)	C Fs. 32-33	C Fs. 10-15	C Fs. 14-20	C Perfil del Proveedor
Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que	C Fs. 34-41	C Perfil del Proveedor	C Perfil del Proveedor	C Fs. 88-109

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DQGES - MSPS

Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2615

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

RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.
Página 7

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

DOCUMENTOS	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	EUROQUIMICA S.A.	BIOTENG S.A.	CENTRO MEDICO AMANCER S.A.
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.	N/A	N/A	N/A	N/A

12. ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA

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

REQUISITOS DOCUMENTALES	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	EUROQUIMICA S.A.	BIOTENG S.A.	CENTRO MEDICO AMANCER S.A.
Balance General y Estado de Resultados de los años 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL	C NOTA RESPUESTA	CUMPLE Fs. 18-31	C Fs. 22-35	C Fs. 66-87
Presentación del Formulario 501 de los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes IRE SIMPLE.	N/A	N/A	N/A	N/A
Presentación del Formulario 515 para los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes del IRP/ IRP-RSP.	N/A	N/A	N/A	N/A
Para contribuyentes de IVA Gral.: Formularios IVA General de los años 2021-2022-2023	N/A	N/A	N/A	N/A

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

EMPRESA	ÍNDICE	PROMEDIO	CALIFICACIÓN
VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	RATIO DE LIQUIDEZ	3.95	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0.33	
	RENTABILIDAD	0.18	
EUROQUIMICA S.A.	RATIO DE LIQUIDEZ	3.63	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0.42	
	RENTABILIDAD	1.38	
BIOTENG S.A	RATIO DE LIQUIDEZ	1.93	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0.50	
	RENTABILIDAD	1.76	
CENTRO MEDICO AMANCER S.A.	RATIO DE LIQUIDEZ	5.80	CUMPLE
	ENDEUDAMIENTO	0.19	
	RENTABILIDAD	9.51	

Los cálculos realizados a fin de llegar a los resultados del cuadro anterior, se encuentran detallados en el **ANEXO II** al presente Informe de Evaluación.

13. ANÁLISIS DE EXPERIENCIA REQUERIDA

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

ORDEN	OFERENTES	Copia de facturaciones y/o contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	CUMPLE FS. 42-117
2	EUROQUIMICA S.A.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
3	BIOTENG S.A	CUMPLE NOTA RESPUESTA
4	CENTRO MEDICO AMANCER S.A	CUMPLE FS. 42-58

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

EMPRESA	MONTO TOTAL OFERTADO	25 % COMO MINIMO DEL MONTO TOTAL OFERTADO	EXPERIENCIA DEMOSTRADA	ÍNDICE
VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	8.849.520.000	2.212.380.000	13.797.677.600	CUMPLE
EUROQUIMICA S.A.	9.976.800.000	2.419.200.000	2.435.812.804	CUMPLE
BIOTENG S.A	8.510.400.000	2.127.600.000	2.842.055.000	CUMPLE
CENTRO MEDICO AMANCER S.A	7.560.000.000	1.890.000.000	7.167.000.000	CUMPLE

Lic. Ana Alonso
Comité de Evaluación

Dra. Regina Susana Barreto
Neurología
R. M. N° 2615

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

RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

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

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

Oferentes	Ítem	Descripción	Atributos	Características	Cap. Técnica	EETT / Muestras
VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E.	1	Heparina sódica Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: HEPARINA SODICA 5000 UI/ML LASCA fabricante: VICENTE SCAVONE & CIA SAE - LAB LASCA procedencia: NACIONAL	C	C
EUROQUIMICA S.A.				marca: HEPARINA SODICA BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO. LTD. procedencia: CHINA	C	C
BIOTENG S.A				marca: HEPARINA SODICA BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO. LTD. procedencia: CHINA	C	C
CENTRO MEDICO AMANCER S.A				marca: HEPARINA SODICA 5000 UI/ML BLAU FARMACEUTICA fabricante: E.P.F.: RODOVIA RAPOSO TAVARES, KM 30,5 N° 2.833 UNIDAD I, PREDIO 200, BARRO, BRANCO, COTIA ESTADO DE SAO PAULO, BRASIL, COTIA, POR BLAU FARMACEUTICA S.A. E.P.A.: 21 LANGSHAN ROAD, SONGPINGSHAN NANSHAN, DISTRICT, SHENZHEN, CHINA, NANSHAN, CHINA POR SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO, LTDA. E.P.A.A.: NO 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, SHENZHEN 518122, PINGSHAN, CHINA POR SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO, LTDA. procedencia: BRASIL/URUGUAY	C	C

El detalle del cumplimiento de cada criterio, se encuentra en el ANEXO III.

15. ABASTECIMIENTO SIMULTÁNEO

Conforme a las Bases y Condiciones del llamado, en el siguiente cuadro se realiza la distribución de las cantidades a recomendar, de acuerdo al posicionamiento de las ofertas y en virtud a la conformidad manifestada por el oferente para la adecuación de su precio a la menor oferta.

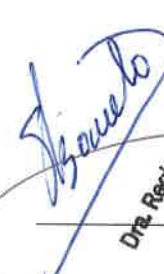
OFERENTES	Ítem	Cantidad mínima s/PBC	Cantidad máxima s/PBC	Precio Unitario (IVA Incluido)	ACEPTAABAST	MEJOR PRECIO	Posición ABAST	% ABAST	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima
VICENTE SCAVONE & CIA SAE	1	108.000	216.000	40.970	SI	35.000	1	50%	54.000	108.000
CENTRO MÉDICO AMANECER S.A.				35.000	MEJOR PRECIO		2	30%	32.400	64.800
BIOTENG S.A.				39.400	SI		3	20%	21.600	43.200
EUROQUIMICA S.A.				44.800	SI		4	0%	-	-

El orden de las ofertas fue determinado en los apartados anteriores.


16. RECOMENDACIONES DE LA COMISIÓN EVALUADORA

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

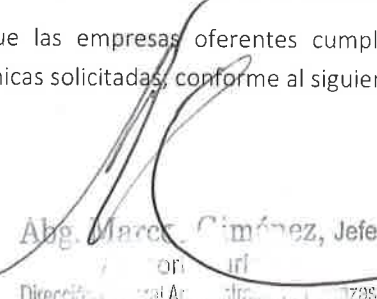
- a) ADJUDICAR la presente licitación, en virtud a que las empresas oferentes cumplen con los requerimientos legales, económicos, técnicos y con las especificaciones técnicas solicitadas, conforme al siguiente detalle:




Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2615



Lic. Alonso
Comité de Evaluación
DGGG - INGRES



Abg. Marcos Giménez, Jefe
on urí
Dirección General de Asesoría Jurídica



RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

BIOTENG S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51131603-001	Heparina sódica Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: HEPARINA SODICA BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO. LTD procedencia: CHINA	35.000	21.600	43.200	756.000.000	1.512.000.000
Montos totales								756.000.000	1.512.000.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES SETECIENTOS CINCUENTA Y SEIS MILLONES

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES MIL QUINIENTOS DOCE MILLONES.

CENTRO MÉDICO AMANECER S.A.									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51131603-001	Heparina sódica Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: HEPARINA SODICA 5000 UI/ML BLAU FARMACEUTICA fabricante: E.P.F.: RODOVIA RAPOSO TAVARES, KM 30.5 N° 2.833 UNIDAD I, PREDIO 200, BARRO, BRANCO, COTIA ESTADO DE SAO PAULO, BRASIL, COTIA POR BLAU FARMACEUTICA S.A. E.P.A.: 21 LANGSHAN ROAD, SONGPINGSHAN NANSHAN, DISTRICT, SHENZHEN, CHINA, NANSHAN, CHINA POR SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO, LTDA. E.P.A.A.: NO 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, SHENZHEN 518122, PINGSHAN, CHINA POR SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTDA. procedencia: BRASIL/URUGUAY	35.000	32.400	64.800	1.134.000.000	2.268.000.000
Montos totales								1.134.000.000	2.268.000.000

MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES MIL CIENTO TREINTA Y CUATRO MILLONES.

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES DOS MIL DOSCIENTOS SESENTA Y OCHO MILLONES.

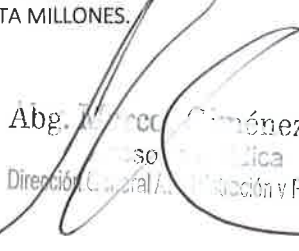
VICENTE SCAVONE & CIA SAE									
Ítem	Código Catálogo	Descripción	Atributos	Características	Precio Unitario	Cantidad Mínima	Cantidad Máxima	Monto Mínimo	Monto Máximo
1	51131603-001	Heparina sódica Inyectable	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	marca: HEPARINA SODICA 5000 UI/ML LASCA fabricante: VICENTE SCAVONE & CIA SAE - LAB LASCA procedencia: NACIONAL	35.000	54.000	108.000	1.890.000.000	3.780.000.000
Montos totales								1.890.000.000	3.780.000.000


MONTO TOTAL MÍNIMO: GUARANÍES MIL OCHOCIENTOS NOVENTA MILLONES.

MONTO TOTAL MÁXIMO: GUARANÍES TRES MIL SETECIENTOS OCHENTA MILLONES.


Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2015


Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DUEES - MSPBS


Abg. J. J. Gómez, Jefe
SO
Dirección General de Asesoría y Finanzas


RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.

COMITÉ DE EVALUACIÓN – INFORME DE EVALUACIÓN

RESUMEN DE LA RECOMENDACIÓN

OFERENTES	ÍTEM	MONTO TOTAL MÍNIMO	MONTO TOTAL MÁXIMO
BIOTENG S.A.	1	756.000.000	1.512.000.000
CENTRO MÉDICO AMANECER S.A.	1	1.134.000.000	2.268.000.000
VICENTE SCAVONE & CIA SAE	1	1.890.000.000	3.780.000.000
MONTOS TOTALES		3.780.000.000	7.560.000.000

MONTO TOTAL MÍNIMO RECOMENDADO A ADJUDICAR: GUARANÍES TRES MIL SETECIENTOS OCHENTA MILLONES.-
MONTO TOTAL MÁXIMO RECOMENDADO A ADJUDICAR: GUARANÍES SIETE MIL QUINIENTOS SESENTA MILLONES.-

JUSTIFICACIÓN DEL PLAZO DE ENTREGA DEL INFORME

Es importante destacar que este comité ha verificado detalladamente cada oferta de los participantes, es decir, ha procedido al análisis y revisión de los documentos legales, financieros, técnicos y muestras presentadas por los oferentes participantes para el ítem requerido en el llamado. Así también, la misma complejidad del medicamento a ser adquirido y de los documentos presentados han motivado a que se realicen varias consultas a los oferentes a lo largo de toda la evaluación, como también a otras dependencias de esta Convocante, de modo a solicitar aclaraciones y dilucidar dudas que se creyó conveniente esclarecer. Todo esto motivó al retraso de la presentación del informe.

Este informe concluye en fecha 13 de enero del 2025.

ES NUESTRO INFORME.

Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DOGES - MSPES

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

RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.

Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N.º 2815

CUADRO COMPARATIVO DE OFERTAS

Licitación: 457565 - LPN N° 12/2025 "ADQUISICION DE HEPARINA SODICA DE 5000 UI PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGIA"

BIOTENS S.A.									
Item	Código Catálogo	Descripción	Precio Referencial	Atributos	Cantidad mínima	Cantidad máxima	Precio Unitario (IVA Incluido)	Monto mínimo	Monto máximo
1	51131603-001	Heparina sodica inyectable	39.019	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	108.000	216.000	39.400	4.255.200.000	8.510.400.000
Totales								4.255.200.000	8.510.400.000
EUROQUIMICA S.A.									
		Características	% Var	Precio Unitario (IVA Incluido)	Monto mínimo	Monto máximo			
		marca: HEPARINA SODICA BIOVAL fabricante: NANJING KING-FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO. LTD procedencia: CHINA	1	44.800	4.838.400.000	9.676.800.000			
Totales								4.838.400.000	9.676.800.000
VICENTE SCANONE & CIA SRE									
		Características	% Var	Precio Unitario (IVA Incluido)	Monto mínimo	Monto máximo			
		marca: HEPARINA SODICA 5000 UI/ML LASCA fabricante: VICENTE SCANONE & CIA SAE LAB LASCA procedencia: NACIONAL			8.849.520.000				
Totales								8.849.520.000	

CENTRO MEDICO AMANEER S.A.									
Item	Código Catálogo	Descripción	Precio Referencial	Atributos	Cantidad mínima	Cantidad máxima	Precio Unitario (IVA Incluido)	Monto mínimo	Monto máximo
1	51131603-001	Heparina sodica inyectable	39.019	unidad de medida: Unidad presentación: VIAL	108.000	216.000	35.000	3.780.000.000	7.560.000.000
Totales								3.780.000.000	7.560.000.000
VICENTE SCANONE & CIA SRE									
		Características	% Var	Precio Unitario (IVA Incluido)	Monto mínimo	Monto máximo			
		marca: HEPARINA SODICA 5000 UI/ML BLAU FARMACEUTICA fabricante: E.P.F. RODOLFO RAPOSO TAVARES, KM 30.5 N° 2.833 UNIDAD I, PREDIO 200, BARRO, BRANCO, COTIA ESTADO DE SAO PAULO, BRASIL COTIA, POR BLAU FARMACEUTICA S.A. E.P.A.: 21 LANGSHAN ROAD, SONGPINGSHAN NANSHAN DISTRICT, SHENZHEN, CHINA, NANSHAN, CHINA POR SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTDA. E.P.A.A.: NO 1 RONGTIAN SOUTH, KENGZI SUB-DISTRICT, SHENZHEN 518122, PINGSHAN, CHINA POR SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTDA. procedencia: BRASIL/URUGUAY	-10	40.970	4.425.760.000	8.849.520.000			
Totales								4.425.760.000	8.849.520.000

[Signature]
Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2615

[Signature]
Asesoria Jurídica
Dirección General de Administración y Finanzas

[Signature]
RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.

[Signature]
Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
DIGIES - MSPES

COMITÉ DE EVALUACION- DGGIES

LPN N° 12/2025 "ADQUISICIÓN DE HEPARINA SÓDICA DE 5000 UI PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGÍA "" .
Convocatoria de la Licitación: 457.565

Ley 7021.

Fecha de Apertura de Ofertas: Martes 17 de diciembre de 2024 .
Designación: 18/12/2024
SIMESE N°: 186.757/204
Memoranda DOC-DUC N°: 1710/2024
ENTREGA DE EVALUACION: 18/12/2024 - 02/01/2025


OFERENTE: VICENTE SCAVONE & CIA SAE: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas descriptas en el pliego de bases y condiciones. La muestra fue evaluada por la Dra Susana Barreto representante del Instituto Nacional de Nefrología.

ITEMS OFERTADOS

		ITEM 1
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas		
MARCA:		HEPARINA SODICA 5000 UI/ML INYECTABLE
PROCEDENCIA:		PRESENTACION: VIAL
PRECIO OFERTADO:		HEPARINA SODICA 5000 UI/ML INYECTABLE LASCA
ACTA DE FIJACION DE PRECIO		NACIONAL
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :		40.970
FABRICANTE:		107.000
MUESTRA		VICENTE SCAVONE & CIA SAE
		VICENTE SCAVONE & CIA SAE
		CUMPLE

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 124 VICENTE SCAVONE & CIA SAE
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar Medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	CUMPLE PAG 118
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	NO APLICA
Para productos importados Biológicos, copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	NO APLICA

 Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R.M. N° 2015

 Lic. Anibal Alonzo
Comité de Evaluación
DGGIES- MOFES

En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA
Para productos importados Biológicos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Registro Sanitario y/o CLV y/o CPP vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	NO APLICA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE PAG 119
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 121 BPF y C VICENTE SCAYONE & CIA SAE
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Autorización del Fabricante	
Quando la convocante lo requiera, el oferente deberá acreditar la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante, productor o prestador de servicios. 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 APLICA


Dra. Regina Susana Barreto
Neftrología
R. M. N.º 2015


Lic. Anibal Pionzo
Comité de Evaluación
MSPES

LPN N° 12/2025 "ADQUISICIÓN DE HEPARINA SÓDICA DE 5000 UI PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGÍA".
Convocatoria de la Licitación: 457.565

Ley 7021.

Fecha de Apertura de Ofertas: Martes 17 de diciembre de 2024 -
Designación: 18/12/2024
SIMIEN N°: 186.757/204
Memoranda DOC-DLIC N°: 1710/2024
ENTREGA DE EVALUACION: 18/12/2024 - 02/01/2025

OFERENTE : EUROQUIMICA SA: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas descriptas en el pliego de bases y condiciones. La muestra fue evaluada por la Dra Susana Barreto representante del Instituto Nacional de Nefrologia.

ITEMS OFERTADOS		ITEM 1
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas		HEPARINA SODICA 5000 UI/ML INYECTABLE
MARCA:		PRESENTACION : VIAL
PROCEDENCIA:		HEPARINA SODICA BIOVAL
PRECIO OFERTADO:		CHINA
ACTA DE FIJACION DE PRECIO		44.800
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :		134.260
FABRICANTE:		LABORATORIO BIOVAL SA
MUESTRA		NANJING KING - FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO LTD
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica		CUMPLE
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o Importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA SA (OFERENTE)
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar Medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE NOTA RESPUESTA LABORATORIO BIOVAL SA (REPRESENTANTE)
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.		NO APLICA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.		CUMPLE NOTA RESPUESTA
En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.		NO APLICA
Para productos importados Biológicos, copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.		NO APLICA


Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2015


Lic. Aldo Alonso
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPDS

En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Para productos importados Biológicos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVIS, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Registro Sanitario y/o CLV y/o CPP vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVIS y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	NO APLICA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE NOTA RESPUESTA EUROQUIMICA SA (BPA y D) LABORATORIOS BIOVAL SA (BPA y D)
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Autorización del Fabricante	
Cuando la convocante lo requiera, el oferente deberá acreditarse la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante, productor o prestador de servicios. 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.	CUMPLE NOTA RESPUESTA NANJING KING- FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO LTD./LABORATORIO BIOVAL SA/EUROQUIMICA SA


Dra. Regina Susana Barreto
Neftología
R. M. N.º 2815


Lic. Ana D'Onzo
Comité de Evaluación
DIGGES - MSPES

COMITÉ DE EVALUACION- DGGIES

LPN N° 12/2025 "ADQUISICIÓN DE HEPARINA SÓDICA DE 5000 UI PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGÍA"

Convocatoria de la Licitación: 457.565

Ley 7021.

Fecha de Apertura de Ofertas: Martes 17 de diciembre, de 2024 -
Designación: 18/12/2024
SIMESE N°: 186.757/204
Memorando DOC-DLIC N°: 1710/2024
ENTREGA DE EVALUACION: 18/12/2024 - 02/01/2025

OFERENTE : BIOTENG S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluación de las capacidades técnicas descriptas en el pliego de bases y condiciones. La muestra fue evaluada por la Dra Susana Barreto representante del Instituto Nacional de Nefrologia.

ITEMS OFERTADOS		ITEM 1
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas		HEPARINA SODICA 5000 UI/ML INYECTABLE
		PRESENTACION : VIAL
		HEPARINA SODICA BIOVAL
		CHINA
		39.400
PRECIO OFERTADO:		134.260
ACTA DE FIJACION DE PRECIO		
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :		LABORATORIO BIOVAL SA
FABRICANTE:		NANJING KING- FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO LTD.
MUESTRA		CUMPLE
Requisito documental para evaluar la capacidad técnica		
Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG SA (OFERENTE)
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, fraccionadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar Medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.		CUMPLE NOTA RESPUESTA LABORATORIO BIOVAL SA (REPRESENTANTE)
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.		NO APLICA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.		CUMPLE NOTA RESPUESTA



Dra. Regina Susana Barreto
Nefrología
R. M. N° 2615



Lic. Anibal Alonso
Comité de Evaluación
DGGIES - MSPES

En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	NO APLICA
Para productos importados Biológicos, copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	NO APLICA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Para productos importados Biológicos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Registro Sanitario y/o CLV y/o CPP vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	NO APLICA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE NOTA RESPUESTA
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE NOTA RESPUESTA BIOTENG SA (BPA y D) LABORATORIOS BIOVAL SA (BPA y D)
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	NO APLICA
Autorización del Fabricante	
Cuando la convocante lo requiera, el oferente deberá acreditarse la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante, productor o prestador de servicios. 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.	CUMPLE NOTA RESPUESTA NANJING KING- FRIEND BIOCHEMICAL PHARMACEUTICAL CO LTD./LABORATORIO BIOVAL SA/BIOTENG SA


Dra. Regina Susana Benítez
Neurologa
R. N. N.º 2615


Lic. Ana Alonzo
Comité de Evaluación
FUSION - MOPES

COMITÉ DE EVALUACION- DGGIES

LPN N° 12/2025 "ADQUISICIÓN DE HEPARINA SÓDICA DE 5000 UI PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGÍA".

Convocatoria de la Licitación: 457.565

Ley 7021.

Fecha de Apertura de Ofertas: Martes 17 de diciembre de 2024 -

Designación: 18/12/2024

SIMISE N°: 186.757/204

Memorando DOC-DUC N°: 1710/2024

ENTREGA DE EVALUACION: 18/12/2024 - 02/01/2025

OFERENTE : CENTRO MEDICO AMANECEER S.A: Cumple con todos los requisitos documentales para la evaluacion de las capacidades tecnicas descriptas en el pliego de bases y condiciones. La muestra fue evaluada por la Dra Susana Barreto representante del Instituto Nacional de Nefrologia.

ITEMS OFERTADOS		ITEM 1
Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas		HEPARINA SODICA 5000 UI/ML INYECTABLE PRESENTACION : VIAL
		HEPARINA SODICA 5000 UI/ML BLAU FARMACEUTICA BRASIL/URIGUAY
MARCA:		
PROCEDENCIA:		
PRECIO OFERTADO:		35.000
ACTA DE FUACION DE PRECIO		120.462
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO :		CENTRO MEDICO AMANECEER S.A
FABRICANTE:		E.P.F:BLAU FARMACEUTICA S.A E.P.A: SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTDA E.P.A.A:SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO. LTDA
MUESTRA		CUMPLE

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Copia de la Resolución de Apertura vigente de la firma oferente, para fabricar, comercializar y/o importar Medicamentos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	CUMPLE PAG 8 CENTRO MEDICO AMANECEER SA
Si el oferente oferta productos de otra empresa (fabricantes nacionales, importadoras, distribuidoras), el oferente deberá de presentar copia de la Resolución de Apertura vigente, del poder dante, para fabricar, importar, representar, comercializar Medicamentos, según como corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria.	NO APLICA
En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá de acompañar constancia emitida por la DINAVIS de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que la empresa pueda seguir fabricando, importando, distribuyendo, comercializando, fraccionando, etc., según corresponda.	NO APLICA
Para productos Biológicos, Se deberá presentar Copia del Registro Sanitario vigente del Producto con la inscripción MB.	CUMPLE PAG 12-13



Dra. Regina Susana Barreto

Nefrologia

R.M. N° 2015

Lic. Ana Dizonzo

Comite de Evaluación

MINSA - MSPES

En caso de que el Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá de acompañar constancia emitida por DINAVISA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación y que el producto puede seguir siendo comercializado mientras dure el trámite.	NO APLICA
Para productos importados Biológicos, copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	CUMPLE PAG 36 - 41 PRESENTA CERTIFICADO BPF BLAU FARMACEUTICA SA
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA
Para productos importados Biológicos, además del Registro Sanitario emitido por DINAVISA, se debe presentar copia Legalizada y consularizada y/o apostillada del Registro Sanitario y/o CLV y/o CPP vigente, otorgado por alguna de las Agencias regulatorias previstas en la lista anual oficial de los países emitida por DINAVISA y/o agencias regulatorias del MERCOSUR dando cumplimiento a la Ley 7256/2024 y Ley 3283/07.	CUMPLE PAG 31 - 33
En caso de presentar documentación emitida por el fabricante con el link web oficial de algunas de las documentaciones citadas anteriormente el mismo debe de estar autenticado por escribano público.	NO APLICA
Copia de Acta de fijación de precios de medicamentos emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria con fecha anterior a la apertura de ofertas.	CUMPLE PAG 14
Copia del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y/o almacenamiento de Medicamentos, según corresponda, del oferente, fabricante y/o distribuidor, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, vigente durante toda la duración del contrato.	CUMPLE PAG 10 CENTRO MEDICO AMANECEER S.A /RPA y DI
Los oferentes que usufructúan instalaciones de otra empresa deberán presentar además del contrato de alquiler vigente de o los depósitos de almacenamiento, copia del certificado de Buenas Prácticas de almacenamiento vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.	CUMPLE PAG 15 CENTRO MEDICO AMANECEER SA (BPA y D) CUMPLE PAG 16-22 PRESENTA CONTRATO DE ALQUILER ENTRE COSTA ORIENTAL PARAGUAY S.A/CENTRO MEDICO AMANECEER S.A
Autorización del Fabricante	
Quando la convocante lo requiera, el oferente deberá acreditar la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante, productor o prestador de servicios. 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.	CUMPLE PGA 23-30 BLAU FARMACEUTICA S.A/ CENTRO MEDICO AMANECEER S.A



Regina Susana Barreto
R. N. N. 20145
Neuropsiquiatra



Lic. Anibal Onzon
Comité de Evaluación
DGG/ES - MSP/ES

DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

INFORME DE EVALUACIÓN FINANCIERA

REF : REMISIÓN DE ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA Y EXPERIENCIA REQUERIDA LPN N° 12/2025
ELABORADO POR : RENATO ALEXIS AYALA GARCIA, MIEMBRO COMITÉ DE EVALUACIÓN

En el marco LPN N° 12/25 ""ADQUISICION DE HEPARINA SODICA DE 5.000UI PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE NEFROLOGIA""ID N° 457.565

Remito el informe de evaluación financiera sobre las documentaciones presentadas por la firma oferente de la mencionada Licitación.

Al respecto se adjunta los resultados arrojados según datos de las copias de Balances de los años 2021, 2022, 2023, respectivamente; y la experiencia requerida en concordancia con lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.

1: ANÁLISIS DE CAPACIDAD FINANCIERA

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

REQUISITOS DOCUMENTALES	REQUISITO
Balance General y Estado de Resultados de los años 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL	R1
Presentación del Formulario 501 de los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes IRE SIMPLE.	R2
Presentación del Formulario 515 para los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes del IRP/ IRP-RSP.	R3
Para contribuyentes de IVA Gral.: Formularios IVA General de los años 2021-2022-2023	R4

	OFERENTES	R1	R2	R3	R4
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E	Cumple PDP NOTA/RP	N/A	N/A	N/A
2	EUROQUIMICA S.A	Cumple PDP FS. 18 AL 31	N/A	N/A	N/A
3	BIOTENG S.A	Cumple PDP FS. 22 AL 35	N/A	N/A	N/A
4	CENTRO MEDICO AMANECER S.A	Cumple PDP FS. 66 AL 87	N/A	N/A	N/A

*P.D.P.: Perfil del Proveedor

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

EMPRESA		VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUIDEZ	ACTIVO CORRIENTE	499.604.842.611	5,31	527.783.536.768	3,29	579.362.440.461	3,26	3,95	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	94.132.596.863		160.183.989.375		177.686.510.667			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	211.719.959.790	0,29	299.520.315.585	0,36	315.727.026.254	0,36	0,33	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	734.818.125.644		834.691.365.594		884.166.347.559			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	102.068.030.384	0,26	58.037.513.020	0,13	59.268.271.296	0,13	0,18	CUMPLE
	CAPITAL	390.000.000.000		441.000.000.000		441.000.000.000			



RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.



DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

EMPRESA		EUROQUIMICA S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE	103.062.794.374	5,32	176.466.584.905	2,51	303.128.010.512	3,05	3,63	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	19.357.676.827		70.218.520.123		99.482.771.754			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	44.503.321.906	0,38	79.858.353.532	0,42	142.825.379.975	0,46	0,42	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	116.848.120.087		188.111.049.215		313.661.115.612			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	27.097.072.011	0,90	50.907.897.502	1,70	77.583.039.954	1,55	1,38	CUMPLE
	CAPITAL	30.000.000.000		30.000.000.000		50.000.000.000			

EMPRESA		BIOTENG S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE	19.749.363.145	1,56	61.879.819.476	2,22	90.504.381.363	2,02	1,93	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	12.620.604.644		27.870.496.706		44.816.146.847			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	12.620.604.644	0,54	29.037.701.406	0,45	47.226.256.027	0,50	0,50	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	23.471.803.250		65.222.177.676		94.023.973.721			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	2.118.496.635	0,37	25.333.277.664	4,44	13.339.453.306	0,45	1,76	CUMPLE
	CAPITAL	5.700.000.000		5.700.000.000		29.700.000.000			

EMPRESA		CENTRO MEDICO AMANECER S.A.							
INDICES FINANCIEROS		AÑO 2021		AÑO 2022		AÑO 2023		PROMEDIO	CALIFICACION
		MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE	MONTO G.	INDICE		
RATIO DE LIQUEDEZ	ACTIVO CORRIENTE	25.937.500.545	6,96	47.355.443.686	4,43	73.010.976.592	6,00	5,80	CUMPLE
	PASIVO CORRIENTE	3.728.517.193		10.684.458.413		12.171.014.131			
ENDEUDAMIENTO	PASIVO TOTAL	3.728.517.193	0,14	12.589.220.318	0,27	12.171.014.131	0,17	0,19	CUMPLE
	ACTIVO TOTAL	26.027.408.030		47.503.404.695		73.124.578.769			
RENTABILIDAD	UTILIDAD D/ IMPUESTOS	18.424.611.529	9,21	12.615.293.540	6,31	26.039.380.261	13,02	9,51	CUMPLE
	CAPITAL	2.000.000.000		2.000.000.000		2.000.000.000			

2. ANÁLISIS DE EXPERIENCIA REQUERIDA

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

ÍNDICE: Demostrar la experiencia en provisión de MEDICAMENTOS con facturaciones de venta, contratos y/o recepciones finales u otros documentos, por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto máximo ofertado en el presente procedimiento de contratación, de los tres últimos años 2021-2022-2023. Las sumatorias de las facturaciones deben alcanzar el porcentaje indicado

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

RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.



DIRECCIÓN GENERAL DE ADMINISTRACIÓN Y FINANZAS
COMITÉ DE EVALUACIÓN

OFERENTE	EMPRESAS	R1
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E	Cumple FS 42 AL 117
2	EUROQUIMICA S.A	Cumple PDP NOTA/RP
3	BIOTENG S.A	Cumple PDP NOTA/RP
4	CENTRO MEDICÓ AMANECEER S.A	Cumple FS 42 AL 58

ORDEN	EMPRESA	MONTO TOTAL OFERTADO	25 % COMO MINIMO DEL MONTO TOTAL OFERTADO	EXPERIENCIA CON FACTURACIONES y/o CONTRATOS	RESULTADO
1	VICENTE SCAVONE & CIA S.A.E	8.849.520.000	2.212.380.000	13.797.677.600	Cumple
2	EUROQUIMICA S.A	9.676.800.000	2.419.200.000	2.435.812.804	Cumple PDP : NOTA/RP
3	BIOTENG S.A	8.510.400.000	2.127.600.000	2.842.055.000	Cumple PDP: NOTA/RP
4	CENTRO MEDICO AMANECEER S.A	7.560.000.000	1.890.000.000	7.167.000.000	Cumple FS 53

Se remite el informe, para los fines pertinentes. Atentamente.

RENATO AYALA
Departamento de Ingresos
Dirección Financiera
M.S.P. y B.S.