
PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Convocante:

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

Nombre de la Licitación:

**ADQUISICION DE INSUMOS MEDICOS VARIOS PARA EL HOSPITAL CENTRAL DE
POLICIA RIGOBERTO CABALLERO**
(versión 1)

ID de Licitación:

483156



Modalidad:

Licitación Pública Nacional

Publicado el:

23/09/2026

*"Pliego para la Adquisición de Bienes y/o Servicios - CONVENCIONAL - Ley N° 7021/22."
Versión 4*

RESUMEN DEL LLAMADO

Datos de la Convocatoria

ID de Licitación:	483156	Nombre de la Licitación:	ADQUISICION DE INSUMOS MEDICOS VARIOS PARA EL HOSPITAL CENTRAL DE POLICIA RIGOBERTO CABALLERO
Convocante:	Policia Nacional / Ministerio del Interior	Categoría:	53000000 - Maquinaria y Accesorios de Fabricacion y Transformacion Industrial
Unidad de Contratación:	Policia Nacional	Tipo de Procedimiento:	LPN - Licitación Pública Nacional

Etapas y Plazos

Lugar para Realizar Consultas:	Módulo de Consultas del SICP	Fecha Límite de Consultas:	06/10/2026 12:00
Lugar de Entrega de Ofertas:	A través del portal, Oferta electrónica	Fecha de Entrega de Ofertas:	12/10/2026 09:00
Lugar de Apertura de Ofertas:	A través del portal, Apertura electrónica	Fecha de Apertura de Ofertas:	12/10/2026 09:10

Adjudicación y Contrato

Sistema de Adjudicación:	ítem	Anticipo:	No se otorgará anticipo
Vigencia del Contrato:	Hasta cumplimiento total de obligaciones		

Datos del Contacto

Nombre:	Eugenio Gregorio Llamas Delgado	Cargo:	Jefe Dpto UOC
Teléfono:	021442200	Correo Electrónico:	uoc.policia@gmail.com

DATOS DE LA CONVOCATORIA

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.

Datos de la Convocatoria

Los datos de la licitación serán consignados en esta sección y en el Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP), los mismos forman parte de los documentos del presente procedimiento de contratación.

Difusión de los documentos de la Convocatoria

Todos los datos y documentos de este procedimiento de contratación deben ser obtenidos directamente del SICP. Es responsabilidad del oferente examinar todos los documentos y la información de la convocatoria que obren en el mismo.

Contratación Pública Sostenible - 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 garantizar la no contratación de menores, de conformidad a lo establecido en las normativas legales vigentes, conforme a lo indicado en el formulario de oferta.
- Los oferentes deberán cumplir con las disposiciones legales vigentes, garantizando a sus trabajadores condiciones de trabajo dignas y justas. Esto incluye el pago de salarios adecuados, el cumplimiento de cargas sociales, la provisión de uniformes y equipos de protección individual, la bonificación familiar cuando corresponda, el respeto a la jornada laboral y la aplicación de condiciones especiales para quienes desempeñan trabajos insalubres o peligrosos, así como la remuneración correspondiente por jornada nocturna, conforme a lo indicado en el formulario de oferta.
- Los oferentes adjudicados deberán adoptar medidas para la creación de empleo local y el uso de suministros locales, siempre y cuando exista viabilidad técnica y económica.

Criterios ambientales:

- El oferente adjudicado deberá cumplir con los lineamientos ambientales, incluidos en el ordenamiento jurídico o dictado por la institución.
- El oferente adjudicado deberá asegurar que todos los residuos generados por sus actividades sean adecuadamente gestionados (identificados, segregados y destinados) y buscar su minimización, por medio de prácticas como la modificación de los procesos de producción, manutención y mantenimiento de equipos y gestión de las instalaciones, así como 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. En tal sentido, se comprometen a:

- Abstenerse de ofrecer, prometer, entregar o solicitar, de manera directa o indirecta, pagos ilícitos, a funcionarios públicos, con el fin de obtener o mantener un contrato, en todos los casos sea o no una ventaja ilegítima o indebida.
- Abstenerse de solicitar, recibir o aceptar ventajas indebidas de funcionarios públicos o de empleados de sus socios comerciales.
- Promover o fomentar políticas, programas o códigos de conducta orientados a la prevención de la corrupción, promoción de la integridad y fomento de la transparencia dentro de todas sus actividades, sean comerciales o no. Asimismo, podrá promover mecanismos de monitoreo y evaluación de cumplimiento de los mismos.
- Asegurar que todos los recursos destinados a la ejecución de un contrato público provengan de fuentes lícitas.
- Promover estándares de conducta responsable en sus propios proveedores, creando una cadena de suministro ética y sostenible.
- Garantizar que los fondos derivados de una licitación no serán utilizados para fines ilícitos.

Aclaración de los documentos de la convocatoria

1. Consultas electrónicas.

Todo potencial oferente que necesite alguna aclaración sobre la convocatoria o el pliego de bases y condiciones podrá solicitarla a la convocante a través del Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP) desde el día de la publicación de la convocatoria o de sus adendas, y hasta el plazo establecido por la convocante. Las consultas recibidas deberán ser respondidas por las convocantes y publicadas directamente a través del SICP.

2. Respuestas y aclaraciones.

Las aclaraciones realizadas durante los procedimientos de contratación no serán consideradas modificaciones a las bases de la contratación. Sin embargo, a los efectos legales, la aclaración será considerada parte integrante del documento cuyo contenido aclare.

3. Adendas y prórrogas del tope para consultas.

Cuando la Convocante modifique especificaciones técnicas, criterios de evaluación u otros aspectos sustanciales del pliego de bases y condiciones, deberá prorrogar de manera obligatoria el tope para la realización de consultas, a fin de garantizar los plazos de difusión mínimos establecidos en la reglamentación de la DNCP.

4. Emisión de aclaraciones sobre Adendas.

Cuando se prorrogue el plazo tope de consultas debido a una adenda modificatoria de las bases y condiciones, la convocante deberá analizar únicamente las consultas que se refieran al contenido de la adenda. En caso de recibir consultas relacionadas con lo establecido en las bases originalmente, la convocante no estará obligada a analizarlas, debiendo el oferente remitirse a las bases originales.

5. Junta de aclaraciones.

La convocante podrá establecer una Junta de Aclaraciones para la evacuación de consultas sobre la convocatoria y los pliegos de bases y condiciones, de forma adicional a las consultas realizadas, debiendo fijar la fecha, hora y lugar de realización en el SICP.

La convocante podrá optar por responder las consultas en la Junta de Aclaraciones o diferirlas para responderlas conforme a los plazos de respuesta o emisión de adendas. En todos los casos, se deberá levantar un acta circunstanciada.

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

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.
5. Cuando la Garantía de Mantenimiento de Ofertas sea instrumentada a través de Declaración Jurada, deberá estar firmada en todas sus páginas.

Plazo para presentar las ofertas

Las ofertas deberán ser presentadas en la fecha y hora que se indican en el SICP.

La convocante podrá, extender el plazo originalmente establecido para la presentación de ofertas mediante la prórroga de fecha tope o la postergación de la apertura de ofertas.

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 prevista.

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

Oferentes en consorcio

Dos o más interesados podrán unirse temporalmente para presentar una oferta sin crear una persona jurídica distinta y deberán designar a uno de sus integrantes como líder quien suscribirá la oferta y los documentos relativos al procedimiento de contratación. La inscripción en el Registro de Proveedores del Estado por parte de todos los miembros del consorcio, constituye requisito previo para la presentación de las ofertas, los cuales deberán encontrarse activos en el Registro. Se deberá realizar el procedimiento de activación del consorcio directamente a través del Registro de Proveedores.

Para ello deberán presentar una escritura pública de constitución que reúna las características previstas en el Decreto reglamentario o un acuerdo de intención de participación en contrato de consorcio, el cual se deberá formalizar 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 para un mismo lote o ítem, lo que no impide que puedan presentarse en diferentes partidas de manera individual o como miembro de otro consorcio.

En todo lo demás deberán ajustarse a lo dispuesto en la normativa legal vigente.

Idioma de la oferta

La oferta deberá ser presentada en idioma castellano.

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

No Aplica

Cuando se admitiera la presentación de anexos técnicos y folletos en idioma distinto al español, su traducción deberá ser realizada por un traductor público matriculado en la República del Paraguay.

Lista de Precios

Cuando la presentación de la oferta se realice a través del módulo de oferta electrónica, se considerará que el listado de ítems forma parte del formulario de oferta electrónico, y deberá sujetarse en todo lo demás a la reglamentación vigente.

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 y/o servicios 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.
- e) En todos los casos, independientemente al sistema de adjudicación, el oferente deberá indicar el CPEN respectivo al ítem ofertado, en caso de contar. Dicho atributo tendrá carácter formal siendo susceptible de aclaraciones por parte del comité de evaluación.

2. Los precios indicados en la lista de precios serán consignados separadamente, de acuerdo a lo previsto en el SICP y según se detalla a continuación:

- a) El precio de bienes y/o servicios 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 la República del Paraguay a pagar sobre los bienes en caso de ser adjudicado el contrato; además, se deberá indicar los ítems exentos de IVA, cuando los hubiere y;
- c) El precio de otros servicios conexos (incluyendo su impuesto al valor agregado), si los hubiere, enumerados en los datos de la licitación.
3. En caso de indicarse en el SICIP, que se utilizará el atributo de contrato abierto, cuando se realice por montos mínimos y máximos deberán indicarse el precio unitario de los bienes y/o servicios 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 perciba el proveedor por los bienes y/o servicios 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.
6. En las contrataciones internacionales, los oferentes no domiciliados en el territorio de la República deberán manifestar en su oferta que los precios que presentan en su propuesta económica no se cotizan en condiciones de prácticas desleales de comercio internacional en su modalidad de discriminación de precios o subsidios.

Abastecimiento simultáneo

En caso de que se opte por el sistema de abastecimiento simultáneo, en este apartado se deberá indicar la manera de distribución de los mismos:

No Aplica

Supuesto de abastecimiento simultáneo

El abastecimiento se registrará por el supuesto de:

No Aplica

Moneda de la oferta y pago

La moneda de la oferta y pago será:

Moneda Nacional

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.

Moneda extranjera

La moneda extranjera para la oferta y pago, será:

No Aplica

Copias de la oferta - CPS

El oferente presentará su oferta original. Adicionalmente, la convocante podrá requerir copias de las ofertas en la cantidad indicada en este apartado, las copias deberán estar indicadas como tales.

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

Cantidad de copias requeridas:

No Aplica

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.

1. Constancia del Perfil del proveedor.
 - 1.1. Ofertas físicas

Los oferentes inscriptos en el Registro de Proveedores del Estado, podrán presentar con su oferta, la Constancia del Perfil del Proveedor que contiene el reporte de los documentos obrantes en el Registro.

Con su presentación en la oferta, dicha constancia reemplazará a los documentos solicitados por la convocante en el presente pliego.
Será considerada válida la Constancia que se presente con firma manuscrita o electrónica cualificada por él o los representantes legales.

1.2.Ofertas electrónicas

Cuando la presentación de oferta sea electrónica, no se admitirá la presentación de la constancia de perfil del proveedor. El proveedor deberá proceder a la vinculación de los documentos del Registro de Proveedores del Estado a través del Módulo de Ofertas Electrónicas, según lo dispuesto en las disposiciones vigentes.

2. Confidencialidad de documentos.

Los oferentes deberán indicar en su oferta, qué documentos que forman parte de la misma son de carácter reservado 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.

Ofertas Alternativas

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

No Aplica

Una oferta alternativa se configura necesariamente con la presentación de la oferta principal, que se ajuste a las condiciones previstas en las bases y condiciones; y, de manera separada e independiente una propuesta alternativa, que implique alternativas técnicas a los requerimientos de la licitación y cuya consideración estaría sujeta a que dicha alternativa reúna mejores condiciones de oportunidad, calidad y costo.

Periodo de validez de las ofertas

Las ofertas deberán mantenerse válidas por:

60

días corridos.

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 a los oferentes la extensión del periodo de validez de la oferta. En caso de aceptar dicha solicitud, el oferente deberá manifestar su consentimiento de forma expresa, y, en consecuencia, prorrogar igualmente la Garantía de Mantenimiento de la Oferta.

El oferente podrá rechazar la solicitud de prórroga sin que ello implique la ejecución de su Garantía de Mantenimiento de la Oferta. En caso de aceptar la extensión solicitada, no se le pedirá ni se le permitirá modificar su oferta.

Garantías: instrumentación, plazos y ejecución.

1. Instrumentación y porcentaje

- 1.1. La Garantía de Mantenimiento de Oferta deberá expedirse por el equivalente 5% (cinco por ciento) del monto total de la oferta. El oferente debe adoptar cualquiera de las siguientes formas:
 - a. Garantía bancaria emitida por un banco establecido en la República del Paraguay, la que deberá ajustarse a las condiciones establecidas por la DNCP.
 - b. Póliza de seguros emitida por una compañía autorizada a operar y emitir pólizas de seguros de caución en la República del Paraguay. La póliza deberá ajustarse a las condiciones establecidas por la DNCP.
 - c. En los procedimientos, cuyo monto de estimación de la contratación sea inferior a los dos mil (2.000) jornales mínimos, se admitirá la instrumentación de las garantías de mantenimiento de ofertas a través de Declaraciones Juradas con certificación de firma por Escribano Público. La certificación de firma podrá corresponder a la misma fecha del documento certificado o a una fecha posterior, siempre y cuando sea de fecha previa a la presentación y apertura de sobres.
 - d. En caso de utilizarse el Módulo de Ofertas Electrónicas, las declaraciones juradas serán generadas y firmadas a través del módulo y no requerirán certificación de firmas.
- 1.2. En los contratos abiertos, el porcentaje de las garantías a ser presentado por los oferentes que participen, deberá ser aplicado sobre el monto máximo total del llamado; si la adjudicación fuese por lote o ítem ofertado, deberán sumarse los valores máximos de cada lote o ítem ofertado, o de la suma de los valores máximos obtenidos por la multiplicación de los precios unitarios ofertados con las cantidades máximas, a fin de obtener el monto sobre el cual se aplicará el porcentaje de la citada garantía.
- 1.3. En caso de instrumentarse las garantías a través de Garantía Bancaria o Declaración jurada, deberá estar sustancialmente de acuerdo con el formulario incluido en la Sección "Formularios".

2. Garantía de mantenimiento de ofertas en consorcios

2.1.En caso de consorcios, la garantía de mantenimiento de ofertas deberá ser presentada de la siguiente manera:

- a. Consorcio constituido por escritura pública: deberán emitir a nombre del consorcio legalmente constituido por escritura pública o del gestor y representante del consorcio (Empresa líder), designado en la escritura pública.
- b. Consorcio con acuerdo de intención de participación en contrato de consorcio: deberán emitir a nombre del gestor y representante del consorcio (empresa líder), designado en el acuerdo.

3. Ejecución de la Garantía de mantenimiento de ofertas

3.1. 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 ofertas,
- c. Si no acepta la corrección aritmética del precio de su oferta, en caso de existir, o
- d. Si el adjudicatario no procede, por causa imputable al mismo a:
 - d.1 Firmar el contrato,
 - d.2 Suministrar los documentos indicados en las bases de la contratación para la firma del contrato,
 - d.3 Suministrar en tiempo y forma la garantía de cumplimiento de contrato,
- e. Cuando se comprobare que las declaraciones juradas presentadas por el oferente adjudicado con su oferta sean falsas,
- f. No se formaliza el consorcio por escritura pública antes de la firma del contrato.
- g. Si el adjudicatario no presentare las legalizaciones correspondientes para la firma del contrato, cuando éstas sean requeridas.

La Garantía de Mantenimiento de Oferta, sea cual fuere la forma de instrumentación adoptada, cuando se tenga acreditada una de las causales de ejecución de la garantía deberá ser pagadera según el tipo de garantía que haya sido solicitada.

Periodo de Validez de la Garantía de Mantenimiento de Oferta

El plazo de validez de la Garantía de Mantenimiento de Oferta será de:

90

días corridos.

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.

El plazo mínimo de validez será de al menos 30 días posteriores al plazo de validez establecido para las ofertas.

Condiciones especiales de la Garantía de Mantenimiento de Oferta

Las condiciones especiales de la Garantía de Mantenimiento de Oferta serán:

No Aplica

Subcontratación

El porcentaje permitido para la subcontratación será de:

No Aplica

El oferente podrá indicar junto con la oferta las personas a ser subcontratadas, o, en la etapa contractual previa a la autorización por parte de la contratante. El formulario de personas a subcontratar/subcontratadas, deberá ser presentado de acuerdo a la etapa en la que se indique la subcontratación, siendo susceptible de evaluación respecto a las inhabilidades del Art 21 de la Ley N° 7021/22.

Método de presentación de ofertas

El método de presentación de ofertas para esta convocatoria será:

Un sobre

En caso de presentación física, los sobres deberán:

1. Indicar el nombre, RUC y la dirección del oferente;
2. Estar dirigidos a la convocante;
3. Llevar la identificación específica del proceso de contratación 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.

Para los casos de consorcios con acuerdo de intención, los sobres deberán contemplar el RUC provisorio generado en el Registro de Proveedores.

La convocante podrá determinar el método de presentación de ofertas en un sobre o en doble sobre. En este último caso, el primer sobre contendrá la oferta técnica, incluyendo los documentos que acrediten la personería del oferente y el segundo sobre, contendrá la oferta económica. En caso de presentación de ofertas físicas, las mismas deberán ser entregadas a la convocante en sobres cerrados. Cuando las mismas deban ser presentadas en doble sobre, la convocante deberá resguardar las ofertas técnicas y económicas hasta su apertura.

En caso de la utilización del módulo de ofertas electrónicas, la misma se registrará por las disposiciones establecidas en la normativa vigente y la guía de ofertas electrónicas.

Cuando el sobre no cuente con el RUC, se podrá subsanar dicha omisión al momento de la presentación.

Retiro, sustitución y modificación de las ofertas

1. Ofertas físicas.

1.1 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.

1.2. 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) Realizadas antes del plazo límite establecido para el acto de apertura de ofertas cuando las ofertas sean identificadas con "RETIRO", y;
- c) Realizadas antes del plazo límite establecido para la presentación de ofertas cuando las ofertas sean identificadas con "SUSTITUCIÓN" o "MODIFICACIÓN".

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

1.3. Ninguna oferta podrá ser retirada durante el intervalo comprendido entre la fecha límite para el acto de apertura 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.

1.4. Ninguna oferta podrá ser 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.

2. Ofertas electrónicas.

2.1. Un oferente podrá retirar, sustituir o modificar su oferta después de presentada, hasta antes de la fecha límite de presentación y apertura de ofertas, para ello deberá sujetarse a la reglamentación pertinente.

Apertura de ofertas

1. Desarrollo del acto de apertura de ofertas.

1.1. La entidad convocante procederá a la apertura de las ofertas en acto público en presencia de los oferentes o sus representantes según la hora, fecha y lugar previamente establecidos en el SICP.

1.2. Cuando la presentación de la oferta sea electrónica, el acto de apertura deberá sujetarse a la reglamentación vigente, en la hora y fecha establecida en el SICP.

1.3. Primero la convocante deberá verificar que los oferentes se encuentren inscritos en el Registro de Proveedores del Estado conforme con los datos previstos en el sobre, en caso de que, no sea posible identificar al oferente mediante el sobre presentado, la UOC procederá a abrirlo con el fin de verificar el número de RUC incluido entre los documentos de la oferta, para constatar si el oferente se encuentra inscripto en el Registro de Proveedores del Estado. En caso de que el oferente no inscripto en el Registro haya presentado la oferta, la convocante deberá dejar constancia en el acta de apertura electrónica.

La oferta del oferente no inscripto que cuente con la identificación de RUC en el sobre, no será abierta sino devuelto al oferente remitente. La oferta del oferente que no cuente con la identificación de RUC en el sobre será abierta y remitida al órgano evaluador de la convocante, para la evaluación de la oferta o su rechazo, según corresponda.

La presente disposición será aplicable en los procedimientos de doble sobre en los que será abierta la oferta técnica para la verificación respectiva, siempre y cuando la misma esté debidamente identificada como sobre técnico.

Esta disposición no será aplicable a los procedimientos que utilicen el módulo de ofertas electrónicas y a aquellos procedimientos especiales que, por su naturaleza, expresamente no requieran de la inscripción en el Registro de Proveedores del Estado como condición de participación.

1.4. Luego se procederá a verificar los sobres de las ofertas recibidas, 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 contenga una autorización válida 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 la sustitución de ninguna oferta a menos que la comunicación de sustitución contenga una autorización válida 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 contenga una autorización válida 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.

1.5. Los representantes de los oferentes que participen en la apertura de las ofertas deberán contar con autorización suficiente para suscribir el acta y para revisar los documentos de los demás oferentes, 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 portada por el representante.

1.6. Se solicitará a los representantes de los oferentes presentes que firmen el acta. La omisión de la firma por parte de un oferente no invalida el contenido y efecto del acta. El acta se difundirá a través del SICP.

1.7. Las ofertas sustituidas y modificadas, 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 remitentes.

1.8. Si los sobres no están cerrados e identificados como se requiere, la convocante deberá dejar constancia de ello en el acto de apertura y no se responsabilizará en caso de que la oferta se extravié o sea abierta prematuramente.

1.9. 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. En cuanto a la garantía de mantenimiento de oferta deberá estar debidamente extendida.

2. Comunicación del acta de apertura.

2.1. En el sistema de un solo sobre el acta de apertura deberá ser comunicada a través del SICP para su difusión, dentro de los dos (02) días hábiles de la realización del acto de apertura.

2.2. En el sistema de doble sobre, el acta de apertura técnica deberá ser comunicada a través del 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.

Visita al sitio de ejecución del contrato

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

No Aplica

1. Difusión de la visita.

La visita o inspección técnica deberá fijarse de forma previa a la fecha tope de consulta, previendo como mínimo el plazo de difusión de (02) dos días hábiles. En todos los casos, el procedimiento para su realización deberá difundirse en las bases de la contratación.

Cuando la convocante haya establecido la visita o inspección técnica, en las bases de la contratación, el oferente que conozca el sitio podrá declarar bajo fe de juramento conocer el sitio y que cuenta con la información suficiente para preparar la oferta y ejecutar el contrato.

Cuando por la naturaleza o complejidad de la contratación sea imprescindible la realización de la visita técnica, la convocante podrá establecer la obligatoriedad de dicha visita a través del SICP. En estos casos no se aceptará la presentación de la declaración jurada.

2. Desarrollo de la visita.

Se registrará en acta los asistentes, la fecha, lugar, hora de realización y funcionarios participantes. Los representantes de los oferentes que asistan a la visita podrán contar con una autorización, bastando para ello la presentación de una nota del oferente. La falta de presentación de esta autorización no impide su participación en la visita o inspección técnica.

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

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

Sí Aplica para todos los ítems.

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 qué ítem corresponde.

Muestras

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

Sí Aplica para todos los ítems

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 Equipo Técnico Asesor de la Dirección General de Sanidad Policial, quienes elevarán un informe que servirá de base para la adjudicación. Se verificarán si corresponden al producto solicitado y ofertado. Asimismo, serán verificados la presentación, marca, origen, procedencia, fabricante y N° de R.S., los cuales deberán estar impresos en el embalaje primario, que deberá estar conforme al Registro Sanitario expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, 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.

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.

El Equipo Técnico Asesor de la Dirección General de Sanidad Policial podrá recabar informe técnico sobre la calidad y experiencia en el uso de las marcas de los productos ofertados, si existen notas de denuncias referentes al inconveniente en el uso o calidad del insumo debidamente justificada será tenida en cuenta para su descalificación en el ítem.

El Comité Evaluador podrá solicitar asistencia externa para verificar y corroborar antecedentes relacionados a moras o retrasos del oferente participante, lo cual será tenida en cuenta para su descalificación.

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.

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

La comisión evaluadora podrá recabar informe técnico sobre la calidad y experiencia en el uso de las marcas de los productos ofertados, si existen notas de denuncias referentes al inconveniente en el uso o calidad del insumo debidamente justificada será tenida en cuenta para su descalificación en el ítem.

Procedimiento de devolución.

Muestras adjudicadas: las muestras adjudicadas quedarán en poder del Departamento de Suministro de la Dirección General de Sanidad Policial y serán devueltas al Proveedor adjudicado, a partir de los 5 (cinco) días hábiles, contados a partir de la fecha de entrega de la totalidad de los productos adjudicados.

Muestras no adjudicadas: las muestras que no fueran adjudicados quedarán en poder del Departamento de Suministro de la Dirección General de Sanidad Policial y serán devueltas al Proveedor Oferente, a partir de los 15 (quince) días hábiles, contados a partir de la comunicación del resultado de la adjudicación (Resolución de Adjudicación).

En caso que se contare con procesos de impugnación (protesta y/o Denuncias) ante la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas, las muestras de los ítems, objeto de protesta, quedaran en poder de la convocante, hasta tanto se resuelvan los referidos procesos de impugnación.

En todos los casos, las muestras estarán a disposición del Proveedor para su retiro, por 10 (diez) días hábiles, posteriores a los plazos establecidos en los puntos anteriores. Las muestras no retiradas por el proveedor en los plazos estipulados, facultará al Departamento de Suministro la entrega al Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero, sin reclamo alguno por parte de los Proveedores u Oferentes.

En caso de ser solicitadas, las muestras serán consideradas requisito indispensable para la evaluación de la oferta. Las mismas deberán ser presentadas en el momento determinado en este apartado. La falta de presentación de las muestras en tiempo y condiciones establecido por la Convocante será causal de descalificación de la oferta.

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.

Periodo de validez de la Garantía de los bienes

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

No Aplica

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 guaranies, contra riesgo de extravío o daños incidentales ocurridos durante la fabricación, adquisición, transporte, almacenamiento y entrega, de acuerdo a los incoterms aplicables.

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 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 interpusita 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.

Confidencialidad de la Información

Reserva de información en respuestas a aclaraciones.

En las respuestas a las solicitudes de aclaración, los oferentes deberán indicar si la información suministrada es de carácter reservado, debiendo precisar la norma legal que la establece como secreta o de carácter reservado, de conformidad a lo estipulado en la Ley N° 5282/14 "DE LIBRE ACCESO CIUDADANO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA Y TRANSPARENCIA GUBERNAMENTAL".

REQUISITOS DE PARTICIPACIÓN 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 este procedimiento, las personas físicas, jurídicas y/o Consorcio, constituidos o con acuerdo de intención, inscriptos en el Registro de Proveedores del Estado.

Los oferentes domiciliados en la República del Paraguay, que pretendan participar en un procedimiento de contratación, no deberán estar comprendidos en las prohibiciones o limitaciones para presentar propuestas y contratar con el Estado, establecidas en el artículo 21 de la Ley N° 7021/22 "DE SUMINISTROS Y CONTRATACIONES PUBLICAS".

Sucursales

En los casos de procedimientos de contratación de carácter nacional podrán participar las sucursales de las matrices internacionales constituidas en la República del Paraguay. Solo serán admitidas como criterios de adjudicación las capacidades, experiencia y aptitudes de la sucursal recabadas desde su constitución, sin admitirse la utilización de las cualidades de la casa matriz u otras filiales o sucursales.

Conflicto de Interés

1. Deber de Abstención del funcionario ante un posible conflicto de interés. El funcionario público que participe en el procedimiento de contratación deberá abstenerse de intervenir, de manera directa o indirecta, en los asuntos en los que su actuación esté comprendida en alguno de los supuestos del artículo 17 de la Ley N° 7021/22. A tales efectos, deberá comunicar a su superior jerárquico o a la máxima autoridad institucional que se encuentra inmerso en uno de los supuestos legales, detallando la situación particular. En caso que corresponda, el superior jerárquico o la máxima autoridad institucional tendrá por aceptada la abstención apartando al funcionario y, de ser necesario, designará al sustituto. Se deberá dejar constancia por escrito de todo lo actuado.

2. Apartamiento del funcionario por la Entidad Convocante. Enterada la Convocante de que existe un conflicto de interés respecto a un funcionario público que ha sido designado o requerido para intervenir o que interviene en alguna de las etapas de la fase de contratación del suministro público, y no mediando la abstención expresa del funcionario, deberá apartarlo del asunto particular, detallando la situación que configura el conflicto de interés. La Convocante deberá dejar constancia por escrito de todo lo actuado. Se procederá a la designación del sustituto, en los casos que correspondiere.

3. Actuaciones tras la detección de un conflicto de interés. Si la Entidad Convocante detectare que un funcionario público comprendido en alguno de los supuestos del artículo 17 de la Ley N° 7021/22 tuvo intervención en alguna de las etapas de la fase de contratación del suministro público, adoptará las medidas que correspondan. La Convocante podrá subsanar las actuaciones en sede administrativa o revocarlas, según corresponda. Deberá dejarse constancia por escrito de todo lo actuado y comunicarse a la DNCP. La DNCP podrá, de oficio o por denuncia fundada, realizar las investigaciones que resulten pertinentes, a fin de verificar presuntos hechos que podrían constituir conflicto de intereses y/o irregularidades en contravención con el artículo 17 de la Ley N° 7021/22, conforme las atribuciones conferidas en el artículo 132 de la Ley.

4. Declaración jurada de conocimiento de la existencia de un conflicto de intereses respecto a los funcionarios públicos intervinientes en el procedimiento. La convocante deberá verificar la "Declaración jurada de conocimiento de la existencia de un conflicto de intereses respecto a los funcionarios públicos intervinientes en el procedimiento" presentada por el oferente al momento de la oferta en cumplimiento de su obligación de comunicar o denunciar la existencia de posibles conflictos de intereses, de conformidad al artículo 17 de la Ley 7021/22. De comprobarse la omisión, falsedad o inexactitud de la información proporcionada y declarada en la Declaración la Convocante analizará si se configura un conflicto de interés en los términos del artículo 17 de la Ley 7021/22 y emitirá las directrices que correspondan acorde a la etapa del procedimiento de contratación. Además, la Convocante podrá resolver la descalificación de la oferta y/o rescisión del contrato respectivo.

Confidencialidad de la etapa de evaluación de ofertas.

No deberá darse a conocer información alguna acerca del análisis, aclaración y evaluación de las ofertas, mientras dure el mismo de conformidad con el artículo N° 52 de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas"; 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.

Requisitos de Calificación

Calificación Legal. Los oferentes deberán declarar que no se encuentran comprendidos en las limitaciones o prohibiciones para contratar con el Estado, según lo establecido en el artículo 21 de la Ley N° 7021/22. Esta declaración forma parte del formulario de oferta.

Serán rechazadas las ofertas de los oferentes que se encuentren comprendidos en las prohibiciones o limitaciones para presentar propuesta y contratar con el Estado, 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 el artículo 21 de la Ley N° 7021/22, el comité de evaluación realizará el siguiente análisis:

1° Verificará que el oferente haya proporcionado el formulario de ofertas, el cual comprende la declaración jurada de no estar comprendido en las prohibiciones y limitaciones para presentar propuesta y contratar.

2° Además, deberá verificar la presentación de la declaración jurada de conocimiento de la existencia de un conflicto de intereses respecto a los funcionarios públicos intervinientes en el procedimiento, y de las constancias de registro de estructura jurídica y de beneficiarios finales, a fin de verificar que los oferentes no se encuentren incurso en las causales previstas en los Arts. 17 y 21 de la Ley N° 7021/22.

3° Verificará por los medios disponibles, si el oferente y los demás sujetos individualizados en las prohibiciones o limitaciones contenidas en los incisos d) y e) del artículo 21 de la Ley, aparecen en la base de datos del SINARH del VICE MINISTERIO DE CAPITAL HUMANO Y GESTION ORGANIZACIONAL.

4° Si se constata que alguna de las personas mencionadas en el párrafo anterior figura en la base de datos del SINARH del VICE MINISTERIO DE CAPITAL HUMANO Y GESTION ORGANIZACIONAL, el comité analizará acabadamente si tal situación le impedirá contratar con el Estado, 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 Personas, debidamente firmado, en el Registro de Proveedores del Estado, conforme a los estándares establecidos, y cotejará los datos con las personas físicas inhabilitadas que constan en el registro de " Sanciones a Proveedores " del SICP. Con el objeto de verificar si la empresa, los directores, gerentes, socios gerentes, quienes ejerzan la administración, accionistas, cuotapartistas o propietarios se encuentren dentro de los criterios contemplados en los incisos h), i), y j) de la Ley 7021/22, además la convocante se

encuentra facultada de solicitar informes internos institucionales para el cotejo de la información con respecto a los incisos mencionados. La declaración jurada deberá contar con información vigente al momento de la presentación de las ofertas y el oferente será responsable de la actualización del documento que obre en el registro de proveedores del Estado. En caso de que el oferente no cuente con dicho Formulario en su registro, la Convocante procederá a solicitarlo durante la etapa de evaluación de ofertas. Si el oferente no responde el pedido o no remite el citado Formulario, se procederá al rechazo de la oferta.

6° El comité podrá recurrir a fuentes públicas o privadas de información, para verificar los datos proporcionados por el oferente y las obrantes en el registro de sancionados de la DNCP.

7° El comité verificará en fuentes públicas de información de libre acceso, si el oferente o sus integrantes, se encuentran en los demás supuestos contenidos en el artículo 21 de la Ley N° 7021/22, pudiendo utilizar como guía instructiva el documento aprobado por la DNCP. En caso de requerirse, el comité podrá solicitar aclaración al oferente sobre la vigencia de la información obrante en las fuentes respectivas.

8° En caso de que aplique la subcontratación y que el oferente haya presentado el formulario de personas a subcontratar/subcontratadas junto con la oferta, el Comité de Evaluación de Ofertas deberá evaluar el contenido del formulario a los efectos de constatar que el subcontratista no se encuentra comprendido en alguna de las causales de prohibición previstas en el Art. 21 de la Ley N° 7021/22, pudiendo requerir al oferente la información que sea necesaria.

Si el Comité confirma que el oferente o sus integrantes poseen impedimentos en virtud a lo dispuesto en el artículo 21 de la Ley N° 7021/22, la oferta será rechazada y se remitirán los antecedentes a la DNCP para los fines pertinentes.

Método de Evaluación

Basado únicamente en precio

En caso de optar por el método de multiplicidad de criterios deberá estar supeditado a los lineamientos emitidos por el MEF y la DNCP.

Análisis de precios ofertados

Para evaluación de ofertas con el criterio basado únicamente en precio.

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, cuando los montos cotizados se aparten de los parámetros o rangos establecidos en la normativa aplicable.

Si el oferente no respondiese la solicitud, o la respuesta no sea suficiente para justificar el precio ofertado del bien o servicio, 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.

Para la evaluación de ofertas basada en la multiplicidad de criterios.

En cuanto al análisis del precio se podrá considerar el parámetro dispuesto en el presente apartado.

Composición de Precios

La estructura mínima del desglose de composición de los precios, será:

Deberá contar mínimamente de: costo del servicio, gastos administrativos, financieros y otros, cargas laborales, rentabilidad, retenciones, impuestos y el precio final.

El oferente podrá presentar junto con su oferta el desglose de composición de precios, cuando su oferta se encuentre fuera de los parámetros establecidos en la normativa aplicable.

Cuando la Convocante requiera el desglose con el propósito de facilitar el análisis y comparación de las ofertas, el oferente deberá ajustarse a la estructura mínima establecida y en caso de considerarlo pertinente, el oferente podrá complementar e incluir una explicación detallada a parámetros que permitan aclarar aspectos puntuales de su composición y/o sustentar la razonabilidad de sus precios.

Certificado de Producto y Empleo Nacional - CPS

a) Oferentes. 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.

b) Oferentes en Consorcio:

b.1. Provisión de Bienes. El CPEN debe ser expedido a nombre del miembro, o los miembros, que fabrique o produzca los bienes objeto de la contratación. En el caso que ninguno de los integrantes del consorcio 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 constituido o en formación, o a nombre de cualquiera de los integrantes del mismo.

b.2. Provisión de Servicios. Todos los integrantes del consorcio deben contar con el CPEN. (Se entenderá por el término "servicio" aquello que comprende a los servicios en general, las consultorías, obras públicas y servicios relacionados a obras públicas).

Excepcionalmente se admitirá que no todos los integrantes del consorcio cuenten con el CPEN para aplicar el margen de preferencia, cuando el servicio específico se encuentre detallado en uno de los ítems de la planilla de precios, y de los documentos del consorcio (acuerdo de intención o consorcio constituido) se desprenda que el integrante del consorcio que cuenta con el CPEN será el responsable de ejecutar el servicio específico certificado.

Para los casos de prestación de servicios, el CPEN será intransferible. Se permite el uso del CPEN por terceros exclusivamente en caso de productos y bajo autorización expresa del titular del certificado, éste podrá ser utilizado por terceros para la presentación de ofertas en el marco de un procedimiento de contratación, de acuerdo con lo establecido en la reglamentación respectiva.

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

Margen de preferencia en procedimientos de contratación de carácter internacional

No Aplica

Requisitos documentales para la 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. En caso de que se emplee el módulo de oferta electrónica se considerará que el listado de ítems forma parte del formulario de oferta electrónica, y deberá sujetarse en todo lo demás a la reglamentación vigente.]

2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)

[La garantía de mantenimiento de oferta debe ser extendida, bajo la forma establecida en el SICP.

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

4. Declaración jurada de conocimiento de la existencia de un conflicto de intereses respecto a los funcionarios públicos intervinientes en el procedimiento. (**)

5. Certificado de Producto y Empleo Nacional emitido por el MIC, en formato físico, solo en caso de imposibilidad de certificación electrónica. (**)

6. Certificado de Cumplimiento Tributario. (**)

7. Patente profesional, comercial y/o industrial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente. (**)

8. Documentos legales. Oferentes

8.1. Personas Físicas.

a.. Fotocopia simple de la Cédula de Identidad del firmante de la oferta.(*)

b. Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes – RUC(*)

c. 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. (*)

8.2. Personas Jurídicas.

a. Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución, según el tipo de sociedad y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)

b. Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (**)

c. Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (*)

d. 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 en el que conste que el apoderado posee facultades suficientes para representar y obligar a la persona jurídica, 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. (*)
8.3. Oferentes en Consorcio en formación.
a. Original o fotocopia del acuerdo de intención de constituir el consorcio, en caso de resultar adjudicados y antes de la firma del contrato. (*)
b. Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al consorcio en formación y que acrediten las facultades de los firmantes del acuerdo de intención para consorciarse. Estos documentos pueden consistir en (*): I. Original o fotocopia del acuerdo de intención de constituir el consorcio en caso de resultar adjudicados y antes de la firma del contrato, instrumentado por escritura pública, o II. Original o fotocopia del acuerdo de intención de constituir el consorcio en caso de resultar adjudicados y antes de la firma del contrato, instrumentado por acuerdo privado. Cada integrante del consorcio que sea persona física domiciliada en la República del Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales especificados en el apartado Oferentes. (Personas Físicas) y, las personas jurídicas domiciliadas en Paraguay deberán presentar los documentos requeridos para Oferentes (Personas Jurídicas).
c. Un poder en el que conste que el apoderado posee facultades suficientes para representar y obligar al Consorcio, otorgado por escritura pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes) (*).
8.4. Oferentes en Consorcios constituidos o formalizados.
a. Original o fotocopia del instrumento público (escritura pública) de constitución del consorcio. (*)
b. Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al consorcio. Estos documentos pueden consistir en (*): I.Original o fotocopia del instrumento público (escritura pública) de constitución del consorcio. II. Un poder en el que conste que el apoderado posee facultades suficientes para representar y obligar al Consorcio, otorgado por escritura pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes).

Las formalidades de los acuerdos de intención y de los consorcios serán determinadas por la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas (DNCP).

En caso de que los procedimientos no sean por el módulo de oferta electrónica, el oferente deberá presentar el Formulario de Oferta y la Planilla de precio. Para los casos en que se utilice el Módulo de Oferta Electrónica los datos se deberán cargar en el Formulario de oferta electrónica de conformidad a la normativa vigente.

Los documentos indicados con asterisco (*) son considerados documentos sustanciales a ser presentados con la oferta de conformidad al Decreto Reglamentario, y deberán estar vigente a la fecha y hora tope de presentación de oferta.

Los documentos indicados con doble asterisco (**) son considerados documentos formales y deben estar vigentes a la fecha y hora tope de presentación de ofertas. La falta de firma en documentos formales no será un motivo de descalificación, salvo que expresamente se disponga la exigencia de la firma del oferente en cuyo caso la omisión o disconformidad deberá analizarse conforme a los Artículos 77, 78 y 80 del Decreto 2264/24.

Respecto al punto 3, cuando el oferente se encuentre activo sin movimiento, deberá presentar la documentación respaldatoria expedida por autoridad competente. En caso de no contar con personal subordinado por tratarse de un consultor individual o cuando el titular de una empresa no sea empleador, el oferente deberá presentar el certificado de no hallarse inscripto en el IPS.

Capacidad Financiera

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

A) Contribuyente de IRE GENERAL por los años que corresponda 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 últimos años (2023, 2024 y 2025) b. Endeudamiento: pasivo total / activo total. No deberá ser mayor a 0,80 en promedio, en los últimos años (2023, 2024 y 2025) c. Rentabilidad: Porcentaje de utilidad después de impuestos o pérdida con respecto al Capital. El promedio en los años (2023, 2024 y 2025), no deberá ser negativo. B) Contribuyentes de IRPC / IRE SIMPLE por los años que corresponda deberán cumplir el siguiente parámetro: Eficiencia: (Ingreso/Egreso). -Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales requeridos. (años 2023, 2024 y 2025) C) Contribuyentes de IRP/IRP RSP por los años que corresponda deberán cumplir el siguiente parámetro: Eficiencia: (Ingreso/Egreso). Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales requeridos. (años 2023, 2024 y 2025) D) Contribuyentes de IVA General deberá cumplir el siguiente parámetro:
--

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).
Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales (años 2023, 2024 y 2025)

Observación: Si en alguno de los tres años, o los tres años presentados por la Empresa, su pasivo es igual a 0, se considerará el Ratio de Liquidez igual a 1 y se dará por cumplido el Ratio de Endeudamiento. Esta salvedad en el PBC hace posible calcular el promedio del índice de liquidez de los 3 (tres) ejercicios analizados, debido a que se otorga un valor que puede ser promediado

EN CASO DE CONSORCIOS: todos los integrantes que lo componen deberán cumplir con los requisitos financieros indicados

Requisitos documentales para la evaluación de la capacidad financiera

Para evaluar el presente criterio, el oferente deberá presentar las siguientes documentaciones:

1. Balance General y Cuadro de Estado de Resultados de los años 2023, 2024 y 2025 para contribuyente de IRE RG
2. Formulario 501 (2023, 2024 y 2025) IRE Simple
3. Formulario 515 (2023, 2024 y 2025) IRP RSP
4. Para contribuyentes de IVA general: IVA General de los años (2023, 2024 y 2025)

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 la Provisión Insumos Médicos varios para Instituciones Públicas y/o Privadas en los últimos 3 (tres) años (2023-2024-2025) en un porcentaje equivalente del 50% del monto total máximo ofertado.

La actividad comercial, industrial o de servicios debe estar vinculada con el tipo de bienes o servicios a contratar

Requisitos documentales para la evaluación de la experiencia

1. Copia de facturaciones, contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.

a. Constancia de Inscripción en el Registro Único de Contribuyente emitida por la DNIT. b. Copia de facturaciones y/o contratos con sus recepciones finales que avalen la experiencia requerida.
--

Se deberá acreditar que el giro comercial de la empresa corresponde al procedimiento de contratación ofertado, para lo cual deberá presentar copia simple y legible del documento que acredite la actividad comercial, industrial o de servicio, pudiendo ser: la constancia de RUC, patente municipal o documentos constitutivos, siempre que de la documentación se desprenda su actividad comercial y la correspondencia al procedimiento objetado. Cuando no resulte aplicable la constancia de RUC, la patente municipal o los documentos constitutivos, el oferente deberá manifestar y justificar esta condición en su oferta y presentar otra documentación a los efectos de acreditar el giro comercial

Capacidad Técnica

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

PARA DISPOSITIVOS MEDICOS: a. Resolución de Apertura: - En caso de que el oferente sea fabricante nacional se deberá presentar: Copia simple de la Resolución de Apertura vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVIS), para fabricar, fraccionar, envasar, distribuir y comercializar; Dispositivos Médicos, según corresponda, conforme a los lotes ofertados. - En el caso de que el oferente no sea el fabricante del Producto ofertado (producto nacional) se deberá presentar: Copia simple de la Resolución de Apertura del oferente vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVIS), para comercializar y distribuir Dispositivos Médicos, según corresponda y Copia simple de la Resolución de Apertura del fabricante vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVIS), para fabricar, fraccionar, envasar, distribuir, comercializar Dispositivos Médicos, según corresponda, conforme a los ítems ofertados. - En el caso de que el oferente sea representante de otras Empresas, (Importadoras y/o Distribuidoras de Productos Nacionales), ambas empresas deberán presentar: Copia simple de la Resolución de Apertura vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVIS) para importar, comercializar y/o distribuir de Dispositivos Médicos según corresponda, conforme a los lotes ofertados. - En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá acompañar la documentación emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVIS) de que el mismo se encuentra en trámite de renovación.
--

b. Certificado de Registro Sanitario vigente

- El oferente deberá presentar la copia del Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria Obligatoria (NSO), vigente, según corresponda, conforme a los lotes ofertados expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA).
- En caso de que el Certificado de Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá acompañar constancia emitida por la DINAVISIA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación de Registro Sanitario.,vigente.

c. Presentar instrucciones de uso o manual del producto descriptivos conforme a los lotes ofertados en idioma español.

d. En caso de productos nacionales presentar copia del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y Control y/o Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento y Distribución, según corresponda, del oferente, fabricante, comercializador y/o distribuidor, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), vigente durante toda la duración del contrato.

En caso de productos importados presentar copia de documentación acreditando fehacientemente el cumplimiento de las normas de calidad en los procesos de producción BPF / GMP otorgada por la autoridad sanitaria competente en origen o certificado ISO 13485 / CE / UL / FDA / TÜV / MDSAP u otro certificado equivalente otorgado por entidad certificadora.

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 y Distribución (BPA y D) vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.

e. Para representantes, de productos nacionales presentar carta poder o contrato, vigente otorgada por el fabricante del producto ofertado, con certificación de firmas por escribanía pública.

Para representantes, de productos importados presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante del producto ofertado, y deberá ser legalizado y consularizada o apostillado, según corresponda, para comercializar el producto ofertado.

f. Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante, presentar carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación, con certificación de firmas por escribanía pública.

g. Planilla de Datos Garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, presentación, embalaje, etc., conforme al modelo adjunto.

JUSTIFICACION DE CERTIFICADO ISO 13485 / CE / UL / FDA / TÜV / MDSAP U OTRO CERTIFICADO EQUIVALENTE OTORGADO POR ENTIDAD CERTIFICADORA:

La exigencia de que los insumos médicos ofertados cuenten con certificaciones internacionales de calidad, tales como ISO 13485, CE, UL, FDA, TÜV, MDSAP u otra equivalente otorgada por una entidad certificadora competente, tiene por finalidad garantizar que los productos cumplan estándares reconocidos de calidad, seguridad, fabricación y, cuando corresponda, distribución de dispositivos médicos. Estas certificaciones acreditan que los procesos y/o productos se encuentran sometidos a controles y evaluaciones técnicas que permiten verificar el cumplimiento de requisitos de calidad y seguridad aplicables al sector biomédico. La certificación incide directamente en la ejecución del contrato, considerando que los insumos serán utilizados en la atención de pacientes del Hospital y que su calidad y seguridad constituyen condiciones esenciales para la prestación adecuada de los servicios de salud. Asimismo, permite reducir riesgos asociados a fallas, defectos o inconsistencias en los productos suministrados, contribuyendo a garantizar su confiabilidad, trazabilidad y desempeño. La exigencia se encuentra vinculada directamente con la naturaleza y finalidad del objeto contractual y no constituye una condición arbitraria o ajena al mismo. Además, no se pretende exigir una certificación específica de una determinada marca o fabricante, admitiéndose certificados equivalentes emitidos por organismos competentes. En el mercado nacional existen empresas y representantes de fabricantes internacionales cuyos productos cuentan con este tipo de estándares y certificaciones, entre ellas JACK FACK S.A., B. Braun Medical, BIOERIX S.A. y EUROQUÍMICA S.A., entre otras. En consecuencia, el requisito responde a la necesidad de asegurar la calidad y seguridad de los insumos destinados a pacientes, procurando al mismo tiempo preservar la concurrencia y libre participación de potenciales oferentes.

Observación: Para los consorcios, todos los integrantes deberán cumplir los requisitos técnicos solicitados.

Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica

Los siguientes documentos serán los considerados para la evaluación del presente criterio:

PARA DISPOSITIVOS MEDICOS:

a. Resolución de Apertura:

En caso de que el oferente sea fabricante nacional se deberá presentar: Copia simple de la Resolución de Apertura vigente, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), para fabricar, fraccionar, envasar, distribuir y comercializar Dispositivos Médicos, según corresponda, conforme a los lotes ofertados.

- En el caso de que el oferente no sea el fabricante del Producto ofertado (producto nacional) se deberá presentar: Copia simple de la Resolución de Apertura del oferente vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), para comercializar y distribuir Dispositivos Médicos, según corresponda y Copia simple de la Resolución de Apertura del fabricante vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), para fabricar, fraccionar, envasar, distribuir, comercializar Dispositivos Médicos, según corresponda, conforme a los lotes ofertados.
- En el caso de que el oferente sea representante de otras Empresas, (Importadoras y/o Distribuidoras de Productos Nacionales), ambas empresas deberán presentar: Copia simple de la Resolución de Apertura vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA) para importar, comercializar y/o distribuir de Dispositivos Médicos según corresponda, conforme a los lotes ofertados.
- En caso de que la Resolución de Apertura se encuentre vencida, se deberá acompañar la documentación emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA) de que el mismo se encuentra en trámite de renovación.

b. Certificado de Registro Sanitario vigente

- El oferente deberá presentar la copia del Certificado de Registro Sanitario o Notificación Sanitaria Obligatoria (NSO), vigente, según corresponda, conforme a los ítems ofertados expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA).
- En caso de que el Certificado de Registro Sanitario se encuentre vencido, se deberá acompañar constancia emitida por la DINAVISIA de que el mismo se encuentra en trámite de renovación de Registro Sanitario y que es apta para la comercialización., vigente.

c. Presentar instrucciones de uso o manual del producto descriptivos conforme a los lotes ofertados en idioma español.

d. En caso de productos nacionales presentar copia del Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y Control y/o Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento y Distribución, según corresponda, del oferente, fabricante, comercializador y/o distribuidor, emitido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISIA), vigente durante toda la duración del contrato.

En caso de productos importados presentar copia de documentación acreditando fehacientemente el cumplimiento de las normas de calidad en los procesos de producción BPF / GMP otorgada por la autoridad sanitaria competente en origen o certificado ISO 13485 / CE / UL / FDA / TÜV / MDSAP u otro certificado equivalente otorgado por entidad certificadora.

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 y Distribución (BPA y D) vigente de la empresa de la que el oferente usufructúa las instalaciones, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración de contrato.

e. Para representantes, de productos nacionales presentar carta poder o contrato, vigente otorgada por el fabricante del producto ofertado, con certificación de firmas por escribanía pública.

Para representantes, de productos importados presentar carta poder vigente otorgada por el fabricante del producto ofertado, y deberá ser legalizado y consularizada o apostillado, según corresponda, para comercializar el producto ofertado.

f. Para productos de Origen Nacional cuyo oferente no sea el fabricante, presentar carta de autorización otorgada por el fabricante al oferente vigente para ofertar y comercializar el producto de su fabricación, con certificación de firmas por escribanía pública.

g. Planilla de Datos Garantizados del ítem ofertado, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, presentación, embalaje, etc., conforme al modelo adjunto.

JUSTIFICACION DE CERTIFICADO ISO 13485 / CE / UL / FDA / TÜV / MDSAP U OTRO CERTIFICADO EQUIVALENTE OTORGADO POR ENTIDAD CERTIFICADORA:

La exigencia de que los insumos médicos ofertados cuenten con certificaciones internacionales de calidad, tales como ISO 13485, CE, UL, FDA, TÜV, MDSAP u otra equivalente otorgada por una entidad certificadora competente, tiene por finalidad garantizar que los productos cumplan estándares reconocidos de calidad, seguridad, fabricación y, cuando corresponda, distribución de dispositivos médicos. Estas certificaciones acreditan que los procesos y/o productos se encuentran sometidos a controles y evaluaciones técnicas que permiten verificar el cumplimiento de requisitos de calidad y seguridad aplicables al sector biomédico. La certificación incide directamente en la ejecución del contrato, considerando que los insumos serán utilizados en la atención de pacientes del Hospital y que su calidad y seguridad constituyen condiciones esenciales para la prestación adecuada de los servicios de salud. Asimismo, permite reducir riesgos asociados a fallas, defectos o inconsistencias en los productos suministrados, contribuyendo a garantizar su confiabilidad, trazabilidad y desempeño. La exigencia se encuentra vinculada directamente con la naturaleza y finalidad del objeto contractual y no constituye una condición arbitraria o ajena al mismo. Además, no se pretende exigir una certificación específica de una determinada marca o fabricante, admitiéndose certificados equivalentes emitidos por organismos competentes. En el mercado nacional existen empresas y representantes de fabricantes internacionales cuyos productos cuentan con este tipo de estándares y certificaciones, entre ellas JACK FACK S.A., B. Braun Medical, BIOERIX S.A. y EUROQUÍMICA S.A., entre otras. En consecuencia, el requisito responde a la necesidad de asegurar la calidad y seguridad de los insumos destinados a pacientes, procurando al mismo tiempo preservar la concurrencia y libre participación de potenciales oferentes.

Otros criterios que la convocante requiera

Otros criterios para la evaluación de las ofertas a ser considerados en ésta contratación serán:

No Aplica

Evaluación basada en multiplicidad de criterios

Se deben establecer los criterios de evaluación que serán aplicados al principio de valor por dinero, indicando por cada criterio la siguiente información:

No Aplica

En caso de optar por el método de multiplicidad de criterios deberá estar sujeto a los lineamientos emitidos por el MEF y la DNCP.

Ponderación de criterios de evaluación - Multiplicidad de criterios

La ponderación de cada criterio de evaluación especificado en la cláusula anterior será el siguiente:

No Aplica

Aclaración de las ofertas

Con el objeto de realizar la revisión, evaluación, comparación y posterior calificación de ofertas, el Comité de Evaluación podrá solicitar 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 aritmético.

El comité de evaluación deberá solicitar aclaración respecto al CPEN, cuando se deba a omisiones o errores formales en la lista de precio, debiendo el oferente limitarse a responder a la solicitud de aclaración remitiendo el formulario respectivo anexo al Pliego.

Disconformidades, errores y omisiones

Siempre y cuando una oferta se ajuste sustancialmente a las bases de la contratación, el Comité de Evaluación, requerirá que cualquier disconformidad 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 no menor a un día hábil, 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 se 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:

- 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.
- Si hay un error en un total que corresponde a la suma o resta de subtotales, los subtotales prevalecerán y se corregirá el total.
- En caso que el oferente haya cotizado su precio en moneda extranjera con décimos y céntimos la convocante procederá a realizar el redondeo hacia abajo.
- 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 (a) y (b) mencionados.

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 procedimiento de contratación, iguales 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.

Criterios de Adjudicación

De acuerdo con el mercado, el objeto del contrato y el ciclo de vida del bien o servicio, podrá usarse uno o la combinación de varios criterios, previstos en el artículo 52 de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas".

La adjudicación de la oferta solo podrá fundamentarse en la evaluación de los criterios señalados en los documentos del procedimiento de contratación.

En los procedimientos de contratación en los cuales se aplique la combinación de criterios, la evaluación de las ofertas se llevará a cabo con base a la metodología, criterios y parámetros establecidos en los pliegos de bases y condiciones que permitan establecer cuál es aquella que ofrece mayor valor por dinero.

En los demás casos, 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 procedimientos de contratación en los cuales se aplique el atributo de contrato abierto, se efectuará por las cantidades o montos máximos solicitados en el procedimiento de contratación, 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 y/o Servicios 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 procedimientos de contratación en los cuales se aplique el atributo 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.

Notificación del resultado

La notificación del resultado se realizará a través del SICP de manera automática, desde la comunicación de los documentos en el SICP, a los correos declarados en el Registro de Proveedores del Estado de los oferentes presentados. A efectos de la notificación oficial, solo serán considerados tales correos electrónicos. Dicha notificación, al tiempo de la comunicación de los documentos en el SICP, comprenderá la Resolución del resultado y el informe de evaluación respectivo. La fecha de esta notificación se considera válida a todos los efectos, siempre que se cumplan con las formalidades previstas en el Art. 52 y 55 de la Ley N.º 7021/22 y, lo previsto en el Título V, Capítulo VI, Sección IV y V del Decreto Reglamentario N.º 2264/24.

En casos excepcionales, las Convocantes podrán dar a conocer el resultado por otros medios físicos o electrónicos a cada uno de los oferentes, remitiendo junto a la notificación, la copia íntegra de la resolución y del informe de evaluación, de conformidad al artículo 82 del Decreto.

En caso de que la convocante opte por la notificación física a los oferentes participantes, ésta deberá contar con la mención de haberse acompañado el informe de evaluación y la resolución de adjudicación correspondientes y con el acuse de recibo. De no contar con este último, se considerará que la notificación fue realizada en la fecha de comunicación de los documentos relativos al resultado en el SICP.

En caso de que la convocante opte por la notificación por correo electrónico, se considerará que el oferente ha sido debidamente notificado desde el día siguiente de la fecha prevista en la notificación, en consecuencia, no se requerirá del acuse de recibo por parte del oferente.

La solicitud del Informe de Evaluación suspende el plazo para formular protestas hasta tanto la convocante haga entrega de dicha copia al oferente solicitante.

Las cancelaciones o declaraciones desiertas deberán ser notificadas a todos los oferentes, según el procedimiento indicado precedentemente.

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 respecto al análisis de su oferta.

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

El procedimiento de realización de la misma deberá ajustarse a las reglamentaciones vigentes para el efecto.

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

Esta sección constituye el detalle de los bienes y/o servicios 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.

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 y servicios serán suministrados por el Proveedor como si hubiesen sido expresamente mencionados, salvo disposición contraria en el Contrato.

Los bienes y servicios 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 regirá de conformidad a la cláusula de adendas y convenios modificatorios.

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.

Identificación de la unidad solicitante y justificaciones

En este apartado la convocante deberá indicar los siguientes datos:

SUMINISTROS REQUERIDOS ESPECIFICACIONES TECNICAS					
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.				
	<table><thead><tr><th>Nombre de los Solicitantes y el Cargo</th><th>Dependencia</th></tr></thead><tbody><tr><td> SONIA R. CABALLERO ORTIZ Comisario Principal MCP. Tesorero Habilitado Pagador </td><td>Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial-Dirección General Sanidad Policial</td></tr></tbody></table>	Nombre de los Solicitantes y el Cargo	Dependencia	SONIA R. CABALLERO ORTIZ Comisario Principal MCP. Tesorero Habilitado Pagador	Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial-Dirección General Sanidad Policial
	Nombre de los Solicitantes y el Cargo	Dependencia			
	SONIA R. CABALLERO ORTIZ 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 presente contratación consiste en la adquisición de insumos médicos destinados al Hospital Central de Policía, a fin de garantizar la disponibilidad oportuna y suficiente de materiales indispensables para la atención de los pacientes. Estos insumos serán utilizados en los diferentes servicios asistenciales del Hospital, entre ellos Terapia Intensiva, Quirófano, Urgencias, Diálisis, Clínica Médica y demás áreas que requieren atención permanente. La provisión continua de estos insumos resulta fundamental para asegurar la adecuada ejecución de los procedimientos médicos, diagnósticos y terapéuticos. La demanda de atención médica en el Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero ha experimentado un crecimiento sostenido y progresivo. Este incremento está directamente vinculado a la incorporación anual de nuevo personal activo a las filas de la Policía Nacional. Este flujo constante no solo amplía la cantidad de efectivos asegurados, sino que extiende exponencialmente la cobertura a sus familias directas (padres, cónyuges e hijos menores de edad), incrementando sustancialmente la población total de beneficiarios. Para responder con eficacia a la diversidad de prestaciones que este colectivo requiere —que abarcan desde consultas ambulatorias especializadas y atención de urgencias, hasta hospitalizaciones, estudios diagnósticos de soporte y procedimientos quirúrgicos de alta complejidad—, el centro asistencial exige una infraestructura operativa y logística altamente robusta. Prioridad institucional y objeto de la adquisición: Ante este escenario de alta demanda, deviene indispensable garantizar el abastecimiento eficiente, continuo y oportuno de insumos médicos, dispositivos y materiales descartables. Estos bienes constituyen el recurso crítico y terapéutico fundamental para viabilizar el acto médico en todas sus etapas. Por lo tanto, la presente adquisición es una prioridad institucional estratégica para mitigar el riesgo de desabastecimiento, cubrir la totalidad de las necesidades asistenciales del hospital y asegurar una atención médica segura, eficaz y con altos estándares de calidad, plenamente alineada con la misión de la Sanidad Policial.					
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 para el ejercicio fiscal 2026.					

Justificar las especificaciones técnicas establecidas (Debe coincidir con el Dictamen Técnico).

Las especificaciones técnicas establecidas para la adquisición de insumos médicos varios destinados al Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero responden a un análisis integral de las necesidades asistenciales de los distintos servicios hospitalarios. En primer lugar, se consideraron las necesidades de los usuarios, priorizando insumos indispensables para la atención oportuna y segura de los pacientes. Asimismo, se tuvieron en cuenta los inventarios existentes, a fin de determinar los niveles de disponibilidad, consumo y reposición necesarios. Se analizaron igualmente las soluciones actualmente existentes y su capacidad para cubrir la demanda institucional. Para la definición de los requerimientos se consideraron los resultados y antecedentes de contrataciones anteriores, incluyendo el comportamiento del consumo y las dificultades identificadas durante su ejecución. Los requerimientos técnicos fueron establecidos conforme a las necesidades reales y proyectadas de los servicios asistenciales, evitando incorporar condiciones que no guarden relación con el objeto de la contratación. Asimismo, se evaluaron soluciones alternativas que permitan satisfacer las necesidades institucionales de manera eficiente y racional. En consecuencia, las especificaciones técnicas responden a criterios de funcionalidad, calidad, seguridad, compatibilidad y disponibilidad de los insumos. Su definición busca garantizar la continuidad de los servicios médicos, prevenir desabastecimientos y optimizar el uso de los recursos públicos. De esta manera, los bienes requeridos permitirán atender adecuadamente la demanda de los servicios de urgencias, terapia, quirófano, clínica médica y demás áreas asistenciales del Hospital. Las condiciones establecidas se sustentan, por tanto, en necesidades objetivas y verificables de la institución, procurando además favorecer la participación de potenciales oferentes y asegurar condiciones adecuadas de competencia. Finalmente, la determinación de las especificaciones responde al principio de razonabilidad y a la necesidad de garantizar que los insumos adquiridos sean idóneos para el cumplimiento de los fines institucionales.

Las especificaciones técnicas deberán estar sustentadas en el dictamen técnico, requerido al momento de la comunicación de la convocatoria.

Especificaciones Técnicas "CPS"

Los productos y/o servicios a ser requeridos cuentan con las siguientes especificaciones técnicas:

El propósito de las Especificaciones Técnicas (EETT), es el de definir las características técnicas de los bienes que la convocante requiere. La convocante preparará las EETT detalladas teniendo en cuenta que:

- Las EETT sirven de referencia para verificar el cumplimiento técnico de las ofertas y posteriormente evaluarlas. Por lo tanto, unas EETT bien definidas facilitarán a los oferentes la preparación de ofertas que se ajusten a los documentos de licitación, y a la convocante el examen, evaluación y comparación de las ofertas.
- En las EETT se deberá estipular que todos los bienes o materiales que se incorporen en los bienes deberán ser nuevos, sin uso y del modelo más reciente o actual, y que contendrán todos los perfeccionamientos recientes en materia de diseño y materiales, a menos que en el contrato se disponga otra cosa.
- En las EETT se utilizarán las mejores prácticas. Ejemplos de especificaciones de adquisiciones similares satisfactorias en el mismo sector podrán proporcionar bases concretas para redactar las EETT.
- Las EETT deberán ser lo suficientemente amplias para evitar restricciones relativas a manufactura, materiales, y equipo generalmente utilizados en la fabricación de bienes similares.
- Las normas de calidad del equipo, materiales y manufactura especificadas en los Documentos de Licitación no deberán ser restrictivas. Siempre que sea posible deberán especificarse normas de calidad internacionales. Se deberán evitar referencias a marcas, números de catálogos u otros detalles que limiten los materiales o artículos a un fabricante en particular. Cuando sean inevitables dichas descripciones, siempre deberá estar seguida de expresiones tales como "o sustancialmente equivalente" u "o por lo menos equivalente", remitiendo la aclaración respectiva.
- Cuando en las ET se haga referencia a otras normas o códigos de práctica particulares, éstos solo serán aceptables si a continuación de los mismos se agrega un enunciado indicando otras normas emitidas por autoridades reconocidas que aseguren que la calidad sea por lo menos sustancialmente igual.
- Asimismo, respecto de los tipos conocidos de materiales, artefactos o equipos, cuando únicamente puedan ser caracterizados total o parcialmente mediante nomenclatura, simbología, signos distintivos no universales o marcas, únicamente se hará a manera de referencia, procurando que la alusión se adecue a estándares internacionales comúnmente aceptados.
- Las EETT deberán describir detalladamente los siguientes requisitos con respecto a por lo menos lo siguiente:
 - (a) Normas de calidad de los materiales y manufactura para la producción y fabricación de los bienes.
 - (b) Lista detallada de las pruebas requeridas (tipo y número).
 - (c) Otro trabajo adicional y/o servicios requeridos para lograr la entrega o el cumplimiento total.
 - (d) Actividades detalladas que deberá cumplir el proveedor, y consiguiente participación de la convocante.
 - (e) Lista detallada de avaluos de funcionamiento cubiertas por la garantía, y las especificaciones de las multas aplicables en caso de que dichos avaluos no se cumplan.

Las EETT deberán especificar todas las características y requisitos técnicos esenciales y de funcionamiento, incluyendo los valores máximos o mínimos aceptables o garantizados, según corresponda. Cuando sea necesario, la convocante deberá incluir un formulario específico adicional de oferta (como un Anexo a la de Oferta), donde el oferente proporcionará la información detallada de dichas características técnicas o de funcionamiento con relación a los valores aceptables o garantizados.

Cuando la convocante requiera que el oferente proporcione en su oferta datos sobre una parte de o todas las Especificaciones Técnicas, cronogramas técnicos, u otra información técnica, la convocante deberá detallar la información requerida y la forma en que deberá ser presentada por el oferente en su oferta.

Si se debe proporcionar un resumen de las EETT, la convocante deberá insertar la información en la tabla siguiente. El oferente preparará un cuadro similar para documentar el cumplimiento con los requerimientos.

Detalle de los bienes y/o servicios

Los bienes y/o servicios deberán cumplir con las siguientes especificaciones técnicas y normas:

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS BIENES A SER ADQUIRIDOS						
Ítem	Código de Catalogo	Descripción del Bien	Especificaciones Técnicas	Unidad de Medida	Presentación	Presentación entrega
1	51102706-001	Ac. peracetico + peroxido de hidrogeno + ac. acetico solución	Ácido acético 2.7 g + Ácido peracético 3.5 g/100 g + Peróxido de hidrógeno 26 g. para limpieza y desinfección de equipos de hemodiálisis.	Unidad	Bidón	Bidón por mL
2	42191501-001	Aerocámara <i>adulto</i>	Aerocámara espaciadora multiválvulas Adulto con máscara desmontable, libre de látex, lavable, reutilizable.	Unidad	Unidad	Envase Individual
3	42191501-001	Aerocámara <i>pediatrico</i>	Aerocámara espaciadora multiválvulas Pediatrica con máscara desmontable, libre de látex, lavable, reutilizable.	Unidad	Unidad	Envase Individual

4	51102709-001	Agua oxigenada solución	Agua oxigenada 10 volúmenes solución.	Unidad	Frasco	Frasco por mL
5	42142514-001	Aguja raquídea N° 25 G, <i>punta biselada</i>	Aguja para anestesia raquídea N° 25 G, punta biselada, con abertura lateral, longitud de 88 a 90 mm, de 0,5 mm de diámetro interno, de acero inoxidable, pabellón transparente, con introductor mandril codificado color naranja, con marca indicando la dirección del orificio distal, introductor 20 G x 35 a 38 mm. libre de pirógenos.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
6	42142514-001	Aguja raquídea N° 25 G, <i>punta lápiz</i>	Aguja para anestesia raquídea N° 25 G, punta lápiz, con abertura lateral, longitud de 120 mm, de 0,5 mm de diámetro interno, de acero inoxidable, pabellón transparente, con introductor mandril codificado color naranja, con marca indicando la dirección del orificio distal, introductor 20 G x 35 a 38 mm. libre de pirógenos.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
7	42142514-001	Aguja raquídea N° 26 G, <i>punta biselada</i>	Aguja para anestesia raquídea N° 26 G, punta biselada, con abertura lateral, longitud de 88 a 90 mm, de 0,4 mm de diámetro interno, de acero inoxidable, pabellón transparente, con introductor mandril codificado color marrón, con marca indicando la dirección del orificio distal, introductor 20 G x 35 a 38 mm. libre de pirógenos.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
8	42294306-9999	Aguja mamaria de localización	Aguja para biopsia mamaria automática. tamaño: 18 G x 16 cm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
9	42294903-001	Aguja para biopsia prostática	Aguja para biopsia prostática 18 G X 200 mm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
10	42142502-007	Aguja para insulina	Aguja para insulina de 30 - 32 g de grosor y 4 -5 mm de longitud desechable, para aplicación subcutánea con lapicera de insulina. con rosca universal compatible con todos los tipos de lapiceras de insulina. Con capuchón protector y precinta de seguridad libre de latex	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
11	42142512-001	Aguja para fistula arteriovenosa N° 16	Aguja para puncion (AV) para fistula arteriovenosa N° 16 , con clamp de seguridad, codificado con color (azul - rojo)	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
12	42142512-001	Aguja para fistula arteriovenosa N° 17	Aguja para puncion (AV) para fistula arteriovenosa N° 17 , con clamp de seguridad, codificado con color (azul - rojo)	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
13	42142514-001	Aguja raquídea	Aguja raquídea N° 27 g x 90 mm. punta lápiz, con introductor 22 g x 38 mm de extremo transparente. mandril con extremo proximal de plástico de color gris	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
14	42312301-002	Algodón laminado 15 cm	Algodón laminado. algodón 100% puro, no tejido, unido a través de una resina acrilato. bajo tenor de impurezas. ancho 15 cm. largo: 2,5 mts como mínimo	Unidad	Unidad	Rollo por mts como mínimo
15	42312301-002	Algodón laminado 20 cm	Algodón laminado. algodón 100% puro, no tejido, unido a través de una resina acrilato. bajo tenor de impurezas. ancho 20 cm. largo: 2,5 mts como mínimo	Unidad	Unidad	Rollo por mts como mínimo
16	42272304-003	Resucitador Pediátrico c/ cámara y mascar, <i>bolsa reservoria 1500 mL</i>	AMBU - Balón de ventilación de 1500 mL de silicona o PVC, bolsa reservoria de 1500 mL como mínimo , con conexión a tubo de oxígeno, mascar de cloruro de polivinilo, válvula de expiración, 100 % libre de latex, válvula limitadora de presión, apta para pacientes Pediátricos, caja de almacenamiento de plástico resistente	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
17	42272304-003	Resucitador Pediátrico c/ cámara y mascar, <i>bolsa reservoria 240-250mL</i>	AMBU - Balón de ventilación de 1500 mL de silicona o PVC, bolsa reservoria de 240-250 mL. , con conexión a tubo de oxígeno, mascar de cloruro de polivinilo, válvula de expiración, 100% libre de latex, válvula limitadora de presión, apta para pacientes menor de 2 kg, caja de almacenamiento de plástico resistente	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
18	42272304-003	Resucitador Pediátrico c/ cámara y mascar, <i>bolsa reservoria 260-500mL</i>	AMBU - Balón de ventilación de 1500 mL de silicona o PVC, bolsa reservoria de 260-500 mL. , con conexión a tubo de oxígeno, mascar de cloruro de polivinilo, válvula de expiración, 100% libre de latex, válvula limitadora de presión, apta para pacientes menor de 5 kg, caja de almacenamiento de plástico resistente	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
19	42182002-001	Anoscopio	Anoscopio descartable transparente con ranura	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
20	42181608-001	Esfigmomanometro o tensiometro	Aparato de presión anerode adultos, manómetro a prueba de presión, escala grande de 60 mm. de fácil lectura, manguito de primera calidad (insufla 50% más volumen de la pera), brazaletes impermeable acolchado, con la escala de medición en mm/hg de 14 a 16 x 50 a 60 cm (largo x ancho); largo de la tubuladura 50 + - 10 cm	Unidad	Kit-juego	Caja c/ Añ de Presión
21	42311506-001	Apósito hidrocoloide 10cm x 10cm	Aposito Adhesivo hidrocoloide cuadrado, de poliuretano semipermeable de 10 cm x 10 cm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
22	42295406-001	Apósito hidrocoloide 10cm x 12cm	Apósito transparente hipoalérgico para fijación de catéter, con marco de aplicación descartable 10 cm x 12 cm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
23	41104112-002	Colector / contenedor de orina	Bolsa colectora para orina, adulto, con desagote y válvula antireflujo de 1500 mL a 2000 mL. con asa de sostén.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
24	42142402-009	Cánula nasal <i>pediátrica</i>	Cánula nasal bigotera Pediátrica con dos cánulas intranasales regulables, de 3,00 a 3,5 mm de diámetro externo, atraumáticas, 100 % de silicona y tubuladura de PVC transparente de 100 cm. de longitud mínima, Libre de Latex..	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
25	42142402-009	Cánula nasal <i>neonatal</i>	Cánula nasal Neonatal con dos narinas nasales para oxígeno, 100 % de silicona y tubuladura de PVC transparente de 100 cm. de longitud mínima, Libre de Latex.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
26	42272011-001	Catéter de aspiración N° 10	Catéter de succión/aspiración N° 10. con válvula de control. flexible. silicona 100%. transparente. estéril. descartable. libre de látex. longitud de 50 cm como mínimo	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril

27	42272011-001	Catéter de aspiración <i>N° 14</i>	Catéter de succión/aspiración N° 14 , con válvula de control, flexible, silicona de 100%, estéril, transparente, descartable, libre de látex, longitud de 50 cm como mínimo.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
28	42272011-001	Catéter de aspiración <i>N° 6</i>	Catéter de succión/aspiración N° 6 , con válvula de control, flexible, silicona de 100%, estéril, transparente, descartable, libre de látex.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
29	42272011-001	Catéter de aspiración <i>N° 8</i>	Catéter de succión/aspiración N° 8 , con válvula de control, flexible, silicona de 100%, estéril, transparente, descartable, libre de látex.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
30	42221501-001	Catéter epicutáneo	Catéter Epicutáneo 1,8 Fr. diámetro: 0,28 x 0,57 mm, longitud: 30 cm. introductor 19 g, silicona 100%, radiopaca y ecogenico, numerado cada centimetro.	Unidad	Kit-juego	Kit indivic Estéril
31	42221504-003	Catéter intravenoso periférico <i>N° 16</i>	Catéter intravenoso periférico N° 16 g x 2". luz interna: 1,7 mm. longitud: 50 mm (+-1). flujos iguales a 210 mL/min.resina de poliuretano 100% libre de látex/DEHP (presentar certificado que avale). radiopaco con bisel biangulado y trifacetado. Con protector de bioseguridad automática, cámara de flujo transparente, con conector para equipo de suero a rosca.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
32	42221504-003	Catéter intravenoso periférico <i>N° 20</i>	Catéter intravenoso periférico N° 20 g x 1 1/4". luz interna: 1,1 mm. longitud: 32mm (+-1). flujos iguales a 60 mL/min. resina de poliuretano 100% libre de látex/DEHP (presentar certificado que avale). radiopaco con bisel biangulado y trifacetado. Con protector de bioseguridad automática, cámara de flujo transparente, con conector para equipo de suero a rosca.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
33	42221504-003	Catéter intravenoso periférico <i>N° 22</i>	Catéter intravenoso periférico N° 22 g x 1". luz interna: 0,9 mm. longitud: 25 mm (+-1). flujos iguales a 35 mL/min.resina de poliuretano 100% libre de látex/DEHP (presentar certificado que avale). radiopaco con bisel biangulado y trifacetado. Con protector de bioseguridad automática, cámara de flujo transparente, con conector para equipo de suero a rosca.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
34	42221504-003	Catéter intravenoso periférico <i>N° 24</i>	Catéter intravenoso periférico N° 24 g x 3/4". luz interna: 0,7 mm. longitud: 19 mm (+-1). flujos iguales a 22 mL/min. resina de poliuretano 100% libre de látex/DEHP (presentar certificado que avale). radiopaco con bisel biangulado y trifacetado. Con protector de bioseguridad automática, cámara de flujo transparente, con conector para equipo de suero a rosca.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
35	42161601-002	Set de catéter para hemodiálisis - adulto	Catéter para hemodialisis Adulto . kit de Catéter que contiene: 1 Catéter de doble lumen radio-opaco de 12 fr, 1 guía metálica flexible con un extremo más ductil y otro extremo más rígido, 1 aguja de punción, 2 tapas del Catéter, 1 dilatador fino y otro más grueso, 1 bisturi, 1 jeringa desechable de 5 o 10 mL -	Unidad	Kit-juego	Kit Indivic Estéril
36	42221506-001	Catéter umbilical arterial <i>3,5 Fr</i>	Catéter umbilical 3,5 fr. 1 lumen.medidas: 1,15mm x 0,60 mm x 41 cm, 100% poliuretano radiopaco y ecogenico, extremo abierto para extramLion de muestras marcado por centimetro desde los 4 cm hasta los 24 cm, extremo redondeado	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
37	42221506-001	Catéter umbilical arterial <i>5,0 Fr</i>	Catéter umbilical 5,0 fr. 1 lumen.medidas: 1,60mm x 0,80 mm x 41 cm, 100% poliuretano radiopaco y ecogenico, extremo abierto para extramLion de muestras marcado por centimetro desde los 4 cm hasta los 24 cm, extremo redondeado	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
38	42221506-002	Catéter umbilical venoso <i>3,5 Fr</i>	Catéter umbilical doble lumen 3.5 fr. medidas: 1,30 mm x 38 cm, 100% poliuretano radiopaco y ecogenico.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
39	42221506-002	Catéter umbilical venoso <i>5,0 Fr</i>	Catéter umbilical doble lumen 5,0 fr. medidas: 1,75 mm x 38 cm, 100% poliuretano radiopaco y ecogenico.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
40	42221503-007	Catéter venoso central <i>4 Fr</i>	Catéter Venoso Central de inserción periférica, triple lumen, 4 Fr. diametro externo 1.40 longitud 60 cm, volumen interno por cada lumen 0.25 mL	Unidad	Kit-juego	Kit indivic Estéril
41	42311602-001	Cera para hueso	Cera hemostática para hueso, mezcla de cera de abeja (80%) e isopropilo palmitato (20%) que puede ser moldeada y aplicada manualmente, esterilizado por rayos gamma.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
42	42281807-004	Cinta testigo para calor humedo	Cinta indicadora externa para el control de esterilidad en autoclave, calor humedo, autoadhesiva con viraje de color	Unidad	Rollo	Rollo por como mir
43	24141705-001	Tubuladura de goma <i>Adulto</i>	Circuito externo para máquina de anestesia para paciente Adulto , hecho de LDPE (polietileno de baja densidad), longitud 1,8 m y 22 mm di en tubo corrugado estandar soldada en un extremo con los conectores al equipo de pe (polietileno) a fin de evitar fugas de gas y en el otro extremo con una pieza en y paralela plana de k-resina con codo de sbc (estireno butadieno copolimero) giratorio con puerto de capnografia. uso compatible con todas las marcas de máquinas de anestesia.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
44	24141705-001	Tubuladura de goma <i>Pediatrico</i>	Circuito externo para máquina de anestesia para pacientes Pediatricos , hecho de LDPE (polietileno de baja densidad), longitud 1,8 m y 15 mm di en tubo corrugado estandar soldada en un extremo con los conectores al equipo de pe (polietileno) a fin de evitar fugas de gas y en el otro extremo con una pieza en y paralela plana de k-resina con codo de sbc (estireno butadieno copolimero) giratorio con puerto de capnografia. uso compatible con todas las marcas de máquinas de anestesia.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
45	42311702-001	Clamp umbilical descartable	Clamp umbilical estéril, descartable, pinza dentada de polivinilo o polipropileno.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
46	42242302-075	Grapa quirúrgica	Clip de titanio para uso humano, perfil interno diamantada estéril, clips tamaño de 300 mm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
47	41116105-102	Colorante Giemsa	Colorante Giemsa	Unidad	Frasco	Frasco por mL
48	41116105-116	Colorante may grunwald	Colorante may grunwald	Unidad	Frasco	Frasco por mL
49	41116002-071	Colorante wrigh	Colorante wrigh	Unidad	Frasco	Frasco por mL
50	42191809-001	Compresa de vientre	Compresa de vientre de tela no tejida, esterilizada, con 2 capas. medida 45 cm x 45 cm. 15 hilos como mínimo, paquete por 5 Unidades	Unidad	Paquete	Paquete por Unidades
51	12352305-006	Hidroxido de calcio + Hidroxido de sodio (cal sodada)	Compuesto por hidroxido de calcio de 75 % a 84 % . agua de 14 % a 18 % . etil violeta. obs: podrá contener hidroxido de sodio /silicato de sodio. granulado con un diametro de 4 mm a 5mm.	Unidad	Frasco	Frasco por g

52	51191602-005	Solución concentrada acida para hemodialisis	Concentrado polielectrolitico para hemodialisis bidón de 5000 mL, de cloruro de Na, Cloruro de k y asociaciones - Na + 103 meq/l, K+ de 1 a 2 meq/l, Ca++ 3,5 meq/l	Unidad	Bidón	Bidón por mL
53	42142531-001	Contenedor para objetos corto punzantes	Contenedor para objetos corto punzantes, caja exterior de cartulina color amarillo impresas con insrucciones de uso en color rojo o negro , una bolsa impermeable de polietileno de alta densidad,una caja interior de carton piedra dos sistema de cierre laterales. Tamaño grande (10 a 13 litros aprox)	Unidad	Unidad	Unidad
54	42281704-004	Detergente multienzimático	Detergente Multienzimatico (4 ENZIMAS proteasa, lipasa, amilasa y carbohidrasa) para limpieza de alto nivel de material quirúrgico. Con dilución de 1 mL por cada 1 litro de agua para mayor rendimiento.	Unidad	Bidón	Bidón por mL
55	42294907-003	Cepillo descartable cervical	Dispositivo colector de uso médico, utilizado para la recolección celular del canal endocervical.	Unidad	Unidad	Paquete contenienc Unidades
56	42142402-005	Canula de Guedel Pediatrico <i>N° 0</i>	Dispositivo orofaringe N° 0, curvo, semirrigido de PVC o Polietileno, atoxico libre de látex	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
57	42142402-005	Canula de Guedel Pediatrico <i>N° 00</i>	Dispositivo orofaringe N° 00, curvo, semirrigido de PVC o Polietileno, atoxico libre de látex	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
58	42142402-005	Canula de Guedel Pediatrico <i>N° 1</i>	Dispositivo orofaringe N° 1 , curvo, semirrigido de PVC o Polietileno, atoxico libre de látex	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
59	42142402-004	Canula de Guedel Pediatrico <i>N° 2</i>	Dispositivo orofaringe N° 2 , curvo, semirrigido de PVC o Polietileno, atoxico libre de látex	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
60	42142402-004	Canula de Guedel Pediatrico <i>N° 3</i>	Dispositivo orofaringe N° 3 , curvo, semirrigido de PVC o Polietileno, atoxico libre de látex	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
61	42142402-004	Canula de Guedel Pediatrico <i>N° 4</i>	Dispositivo orofaringe N° 4 , curvo, semirrigido de PVC o Polietileno, atoxico libre de látex	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
62	42142402-004	Canula de Guedel Pediatrico <i>N° 5</i>	Dispositivo orofaringe N° 5 , curvo, semirrigido de PVC o Polietileno, atoxico libre de látex	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
63	42144101-001	Equipo para drenaje pleural	Equipo completo para drenaje pleural Adulto. frasco rígido de 2.000 mL, con graduación cada 100 mL. extensión de PVC, atoxico, catéter torácico N° 36 válvula con trocar, clamp o estrangulador para interrumpir flujo	Unidad	Kit-juego	Kit indivic esteril
64	42222301-001	Equipo para transfusión de sangre	Equipo simple para transfusión de sangre con aguja 18 g x 1 1/2. estéril en superficies internas y áreas bajo protecciones, atoxico	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
65	42294002-001	Espatula para patologia cervical	Espátula de madera de un solo uso, para toma de muestras cervicales en estudios de Papanicolaou (PAP), descartable	Unidad	Unidad	Caja contenier Unidades
66	42182001-002	Espéculo descartable mediano	Especulo descartable, con tornillo, con rosca milimétrica mediano. Envase Individual Estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
67	42311601-001	Espónja de gelatina absorbente	Espónja de gelatina absorbente hemostático. esponja de gelatina absorbible para asistir en procedimientos quirúrgicos en el control de sangrado de venas capilares. tamaño 7 x 5 x 1 cm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
68	42182103-001	Estetoscopio Manual	Estetoscopio simple, tubo en Y de PBC, campana de aluminio anodizado	Unidad	Kit-juego	Caja contenier Estetosco
69	42295517-001	Equipo extensor	Extensor Adulto 2 vías de 19 cm (+/- 2 cm) tubo de PVC transparente, con abrazaderas cortadoras de flujo. conector con cánula interna y sello de silicona transparente que permita la visualización total de la perfusión y el lavado del mismo, desplazamiento neutro, volumen residual de 0,05 mL como máximo. libre de látex, libre de dehp y libre de componentes metálicos. estéril.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
70	40101903-003	Filtro antibacteriano	Filtro antibacteriano Pediatrico , filtros electrostáticos bacterianos y virales con intercambiador de calor y humedad (HME) para filtración, calentamiento y humidificación del aire. filtro humidificador hme. desechable. envasado estéril individual. adaptable al equipo (se realizara prueba). compuesto por: tornillo, membrana de filtración (6 capas de protemLión como mínimo), tapa superior, tapa inferior, ajuste cónico exterior	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
71	42161612-001	Filtro capilar para hemodiálisis <i>1,5 - 1,6 (+1) m2</i>	Filtro capilar de polisulfona filtro capilar de 1,5 - 1,6 (+1) m2	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
72	42161612-001	Filtro capilar para hemodiálisis <i>1,7- 1,9 m2</i>	Filtro capilar de polisulfona filtro capilar de 1,7 - 1,9 m2	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
73	42161612-001	Filtro capilar para hemodiálisis <i>2,0 m2</i>	Filtro capilar de polisulfona filtro capilar de 2,0 m2	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
74	51102708-001	Formol (formaldehido) solución	Formol solución 40% , frasco x 1000mL	Unidad	Frasco	Frasco po mL

75	41121810-017	Frasco recolector	Frasco colector de orina estéril de polipropileno con superficie de escritura, tapa rosca por 100 mL. como mínimo.	Unidad	Unidad	Unidad de mL como mínimo
76	42231504-9999	Botella Contenedora de nutricion enteral	Frasco contenedor para alimentación enteral, adaptable a bomba de infusión con líneas correspondientes para nutrición enteral de 500 mL	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
77	42294801-9998	Funda de cámara endoscópica	Funda de cámara endoscópica plegado telescópico con dispositivo de introducción de papel, para utilizar con todos los sistemas de videocámara endoscópicos de uso habitual, 13 cm x 242cm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
78	42281602-003	Glutaraldehido solución	Glutaraldehido 2%, solución activada, desinfectante de alto nivel para materiales quirurgicos, médicos y otros completo en 1 hora y nivel intermedio en 10 minutos, con control de conformidad del baño mediante tiras, de larga caducidad. solución estable, activa 28 días como mínimo. debe incluir tiras para control del índice de actividad. bidón de 5 lts como mínimo.	Unidad	Bidón	Bidón por mL
79	42271903-9999	Mandril / Guia para Tubo endotraqueal <i>Adultos</i>	Guia Inductor de tubo endotraqueal Frovas, apta para pacientes Adultos	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
80	42271903-9999	Mandril / Guia para Tubo endotraqueal <i>Pediatrico</i>	Guia Inductor de tubo endotraqueal Frovas, apta para pacientes Pediatrico	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
81	42271903-9999	Mandril / guia para Tubo endotraqueal <i>metalica 15 cm</i>	Guía para intubación metálica de 15 cm aproximadamente	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
82	42295123-004	Hemosuctor <i>N° 14</i>	Hemosuctor N° 14 reservorio con capacidad de 400 mL como mínimo, extensor de PVC, conector de 2 vías. aguja traumática. clamp interruptor de flujo para vacío de reservorio	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
83	42295123-004	Hemosuctor <i>N° 16</i>	Hemosuctor N° 16 reservorio con capacidad de 400 mL como mínimo, extensor de PVC, conector de 2 vías. aguja traumática. clamp interruptor de flujo para vacío de reservorio	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
84	42312201-9999	Hilo de sutura de polidioxanona	Hilo de sutura de polidioxanona monofilamento N° 1. absorbible, sintético; con aguja de 1/2 circulo cortante, punta redonda de 48 mm y longitud de hebra de 150 cm en loop	Unidad	Unidad	Caja x 4 Unidades mínimo
85	42312201-003	Hilo para sutura algodón <i>N° 3/0</i>	Hilo para sutura algodón y poliéster trenzado no absorbible N° 3/0 sin aguja, 10 a 15 hebras de 45 a 60 mm de longitud	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
86	42312201-003	Hilo para sutura algodón <i>N° 5/0</i>	Hilo para sutura algodón y poliéster trenzado no absorbible N° 5/0 sin aguja, 10 a 15 hebras de 45 a 60 mm de longitud	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
87	42312201-003	Hilo para sutura algodón <i>N° 0</i>	Hilo para sutura algodón, no absorbible N° 0 sin aguja, 10 a 15 hebras de 45 a 60 mm de longitud	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
88	42312201-005	Hilo para sutura poliglactina <i>N° 1</i>	Hilo para sutura poliglactina N° 1 , con aguja atraumática de acero inoxidable, 1/2 circulo, aguja de 40 - 48 mm de longitud y hebra de 70 a 75 cm de largo.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
89	42312201-005	Hilo para sutura poliglactina <i>N° 3/0</i>	Hilo para sutura poliglactina N° 3/0 , con aguja atraumática de acero inoxidable, 1/2 circulo, aguja de 17 - 26 mm de longitud y hebra de 70 a 75 cm de largo.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
90	41122407-002	Hoja de bisturí de acero inoxidable <i>N° 11</i>	Hoja de bisturí de acero inoxidable N° 11 , envasado estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
91	41122407-002	Hoja de bisturí de acero inoxidable <i>N° 15</i>	Hoja de bisturí de acero inoxidable N° 15 , envasado estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
92	41122407-002	Hoja de bisturí de acero inoxidable <i>N° 20</i>	Hoja de bisturí de acero inoxidable N° 20 , envasado estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
93	41122407-003	Hoja de bisturí de acero inoxidable <i>N° 21</i>	Hoja de bisturí de acero inoxidable N° 21 , envasado estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
94	41122407-002	Hoja de bisturí de acero inoxidable <i>N° 22</i>	Hoja de bisturí de acero inoxidable N° 22 , envasado estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
95	41122407-002	Hoja de bisturí de acero inoxidable <i>N° 23</i>	Hoja de bisturí de acero inoxidable N° 23 , envasado estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
96	41122407-002	Hoja de bisturí de acero inoxidable <i>N° 24</i>	Hoja de bisturí de acero inoxidable N° 24 , envasado estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
97	42271903-9999	Mandril / Guia para Tubo endotraqueal <i>Adultos</i>	Introduccion de tubo traqueal bougie, punta curva con dos orificios de material polietileno medico de baja densidad apta para pacientes Adultos	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril

98	42271903-9999	Mandril / Guía para Tubo endotraqueal <i>Pediatricos</i>	Introductor de tubo traqueal bougie, punta curva con dos orificios de material polietileno medico de baja densidad apta para pacientes Pediatricos	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
99	51102722-002	Iodopovidona jabón líquido	Iodopovidona jabón 7,5%	Unidad	Frasco	Frasco por mL
100	51102722-001	Iodopovidona solución	Iodopovidona solución 10 %	Unidad	Frasco	Frasco por mL
101	42142609-001	Jeringa desechable con aguja 10 mL	Jeringa desechable 10 mL. con aguja 21 g x 1 1/2" enroscable, con embolo de goma, punta siliconizada y tribiselada. estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
102	42142609-001	Jeringa desechable con aguja 20 mL	Jeringa desechable 20 mL. con aguja 21 g x 1 1/2" enroscable, con embolo de goma, punta siliconizada y tribiselada. estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
103	42142609-001	Jeringa desechable con aguja 3 mL	Jeringa desechable 3 mL. con aguja 21 g x 1 1/2" enroscable, con embolo de goma, punta siliconizada y tribiselada. estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
104	42142609-001	Jeringa desechable con aguja 5 mL	Jeringa desechable 5 mL. con aguja 21 g x 1 1/2" enroscable, con embolo de goma, punta siliconizada y tribiselada, estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
105	42142608-001	Jeringa desechable sin aguja 50 mL	Jeringa desechable 50 mL. plástico, sin aguja, libre de pirógenos, con pico rosca , graduado cada 0,5 mL.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
106	42142608-001	Jeringa desechable sin aguja 60 mL	Jeringa desechable 60 mL. plástico, sin aguja, libre de pirógenos, con pico tipo cono con adaptador especial para nutrición enteral o irrigación en bolo extremo distal de goma que no permita filtraciones, graduado cada 0,5 mL.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
107	42142609-001	Jeringa desechable con aguja 1 mL insulina	Jeringa desechable para insulina 1 mL. Graduada en Unidades internacionales (UI) con aguja fija de 6mm, libre de latex.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
108	42142609-001	Jeringa desechable con aguja 1 mL tuberculina	Jeringa desechable para tuberculina 1 mL. con aguja desmontable de 27 g x 1/2" sin rosca, embolo extremo distal de goma, punta siliconizada y tribiselada, estéril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
109	42142609-001	Jeringa desechable con aguja 50 mL pico fino	Jeringas desechable 50 mL. plástico. pico fino, conexión luer lock, libre de pirógenos, con aguja, esteril	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
110	41121807-006	Lamina de vidrio	Lamina de vidrio para microscopio 25,4 mm x 26,2	Unidad	Unidad	Caja contenier Unidades mínimo
111	41121805-008	Laminas Esmeriladas	Laminas de vidrio Esmeriladas	Unidad	Unidad	Caja contenier Unidades mínimo
112	41104102-004	Lanceta estéril	Lancetas estéril para punción, con aguja para puncion de sangre capilar, compatible con digitopunzores.	Unidad	Unidad	Caja contenier Unidades mínimo
113	42272001-002	Laringoscopio adulto	Laringoscopio tipo macIntoshcon hojas tamaño 0, 1, 2, 3, 4 y 5	Unidad	Unidad	Envase Individual
114	42295513-002	Malla de polipropileno para hernia	Malla de polipropileno inerte, sintética, no absorbible, tamaño de poros 1,5 mm, líneas radio opacas. tamaño 15 x 15 cm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
115	42171703-9999	Manta termica	Manta termica para quirofano	Unidad	Unidad	Envase Individual
116	42271708-004	Mascara para oxigeno Adulto con bolsa plastica como reservorio	Mascara para oxigeno Adulto. estéril descartable, adaptable al manómetro de oxígeno con bolsa plastica como reservorio	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
117	42271708-004	Mascara para oxigeno Adulto con micronebulizador	Mascara para oxigeno apta para pacientes Adultos, estéril descartable, adaptable al manómetro de oxígeno. Con micronebulizador	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
118	42271708-004	Mascara para oxigeno Pediatrico con micronebulizador	Mascara para oxigeno apta para pacientes Pediatricos, estéril descartable, adaptable al manómetro de oxígeno. Con micronebulizador	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
119	42271708-004	Mascara para oxigeno Pediatrico con bolsa plastica como reservorio	Mascara para oxigeno Pediatrico. estéril descartable, adaptable al manómetro de oxígeno con bolsa plastica como reservorio	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
120	53102306-001	Pañal para adultos	Pañal anatómico elastizado de uso adulto. barreras protectoras anti-desbordes sistema multicierre, descartable, Tamaño G	Unidad	Unidad	Paquete Unidades mínimo

121	42182309-003	Papel para ecocardiografia	Papel termico para Ecocardiografia 110 mm x 20 mts como mínimo	Unidad	Unidad	Rollo por
122	42291613-011	Pico de electrobisturi	Lápiz (picos) para electrobisturí con cable descartable. compatible con sistema valleylab (se realizara pruebas con el equipo Institucional a fin de verificar su compatibilidad)	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
123	42291613-001	Placa para electrobisturi con cable	Placa para electrobisturi con electrodo de retorno para adultos con cables, poliadhesivo con hidrogel compatible con el sistema de valleylab. 2,7 mts. como mínimo	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
124	42201810-001	Placa radiográfica medica. <i>Secas a calor. Tamaño 20 x 25</i>	Placa Radiográficas secas a calor. Tamaño 20 x 25 cm compatible con Impresoras Laser Dry PIX FUJI FILM con que cuenta el HCPRC	Unidad	Unidad	Caja por 1 Unidades mínimo
125	42201810-001	Placa radiográfica medica. <i>Secas a calor. Tamaño 35 x 43</i>	Placa Radiográficas secas a calor. Tamaño 35 x 43 cm compatible con Impresoras Laser Dry PIX FUJI FILM con que cuenta el HCPRC	Unidad	Unidad	Caja por 1 Unidades mínimo
126	42201810-001	Placa radiográfica medica. <i>Secas a Laser. Tamaño 20 x 25</i>	Placa Radiográficas secas a Laser. Tamaño 20 x 25 cm compatible con Impresoras Laser Dry PIX EDGE marca FUJI FILM con que cuenta el HCPRC	Unidad	Unidad	Caja por 1 Unidades mínimo
127	53131622-001	Condomes	Preservativos de latex natural	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
128	42142709-002	Set para cistotomía	Set de citostomia 16 fr x 30 cm. El Set debe contener cánula metálica o plástica divisible, catéter de poliuretano de lumen simple con punta de J, punta pigtail, con un enderezador metálico en el interior o catéteres de silicona de balón de 2 lúmenes, llave de 3 vias, un bisturí.	Unidad	Kit-juego	Kit Indivici Estéril
129	42295202-001	Sierra de gigli	Sierra para hueso de alambre acero inoxidable con estructura trenzada doble.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
130	41116130-079	Solución lugol	Solución de Lugol al 5%, para uso en estudio ginecologico.	Unidad	Frasco	Frasco po mL
131	41116105-213	Cloruro ferrico	Solución de per cloruro ferrico 48%, alcohol 96%	Unidad	Frasco	Caja contenier frascos pc mL
132	42293505-9999	Sonda de aspiración sistema cerrado <i>N° 12</i>	Sonda de aspiracion circuito cerrado N° 12 , de plástico transparente y flexible, libre de latex extremo distal con orificio terminal y dos orificios laterales ambos atraumaticos. extremo oroximal conexión universal al sistema de aspiración. longitud 40 a 45 cm.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
133	42293505-9999	Sonda de aspiración sistema cerrado <i>N° 14</i>	Sonda de aspiracion circuito cerrado N° 14 , de plástico transparente y flexible, libre de latex extremo distal con orificio terminal y dos orificios laterales ambos atraumaticos. extremo oroximal conexión universal al sistema de aspiración. longitud 40 a 45 cm.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
134	42231701-002	Sonda nasogástrica adulto <i>K 10</i>	Sonda nasogástrica tipo K 10 , diámetro 5,3 mm. longitud 1,20 cm. como mínimo, apirogeno, esteril, atoxico, siliconado 100%	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
135	42231701-002	Sonda nasogástrica adulto <i>K 11</i>	sonda nasogástrica tipo K 11 , diámetro 6,0 mm. longitud 1,20 cm. como mínimo, apirogeno, esteril, atoxico, siliconado 100%	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
136	42231701-002	Sonda nasogástrica adulto <i>K 9</i>	sonda nasogástrica tipo K 9 , diámetro 4,0 mm. longitud 1,20 cm. como mínimo, apirogeno, esteril, atoxico, siliconado 100%	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
137	42231701-001	Sonda nasogástrica pediátrico <i>K 30</i>	Sonda nasogastrica tipo K30 , apirogeno, esteril, atoxico, siliconado 100%	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
138	42231701-001	Sonda nasogástrica pediátrico <i>K 31</i>	Sonda nasogastrica tipo K31 , Fr 8 neonatal para nutricion enteral, diametro 2,5, longitud 120 cm. apirogeno, esteril, atoxico, siliconado 100%	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
139	42231701-001	Sonda nasogástrica pediátrico <i>K 33</i>	Sonda nasogastrica tipo K33 , Fr 6, neonatal para nutricion enteral, diametro 2,0, longitud 120 cm como mínimo. apirogeno, esteril, atoxico, siliconado 100%.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
140	42231701-001	Sonda nasogástrica pediátrico <i>K 35</i>	sonda nasogástrica tipo K35/Fr 4 , silicona 100%. flexible. no tóxico. diámetro 2,0 mm. longitud 120 cm	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
141	42231701-002	Sonda nasogástrica adulto <i>14 fr</i>	Sonda para alimentacion nasogastrica 14 Fr , 109 cm de longitud como mínimo, de material plástico transparente y flexible 100 % PVC, conexión universal.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
142	42231701-002	Sonda nasogástrica adulto <i>16 fr</i>	Sonda para alimentacion nasogastrica 16 Fr , de material plástico transparente y flexible 100 % PVC, conexión universal.	Unidad	Unidad	Envase Individual Estéril
143	42181608-9999	Tensiómetro Digital	Tensiómetro digital automático de brazo. pantalla digital lcd. válvula de liberación automática de presión, contenido del empaque: 1 monitor de presión arterial automático; 1 brazaletes universal (22-42 cm); 1 manual de instrucciones; 1 estuche; 4 pilas AAA alcalinas.	Unidad	Kit-juego	Caja c/ Aq de Presioi Estetosco

144	41112301-001	Termohigrometros	Aparato con sensor de medicion de temperatura interna y externa. Con sensor de medicion de humedad, con Pilas AAA de 1,5V, con certificado de calibración vigente desde el momento de la entrega por 12 meses.	Unidad	Kit-juego	Envase In contenier aparato termihigr + Pilas AA
145	42182201-001	Termometro digital	Termometro digital LCD de tres dígitos o más, de alta precision que despliegue el símbolo de °C en incrementos de +/- 0.1 grados, apagado automático. Diseñado para medir la temperatura corporal (Axilar, Oral, Rectal) con rango de medicion 32 °C a 42 °C	Unidad	Unidad	Paquete individual
146	42201809-001	Conector para bomba de contraste	Tubo Conector para bomba inyectora de contraste compatible con kit de jeringa de plastico vacia de 200 mL	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
147	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 3 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 3 PVC, con balón tubo arqueado, libre de látex, marcado desde los 40 mm hasta los 120 mm cada 10mm, línea radiopaca descartable	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
148	42271903-001	Tubo endotraqueal <i>N° 3 sin Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 3 PVC, sin balón tubo arqueado, libre de látex, marcado desde los 40 mm hasta los 120 mm cada 10mm, línea radiopaca descartable	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
149	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 3,5 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 3,5 PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
150	42271903-001	Tubo endotraqueal <i>N° 3,5 sin Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 3,5 PVC, sin balón tubo arqueado, libre de látex, marcado desde los 40 mm hasta los 120 mm cada 10mm, línea radiopaca descartable	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
151	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 4 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 4 PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal con punta murphy. estéril	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
152	42271903-001	Tubo endotraqueal <i>N° 4 sin Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 4 PVC, sin balón tubo arqueado, libre de látex, marcado desde los 40 mm hasta los 120 mm cada 10mm, línea radiopaca descartable	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
153	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 4,5 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 4,5 PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
154	42271903-001	Tubo endotraqueal <i>N° 4,5 sin Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 4,5 PVC, sin balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
155	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 5 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 5 PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
156	42271903-001	Tubo endotraqueal <i>N° 5 sin Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 5 PVC, sin balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
157	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 5,5 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 5,5 PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
158	42271903-001	Tubo endotraqueal <i>N° 5,5 sin Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 5,5 PVC, sin balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
159	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 6 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 6 PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
160	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 6,5 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 6,5 PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
161	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 8 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 8, PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
162	42271903-9998	Tubo endotraqueal <i>N° 8,5 con Balon</i>	Tubos endotraqueal N° 8,5 PVC, con balón testigo con válvula, siliconado, conector universal, estéril, con punta murphy.	Unidad	Unidad	Envase Individua Estéril
163	51171630-002	Vaselina - liquida	Vaselina liquida, frasco x 1000 mL.	Unidad	Frasco	Frasco po mL
164	42311505-002	Venda semi elástica <i>10 cm x 1,80 m</i>	Venda crepón de tejido 100% algodón crudo con hilos, alta torsión. elástico en sentido longitudinal. reutilizables sin perder las propiedades elásticas. transpirable. libre de látex. medida 10 cm x 1,80 m de largo como mínimo.	Unidad	Rollo	Rollo por mts como mínimo
165	42311505-002	Venda semi elástica <i>15 cm x 1,80 m</i>	Venda crepón de tejido 100% algodón crudo con hilos. alta torsión. elástico en sentido longitudinal. reutilizables sin perder las propiedades elásticas. transpirable. libre de látex. medida 15 cm x 1,80 m de largo como mínimo.	Unidad	Rollo	Rollo por mts como mínimo
166	42311505-002	Venda semi elástica <i>20 cm x 1,80 m</i>	Venda crepón de tejido 100% algodón crudo con hilos. alta torsión. elástico en sentido longitudinal. reutilizables sin perder las propiedades elásticas. transpirable. libre de látex. medida 20 cm x 1,80 m de largo como mínimo.	Unidad	Rollo	Rollo por mts como mínimo
167	42311505-003	Venda elástica <i>15 cm x 3 m</i>	Venda elastica de material resistente. medida 15 cm x 3 m como mínimo	Unidad	Rollo	Rollo por como mir

168	42311505-003	Venda elástica 20 cm x 3 m	Venda elastica de material resistente. medida 20 cm x 3 m como mínimo	Unidad	Rollo	Rollo por como mir
169	42311505-001	Venda enyesada 10 cm x 3 m secado rapido	Venda enyesada de rápido secado, 3 a 5 minutos de fraguado, resistente. medida:10 cm de ancho x 3 m como mínimo de largo	Unidad	Rollo	Rollo por como mir
170	42311505-001	Venda enyesada 15 cm x 3 m secado rapido	Venda enyesada de rápido secado, 3 a 5 minutos de fraguado, resistente. medida: 15 cm de ancho x 3 m como mínimo de largo	Unidad	Rollo	Rollo por como mir
171	42311505-001	Venda enyesada 20 cm x 3 m secado rapido	Venda enyesada de rápido secado, 3 a 5 minutos de fraguado, resistente. medida:20 cm de ancho x 3 m como mínimo de largo	Unidad	Rollo	Rollo por como mir

GENERALIDADES

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/Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial 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/Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial, con la firma del Jefe/a del Departamento de Suministro y/o un representante designado por el mismo, 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 la reposición de los productos canjeados deberán realizarse en un plazo no mayor a 15 días posteriores al retiro del producto del Parque Sanitario.

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.

RECEPCIÓN DEL PRODUCTO

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.

- 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 del artículo
- c- Cantidad del artículo que se encuentra en el paquete
- d- Licitación a la cual corresponde dicha entrega. (ID del llamado, Nombre y/o Descripción del llamado)

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

- 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 strechp (película extensible), esquinero de cartón multi laminado o prensado y cobertura superior de cartón.

EMBALAJES, ENVASES Y OTROS REQUISITOS:

Envase Primario: Los envases primarios deben cumplir con las condiciones de conservación adecuada de los insumos.

Envase Secundario: Caja que contiene al envase primario y pueden ser de: cartón, plástico u otro material que el fabricante disponga.

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.

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

Todos los productos a ser entregados en el Departamento de Suministro 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, Numero de Contrato, ítem del producto a ser entregado, nombre genérico del producto, vencimiento, detalle y cantidad de los insumos entregados, marca y procedencia y lote a que corresponde, fecha de la entrega del bien y responsable de dicha entrega.
- 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.

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 los insumos por no cumplir alguna Especificación Técnica, el proveedor tendrá 3 (tres) días hábiles para la reposición de dichos insumos.
- 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.

Documentos de entrega:

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

- a. Nombre de la Licitación con su ID correspondiente,
- b. Numero de Orden de Compra,
- c. Número de Contrato,
- d. Numero de ítem del producto entregado,

- e. Nombre genérico del producto,
- f. Vencimiento, N° de lote, detalle y cantidad de los productos entregados
- g. Marca y procedencia y lote de fabricación a que corresponde.
- h. Fecha de la entrega del bien y responsable de dicha entrega.

Firma y aclaración de los responsables de la recepción de los bienes: a) Jefe de Adquisiciones de la Tesorería de la Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial, b) Jefe de Suministro de la DGSP; c) Jefe del Parque Sanitario de la DGSP; d) Fiscalizador de la DGSP.

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

El Jefe de Adquisiciones, el Jefe Suministro de la DGSP; el Jefe del Parque Sanitario y Fiscalizador de la DGSP serán responsables de la recepción de los insumos, 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 verifican alguna inconsistencia, deberán labrar un acta, detallando puntualmente los motivos del rechazo y/o observación, dicho documento debe ser entregado 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.

De las MIPYMES

En los procedimientos de Menor Cuantía, la aplicación de la preferencia reservada a las MIPYMES prevista en el artículo 34 inc. b) de la Ley N° 7021/22 “De Suministro y Contrataciones Públicas” será de conformidad con las disposiciones que se emitan para el efecto. Son consideradas MIPYMES las unidades económicas que, según la dimensión en que organicen el trabajo y el capital, se encuentren dentro de las categorías establecidas en el Artículo 4° de la Ley N° 7444/25 QUE MODIFICA LA LEY N° 4457/2012 “PARA LAS MICRO, PEQUEÑAS Y MEDIANAS EMPRESAS”, y se ocupen del trabajo artesanal, industrial, agroindustrial, agropecuario, forestal, comercial o de servicio.

Plan de entrega de los bienes

La entrega de los bienes se realizará de acuerdo al plan de entrega, indicado en el presente apartado. El proveedor se encuentra facultado a documentarse sobre cada entrega. Así mismo, de los documentos de embarque y otros que deberá suministrar el proveedor indicado a continuación:

Ítem/Lote	Descripción	Lugar de Entrega	Fecha de Entrega
Del Ítem N° 01 al 171	La entrega de los Insumos Medicos será en el Departamento de Suministro Parque del Hospital Central de Policía Rigoberto Caballero sito en la Avda. Mariscal López 1806 esq. Juscelino Kubistchek, de lunes a viernes de 07:00 a 15:00 horas.	Plan de Entrega • 50% del bien adjudicado 5 (cinco) días hábiles posteriores a la recepción de la Orden de Compra por parte del Proveedor. • 50% restante conforme a necesidad del hospital. 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.	

Plan de prestación de los servicios

La prestación de los servicios se realizará de acuerdo al plan de prestación, indicados en el presente apartado. El proveedor se encuentra facultado a documentarse sobre cada prestación.

No Aplica

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:

No Aplica

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

1. El proveedor realizará todas las pruebas y/o inspecciones de los Bienes, por su cuenta y sin costo alguno para la contratante.
2. Las inspecciones y pruebas podrán realizarse en las instalaciones del Proveedor o de sus subcontratistas, en el lugar de entrega y/o en el lugar de destino final de entrega de los bienes, o en otro lugar indicado en este apartado.

Cuando dichas inspecciones o pruebas sean realizadas en recintos del Proveedor o de sus subcontratistas se le proporcionarán a los inspectores todas las facilidades y asistencia razonables, incluso el acceso a los planos y datos sobre producción, sin cargo alguno para la Contratante.
3. La Contratante o su representante designado tendrá derecho a presenciar las pruebas y/o inspecciones mencionadas en la cláusula anterior, siempre y cuando éste asuma todos los costos y gastos que ocasione su participación, incluyendo gastos de viaje, alojamiento y alimentación.
4. Cuando el proveedor esté listo para realizar dichas pruebas e inspecciones, notificará oportunamente a la contratante indicándole el lugar y la hora. El proveedor obtendrá de una tercera parte, si corresponde, o del fabricante cualquier permiso o consentimiento necesario para permitir a la contratante o a su representante designado presenciar las pruebas o inspecciones.
5. La Contratante podrá requerirle al proveedor que realice algunas pruebas y/o inspecciones que no están requeridas en el contrato, pero que considere necesarias para verificar que las características y funcionamiento de los bienes cumplan con los códigos de las especificaciones técnicas y normas establecidas en el contrato. Los costos adicionales razonables que incurra el Proveedor por dichas pruebas e inspecciones serán sumados al precio del contrato, en cuyo caso la contratante deberá justificar a través de un dictamen fundado en el interés público comprometido. Asimismo, si dichas pruebas y/o inspecciones impidieran el avance de la fabricación y/o el desempeño de otras obligaciones del proveedor bajo el Contrato, deberán realizarse los ajustes correspondientes a las Fechas de Entrega y de Cumplimiento y de las otras obligaciones afectadas.
6. El proveedor presentará a la contratante un informe de los resultados de dichas pruebas y/o inspecciones.
7. La contratante podrá rechazar algunos de los bienes o componentes de ellos que no pasen las pruebas o inspecciones o que no se ajusten a las especificaciones. El proveedor tendrá que rectificar o reemplazar dichos bienes o componentes rechazados o hacer las modificaciones necesarias para cumplir con las especificaciones sin ningún costo para la contratante. Asimismo, tendrá que repetir las pruebas o inspecciones, sin ningún costo para la contratante, una vez que notifique a la contratante.
8. El proveedor acepta que ni la realización de pruebas o inspecciones de los bienes o de parte de ellos, ni la presencia de la contratante o de su representante, ni la emisión de informes, lo eximirán de las garantías u otras obligaciones en virtud del contrato.

CONDICIONES CONTRACTUALES

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

Interpretación

1. Si el contexto así lo requiere, el singular significa plural y viceversa; y día significa día corrido, 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.

Formalización de la Contratación

La convocante formalizará la contratación mediante: Contrato.

Documentación electrónica

Cuando las documentaciones se expidan de manera electrónica en cumplimiento de la Ley N° 6715 "DE PROCEDIMIENTOS ADMINISTRATIVOS" y la Ley N° 6822 "DE SERVICIOS DE CONFIANZAS PARA LAS TRANSACCIONES ELECTRÓNICAS, DEL DOCUMENTO ELECTRÓNICO Y LOS DOCUMENTOS TRANSMISIBLES ELECTRÓNICOS, las mismas se considerarán válidas a los efectos de dar cumplimiento a los requerimientos y obligaciones contractuales, salvo que las normativas exijan una forma determinada.

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.
- Declaración jurada en el que se manifieste que las condiciones verificadas por el Comité respecto a los supuestos del Art. 21 de la Ley N° 7021/22, se mantienen vigentes a la firma del contrato.

2. Documentos. Consorcios

- Cada integrante del Consorcio que sea una persona física o jurídica deberá presentar los documentos requeridos especificados en el apartado precedente.
- Original o fotocopia de la Escritura Pública de constitución 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.

La convocante deberá recurrir a fuentes oficiales para la verificación y comprobación del contenido declarado por el oferente que resultare adjudicado, con anterioridad a la firma del contrato. Si el oferente realizare una declaración jurada falsa, la adjudicación será revocada, la garantía de mantenimiento de oferta será ejecutada y los antecedentes serán remitidos a la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas.

En caso de consorcio en formación, el mismo deberá actualizar el RUC definitivo del consorcio constituido a través del Registro de Proveedores del Estado, previo a la comunicación del contrato y emisión del código de contratación.

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 seguirán 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 resultará 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 no está de acuerdo con los Incoterms, la responsabilidad por el transporte deberá ser como sigue:

No Aplica

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, sin perjuicio de las responsabilidades establecidas en la Ley N° 7021/22.

Confidencialidad en el procedimiento de contratación y el contrato.

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.

Cuando dicha información incluya datos personales de personas físicas, las partes se obligan a realizar su tratamiento en estricto cumplimiento de la Ley N° 7593/2025 "De Protección de Datos Personales", su reglamentación y demás normas aplicables, respetando en particular los principios de licitud, finalidad, minimización, confidencialidad, seguridad y diligencia debida, y limitando el tratamiento exclusivamente a los fines vinculados con la ejecución del contrato.

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.

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.

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

1. La contratante o el proveedor requieran compartir con otras instituciones que participan en el financiamiento del contrato,
2. Actualmente o en el futuro se hace de dominio público sin culpa de ninguna de las partes,
3. 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
4. Que de otra manera fue legalmente puesta a la disponibilidad de esa parte por un tercero que no tenía obligación de confidencialidad.

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.

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

Porcentaje de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato

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

10,00 %

El proveedor debe presentar esta garantía dentro de los 10 días corridos siguientes a la fecha de suscripción del contrato.

Forma de Instrumentación de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato

La garantía de fiel cumplimiento de contrato adoptará alguna de las siguientes formas: Garantía bancaria o Póliza de Seguros.

Condiciones especiales de la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato

Las condiciones especiales de la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato serán:

No Aplica

Periodo de validez de la Garantía de Cumplimiento de Contrato

El plazo de vigencia de la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato será (en días corridos) de:

Desde la suscripción hasta el 31 de enero 2027.

Si la entrega de los bienes o la prestación de los servicios, se realizare en un plazo menor o igual a diez (10) días corridos posteriores a la firma del contrato, la garantía de fiel cumplimiento deberá ser entregada antes del cumplimiento de la prestación.

Una vez cumplidas las obligaciones por parte del proveedor o contratista, la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato podrá ser liberada y devuelta al proveedor, a requerimiento de parte, dentro de los treinta (30) días corridos contados a partir de la fecha de cumplimiento de las obligaciones, incluyendo cualquier obligación relativa a la garantía de los bienes y/o servicios.

Solicitud de Pago de Anticipo

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

No Aplica

1. El anticipo es la suma de dinero que se entrega al proveedor, consultor o contratista destinada al financiamiento de los costos en que éste debe incurrir para iniciar la ejecución del objeto contractual. El mismo no constituye un pago por adelantado; debe estar amparado con una garantía correspondiente al cien por ciento de su valor y deberá ser amortizado durante la ejecución del contrato y durante la ejecución de contrato demostrar el debido uso. La Garantía de Anticipo deberá estar vigente desde la solicitud de pago del anticipo, y mantener su vigencia hasta su total amortización.

Los recursos entregados en calidad de anticipo no podrán destinarse a fines distintos a los relacionados con el objeto del contrato.

El proveedor, consultor o contratista que reciba pagos en concepto de anticipo estará obligado a informar a la contratante sobre el destino y la forma de aplicación del mismo, que en todos los casos estará relacionado al efectivo cumplimiento del contrato.

En caso de extensión de la Garantía de Anticipo, la misma deberá cubrir el saldo pendiente de amortización.

2. Si se establece en el SICP el otorgamiento de anticipos, no podrá superar en ningún caso el porcentaje establecido en la legislación vigente.

3. La solicitud de pago del anticipo deberá ser presentada por escrito, con la factura, el plan de inversiones y la Garantía de Anticipo.

4. El proveedor podrá remitir una comunicación por escrito a la contratante, en la cual informe que rechaza el anticipo previsto en el PBC. La falta de solicitud de anticipo en el plazo previsto en el PBC será considerada como un rechazo del mismo. En estos casos podrá darse inicio al cómputo de la ejecución contractual en las condiciones establecidas en el pliego de bases y condiciones.

5. El Pago del Anticipo debe ser total. En el caso que se realizare el pago de un porcentaje inferior al 100% del mismo, el proveedor podrá rechazarlo en el plazo de cinco (5) días hábiles mediante una nota de reclamo remitida a la Contratante. Transcurrido dicho plazo, se considerará que el Anticipo ha sido aceptado por el proveedor y podrá darse inicio al cronograma de ejecución contractual en las condiciones establecidas en el pliego de bases y condiciones.

6. En el caso de que el proveedor haya solicitado el anticipo en las condiciones establecidas en la presente cláusula y la convocante no ha procedido al pago, el oferente no está obligado a iniciar la ejecución del contrato hasta tanto el pago se haya efectuado de forma total o de acuerdo a lo dispuesto en el punto 5.

7. El proveedor deberá usar el anticipo únicamente para pagar costos que se requieran específicamente para la ejecución del contrato respectivo. El proveedor deberá informar a la contratante sobre el destino y la forma de aplicación del mismo y demostrar que ha utilizado el anticipo para gastos relacionados al efectivo cumplimiento del contrato mediante la presentación de copias de las facturas u otros documentos al administrador del contrato, quien junto con la contratante realizará el seguimiento y control de los recursos entregados. El proveedor estará obligado a proporcionar a la contratante los comprobantes y cualquier otra información que le fuera requerida con el objeto de comprobar el cumplimiento del plan de inversión del anticipo.

8. La amortización del anticipo se realizará de acuerdo con lo establecido en el contrato, en la proporción que éste indique.

9. Para la ejecución de esta garantía, especialmente cuando sea instrumentada a través de Póliza de Seguro de caución, será requisito que previamente el proveedor sea notificado del incumplimiento y la intimación de que se hará efectiva la ejecución del monto asegurado.

10. A menos que se indique otra cosa en este apartado, la Garantía de Anticipo será liberada por la contratante 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 del contrato, pudiendo ajustarse por el saldo adeudado.

11. En el caso de rescisión o terminación anticipada del contrato, los proveedores o contratistas deberán reintegrar a la contratante el saldo por amortizar.

Forma de Instrumentación de Garantía de anticipo

Indicar en este apartado la forma de instrumentar la garantía de anticipo.

No Aplica

Disponibilidad de créditos presupuestarios

El alcance de los compromisos asumidos, así como la provisión de los bienes y servicios acordados, quedarán supeditados durante su ejecución, a la efectiva disponibilidad de los créditos presupuestarios y de los planes financieros aprobados para el Ejercicio Fiscal vigente y en los ejercicios fiscales siguientes.

La Entidad contratante debe comunicar formalmente al proveedor la existencia del CDP correspondiente al ejercicio fiscal vigente.

En ausencia del CDP y de su comunicación expresa al proveedor, este quedará eximido de realizar la provisión de bienes y/o servicios, sin que dicha abstención genere responsabilidad alguna ni constituya causal de incumplimiento contractual, aun cuando se hubiera emitido la orden de ejecución.

En ningún caso serán admitidas como deudas del ejercicio fiscal vigente ni dará derecho a reclamación de pago alguno, la provisión de bienes o prestaciones de servicios que se efectúen sin contar con la disponibilidad de los créditos presupuestarios correspondientes.

Indicadores de Cumplimiento de Contrato

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)
Orden de Compra/ Nota de Remisión	Orden de Compra/ Nota de Remisión	El plazo de entrega será de 5 (cinco) días hábiles desde la recepción de la orden de compra por el proveedor adjudicado.

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.

Subcontratación

En caso de que aplique, 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.

En caso de que la presentación del formulario de personas a subcontratar/subcontratadas, se realice en la etapa contractual, el Administrador del Contrato deberá evaluar el contenido del formulario a los efectos de constatar que el subcontratista no se encuentra comprendido en alguna de las causales de prohibición previstas en el Art. 21 de la Ley N° 7021/22, pudiendo requerir al proveedor o contratista, la información que sea necesaria

Obligatoriedad de declarar información del personal del proveedor, consultor o 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 Identificación del Personal (FIP) y en el Formulario de Identificación de Servicios Personales (FIS), a través del Registro del Proveedor del Estado.

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:

- Nota de remisión u orden de prestación de servicios según el objeto de la contratación;
- 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;
- REPSE (registro de prestadores de servicios) todos los que son prestadores de servicios;

- d. Certificado de Cumplimiento Tributario;
- e. Constancia de Cumplimiento con la Seguridad Social;
- f. Formulario de Identificación de Servicios Personales (FIS);
- g. 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

2.Documentos Específicos a la presente convocatoria:

- El reporte de la carga de la nómina del personal en el FIP, asignado a los servicios contratados o la actualización en su caso;
- La Declaración Jurada del Salario expedida por el Instituto de Previsión Social a fin de corroborar el cumplimiento efectivo de las cargas sociales;
- El extracto de las acreditaciones de pago de salarios al personal asignado, realizadas a través de Red Bancaria;
- Planilla de marcación de entrada y salida de los empleados de la empresa a la institución contratante.

Otras formas y condiciones de pago al proveedor en virtud del contrato serán las siguientes:

El pago por los insumos médicos recepcionados se hará en guaraníes, con fondos provenientes de la Ley del Presupuesto General de la Nación para el ejercicio fiscal 2026, con Fuente de Financiamiento 30 (FF 30) Recursos Institucionales.

La solicitud de pago se realizará por escrito, mediante nota dirigida a la Tesorería de la Actividad 07 Asistencia Integral al Personal Policial, indicando el N° de Contrato, acompañado de los siguientes documentos:

- Factura legal (original)
- Nota de remisión con las formalidades requeridas (firmadas, membrete de la empresa, etc.)
- Certificado de Cumplimiento Tributario vigente,
- Certificado de Cumplimiento con el Seguro Social vigente, y
- Formularios FIP y FIS.

Una vez recepcionada la factura crédito y aprobadas las documentaciones requeridas, el plazo para el pago será dentro de los 60 (sesenta) días posteriores, plazo sujeto a la disponibilidad del Plan de Caja asignado para la Institución por el Ministerio de Economía y Finanzas.

Observación: Conforme a lo establecido en el Art. 63 de la Ley 7021/22: La Convocante retendrá el equivalente al 0,4%, del importe de cada factura o certificado de obra, deducidos los impuestos correspondientes, que presenten a cobro los proveedores, consultores y contratistas, con motivo de la ejecución de los contratos materia de la presente ley, a fin de que estos montos sean destinados a la implementación, operación, desarrollo, y sostenimiento del Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP).

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. La contratante deberá expedirse respecto a la aceptación o rechazo de la factura, a más tardar en quince (15) días corridos 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).

El certificado previsto en el inciso g), se requerirá únicamente para el último pago.

Anticipo MIPYMES

Se otorgará Anticipo MIPYMES:

No Aplica

Reajuste

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

Los precios ofertados estarán sujetos a reajustes, siempre y cuando la variación del IPC publicado por el BCP haya sufrido una variación igual o mayor al quince por ciento (15%) referente a la fecha de apertura de ofertas. El reajuste de precio deberá ser solicitado por el Contratista y aprobado por el Contratante por medio de notas oficiales. Los precios reajustados, solo tendrán incidencia sobre los bienes y/o servicios aún no proveídos; y, no tendrán ningún efecto retroactivo respecto a los ya fueron proveídos antes de la verificación del reajuste. El Precio Reajustado del Contrato, estará determinado por la siguiente fórmula:

P= P x IPC1

IPCO

Pr: Precio Reajustado

P: Precio adjudicado

IPC1: Índice de precios al Consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente al mes de la entrega del suministro.

IPCO: Índice de precios al Consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente al mes de la apertura de ofertas.

En caso de que el Proveedor se halle atrasado con respecto al plazo de entrega indicado en el contrato, no se reconocerá reajuste de precios por variaciones en el IPC con posterioridad a las fechas de entrega establecidas en dicho contrato.

La variación del valor del contrato por reajuste de precios, no constituye modificación del contrato en los términos de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas", sin embargo, deberá contar con un Código de Contratación, cuando la variación sea positiva, para cuya obtención se deberá cumplir con los requerimientos establecidos por la DNCP.

La aplicación de la formula deberá prever la deducción del anticipo financiero, en caso de haber sido otorgado. En caso que los índices oficiales que se deben utilizar en el cálculo no estén disponibles, se podrán efectuar ajustes provisionales utilizando los últimos índices conocidos. Los ajustes se corregirán cuando se conozcan los valores relativos a los meses en cuestión.

El coeficiente de ajuste se redondea a la millonésima superior.

El pago del reajuste se efectuará únicamente después de la emisión del acto administrativo que autoriza el precio reajustado y del correspondiente código de contratación.

Los reajustes de precios se aplicarán bajo solicitud expresa por parte del proveedor, conforme a la forma y plazo establecida en la normativa. El Administrador del Contrato es responsable de velar por la aplicación del reajuste de precios en caso de ser favorable a la Contratante.

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 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:

0,02

En ningún caso el porcentaje podrá superar al tope máximo definido en la Resolución MEF N° 12/2025, en cuyo supuesto, se aplicará un ajuste automático al contrato con los topes respectivos, de conformidad a las reglas establecidas en la mencionada resolución, según se traten de contratos en guaraníes o en dólares estadounidenses.

La mora será computada a partir del día siguiente del vencimiento del plazo de 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 correspondientes, 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.

Si la mora fuera superior a 60 días, el proveedor, consultor o contratista tendrá derecho a solicitar la suspensión del contrato, por motivos que no le serán imputables, de acuerdo a lo establecido en el artículo 66 de la Ley N° 7021/22.

La contratante, en virtud de causas establecidas en el contrato, está facultada para suspender la tramitación de un pago, en tal caso, las sumas correspondientes durante los atrasos resultantes no devengarán intereses por mora.

Pago de interés por mora

Procedimiento para el pago de interés por mora:

NO APLICA

Caso Fortuito o 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 Caso fortuito o 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, embargos de cargamentos, explosiones, guerras, insurrección, movilización, huelgas, temblores de tierras y decisiones gubernamentales.
2. Para fines de esta cláusula, "Caso Fortuito" significa un evento extraordinario, imprevisto, inevitable, que imposibilita absolutamente el cumplimiento de la prestación y/u obligación. Cuando la previsión humana pueda anticipar el caso fortuito, el proveedor deberá acreditar haber empleado todos los recursos a su alcance para evitarlo y no se debe atribuir a la culpa o negligencia del mismo. Se debe tratar de un hecho externo al proveedor.
3. El proveedor deberá demostrar el nexo existente entre el caso notorio y la obligación pendiente de cumplimiento. El caso fortuito o la fuerza mayor solamente podrá afectar a la parte del contrato cuyo cumplimiento imposible fue demostrado.
4. Por consiguiente, no se considerarán como casos fortuitos o de Fuerza Mayor los actos o acontecimientos cuya ocurrencia podría preverse y cuyas consecuencias podrían evitarse actuando con diligencia razonable. De la misma manera, no se considerarán caso fortuito o fuerza mayor los actos o acontecimientos que hagan el cumplimiento de una obligación únicamente más difícil o más onerosa para la parte correspondiente.
5. Si se produjera un acontecimiento de Caso fortuito o fuerza mayor, el proveedor tendrá derecho a una prórroga razonable de los plazos de ejecución.
6. La parte que invoque fuerza mayor o caso fortuito deberá enviar una notificación sobre el caso a la otra parte, inmediatamente después que el acontecimiento sucedió y dentro del plazo máximo de siete (7) días calendarios a partir del día siguiente en que haya tenido conocimiento del evento o debiera haber tenido conocimiento del evento.
7. La notificación se enviará por nota o correo electrónico, estableciendo los elementos constitutivos del caso fortuito o la fuerza mayor y sus consecuencias probables para la ejecución del contrato, adjuntando toda la documentación comprobatoria. En todo caso, la parte afectada deberá tomar todas las medidas necesarias para conseguir, en el menor plazo posible, la reanudación normal de la ejecución de las obligaciones afectadas por el caso fortuito o fuerza mayor.
8. Cuando la parte que invoque el caso fortuito o la fuerza mayor sea el contratista, y esta no 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 o de fuerza mayor cuando el atraso de la comunicación se deba a causas no imputables al proveedor, debiendo el administrador del contrato emitir un dictamen fundado aceptando o rechazando la notificación fuera del plazo máximo establecido.
9. El caso fortuito o de fuerza mayor debe ser invocada con posterioridad a la suscripción del contrato y durante la vigencia del contrato, siempre y cuando el hecho haya ocurrido dentro del plazo de ejecución contractual.

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 caso fortuito o fuerza mayor existente.

Cuando una situación de fuerza mayor o caso fortuito ha existido durante un período de más de seis (6) meses, podrá ser causal de rescisión o terminación anticipada del contrato.

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 corridos, 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 hábiles 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.

Si la demora en el pago fuese superior a ciento veinte (120) días corridos, el proveedor, consultor o contratista podrá proceder a la suspensión del cumplimiento del contrato, debiendo comunicar a la contratante con un mes de antelación tal circunstancia, a efectos del reconocimiento de los derechos que puedan derivarse de dicha suspensión, en los términos establecidos en la Ley. En este supuesto, el pago total de lo adeudado por la contratante determinará la continuidad del cumplimiento del contrato.

Convenios Modificatorios

La contratante podrá acordar modificaciones al contrato conforme al artículo N° 67 de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas".

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° 7021/22, 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° 67 de la Ley N° 7021/22, que constituyan condiciones de agravación del riesgo cuando la Garantía de Cumplimiento de Contrato sea formalizada a través de póliza de seguro, 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.

Si no fuere posible acordar los términos del convenio modificatorio, la contratante podrá ejercer sus derechos establecidos en el artículo 65 de la Ley N° 7021 de Suministro y de Contrataciones Públicas.

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

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:

- 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
- Si el proveedor no cumple con cualquier otra obligación en virtud del contrato; o
- 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;
- Cuando las multas por atraso superen el monto de la Garantía de Cumplimiento de Contrato;
- Por suspensión de los trabajos, imputable al proveedor o al contratista, por más de sesenta días calendario, sin que medie fuerza mayor o caso fortuito;
- Si el proveedor no cumple con las obligaciones laborales, de seguridad social y/o de salud y seguridad ocupacional.
- En los demás casos previstos en este apartado.

2. Terminación por insolvencia o quiebra

La contratante podrá terminar 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:

-Que se complete alguna porción y se entregue de acuerdo con las condiciones y precios del contrato; y/o

-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.

Se podrán establecer otras causales de terminación de contrato, de acuerdo a su naturaleza, y se deberán tener en cuenta, además, las previstas en el artículo 72 y concordantes de la Ley N° 7021/22.

Otras causales de terminación del contrato

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

No Aplica

Medio alternativo de Resolución de Conflictos a través del Avenimiento.

Los contratistas, proveedores, consultores y contratantes, podrán solicitar la intervención de la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas alegando el incumplimiento de los términos y condiciones pactados en los contratos regidos por la Ley N° 7021/22. Una vez recibida la solicitud respectiva, dentro de los 15 (quince) días hábiles siguientes a la fecha de su recepción, la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas señalará día y hora para audiencia de avenimiento a la que serán citadas las partes. Los requisitos y formalidades para admitir o rechazar la solicitud de intervención, así como los demás trámites del procedimiento de avenimiento serán dispuestos en la reglamentación. Serán aplicables al procedimiento de Avenimiento las disposiciones contenidas en la sección I del Capítulo XVI "PROCEDIMIENTOS JURIDICOS SUSTANCIADOS ANTE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTRATACIONES PÚBLICAS" de la Ley N° 7021/22.

Medio Alternativo de Resolución de Conflictos a través de la Mediación

Las controversias, diferencias o reclamos que se susciten entre las partes con motivo del presente contrato, su interpretación, ejecución, cumplimiento, resolución o terminación, y que sean susceptibles de transacción, conciliación o mediación, podrán ser sometidas de manera voluntaria a un procedimiento de mediación, conforme a lo dispuesto en la Ley N° 1879/2002 "De Mediación", en la Ley N° 7021/2022 "De Suministro y Contrataciones Públicas", y a las condiciones establecidas en el presente contrato.

El procedimiento de Mediación se podrá llevar a cabo ante:

No Aplica

El mediador deberá pertenecer a las Listas del Poder Judicial o del CAMP, según la selección de sede establecida y actuará como tercero neutral e imparcial, de conformidad con la normativa aplicable.

El procedimiento de mediación se iniciará mediante solicitud de cualquiera de las partes y se sustanciará conforme al reglamento vigente de la sede seleccionada, el cual las partes declaran conocer y aceptar, incluyendo las disposiciones relativas a honorarios, gastos y costas, que se considerarán parte integrante de esta cláusula.

La mediación deberá concluir en un plazo máximo de treinta (30) días hábiles, contados a partir de la primera audiencia de mediación, plazo que podrá ser prorrogado por única vez, hasta por un período adicional de quince (15) días, únicamente mediante acuerdo expreso y escrito de las partes.

La mediación concluirá con la suscripción del acta de acuerdo, con la constancia de imposibilidad de acuerdo, o con la certificación correspondiente emitida por la sede de mediación. Vencido el plazo máximo sin haberse alcanzado un acuerdo, o concluido el procedimiento sin solución de consensuada, las partes quedarán habilitadas para recurrir a las instancias correspondientes. Para la homologación y ejecución del acta de mediación, así como para el conocimiento de las controversias no resueltas mediante este mecanismo, las partes se someten a la jurisdicción de los tribunales competentes de la ciudad de Asunción, República del Paraguay.

Medio alternativo de Resolución de Conflictos a través del Arbitraje

El procedimiento arbitral se podrá llevar a cabo ante las sedes del Centro de Arbitraje y Mediación del Paraguay (en adelante, "CAMP"). El tribunal será conformado por:

No Aplica

El o los árbitros designados deberán pertenecer a la lista del cuerpo arbitral del CAMP, que decidirá conforme a derecho, siendo el laudo definitivo y vinculante para las partes.

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° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas", de la Ley N° 7.561 "De Arbitraje" y las condiciones del Contrato. 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".

MODELO DE CONTRATO

Este modelo de contrato, constituye la proforma del contrato a ser utilizada de manera obligatoria, una vez adjudicado al proveedor y en los plazos dispuestos para el efecto por la normativa vigente, teniendo en cuenta que en los procedimientos de contratación cuyo objeto sea obras, locaciones o consultorías, deberán ser instrumentados mediante contratos y necesariamente deberán contar con una orden de inicio.

Así también, cuando en el procedimiento sea de menor cuantía y se deban emitir más de una orden de ejecución, independientemente al sistema de adjudicación, se deberá formalizar a través de un contrato, salvo aquellos casos previstos en el artículo 37 Inc. e) de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas"

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.

