

PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Convocante:

**Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social (MSPBS)
Uoc Nro 1 Nivel Central (D.O.C)**

Nombre de la Licitación:

**LPN N° 75/21 "ADQUISICION DE INSUMOS PARA
CARDIOCIRUGIA Y HEMODINAMIA PARA EL
INSTITUTO NACIONAL DE CARDIOLOGIA-
HOSPITAL SAN JORGE"**
(versión 8)

ID de Licitación:

402288



Modalidad:

Licitación Pública Nacional

Publicado el:

15/03/2022

"Pliego para la Adquisición de Bienes - SBE"
Versión 1

RESUMEN DEL LLAMADO

Datos de la Convocatoria

ID de Licitación:	402288	Nombre de la Licitación:	LPN N° 75/21 "ADQUISICION DE INSUMOS PARA CARDIOCIRUGIA Y HEMODINAMIA PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE CARDIOLOGIA-HOSPITAL SAN JORGE"
Convocante:	Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social (MSPBS)	Categoría:	17 - Equipos, Productos e instrumentales Médicos y de Laboratorio. Servicios asistenciales de salud
Unidad de Contratación:	Uoc Nro 1 Nivel Central (D.O.C)	Tipo de Procedimiento:	LPN - Licitación Pública Nacional

Etapas y Plazos

Lugar para Realizar Consultas:	Consultas Virtuales a traves del portal	Fecha Límite de Consultas:	25/02/2022 08:00
Lugar de Entrega de Ofertas:	DEPARTAMENTO DE LICITACIONES DOC, NIVEL CENTRAL	Fecha de Entrega de Ofertas:	16/05/2022 09:15
Lugar de Apertura de Ofertas:	DEPARTAMENTO DE LICITACIONES DOC, NIVEL CENTRAL	Fecha de Apertura de Ofertas:	16/05/2022 09:30

Adjudicación y Contrato

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

Datos del Contacto

Nombre:	Patricia Gonzalez	Cargo:	Directora
Teléfono:	2374291	Correo Electrónico:	doc.mspbs@gmail.com

ADENDA

Adenda

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

Asunción, 15 de marzo de 2022.

PAC N°: 402.288

ADENDA N° 07

En el marco de la LPN SBE N° 75/21 ADQUISICIÓN DE INSUMOS PARA CARDIOCIRUGIA Y HEMODINAMIA PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE CARDIOLOGÍA HOSPITAL SAN JORGE - ID N° 402.288, se realizan modificaciones a los plazos del llamado que son determinados en el SICP.

MOTIVO: pendiente de respuesta por parte de la unidad requirente.-

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

DATOS DE LA LICITACIÓN

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

Contratación Pública Sostenibles - CPS

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

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

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

Criterios sociales y económicos:

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

Criterios ambientales:

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

Conducta empresarial responsable:

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

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

Difusión de los documentos de la licitación

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

Aclaración de los documentos de la licitación

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

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

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

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

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

Documentos de la oferta

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

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

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

Oferentes en consorcio

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

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

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

Aclaración de las ofertas

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

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

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

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

Disconformidad, errores y omisiones

Siempre y cuando una oferta se ajuste sustancialmente al pliego de bases y condiciones, el Comité de Evaluación, requerirá que cualquier 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 establecido por el mismo, bajo apercibimiento de rechazo de la oferta. El Comité de Evaluación, podrá reiterar el pedido cuando la respuesta no resulte satisfactoria, toda vez que no viole el principio de igualdad.

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

1. Si hay una discrepancia entre un precio unitario y el precio total obtenido al multiplicar ese precio unitario por las cantidades correspondientes, prevalecerá el precio total y el precio unitario será corregido.
2. Los precios subtotales podrán ser corregidos siempre que se mantenga inalterable el precio total obtenido en la SBE.
3. En ambos casos, los precios unitarios modificados no podrán ser superiores a los precios unitarios iniciales que figuran en el Acta de Sesión Pública Virtual de la SBE.
4. En caso de que el oferente haya cotizado su precio en guaraníes con décimos y céntimos, la convocante procederá a realizar el redondeo hacia abajo, aun cuando el resultado varíe del precio total que se encuentra en el Acta de Sesión Pública Virtual de la SBE como precio final.
5. Si hay una discrepancia entre palabras y cifras, prevalecerá el monto expresado en palabras a menos que la cantidad expresada en palabras corresponda a un error aritmético, en cuyo caso prevalecerán las cantidades en cifras de conformidad con los párrafos (1) y (2) mencionados.

Idioma de la oferta

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

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

La oferta que prepare el Oferente, así como toda la correspondencia y documentos relativos a ella que intercambien el Oferente y la Convocante, deberán redactarse en el idioma castellano.

Los documentos complementarios y textos impresos que formen parte de la oferta podrán estar escritos en otro idioma, con la condición de que las partes relevantes de dicho material vayan acompañadas de una traducción realizada por traductor público matriculado al idioma castellano. Para efectos de la interpretación de la oferta, prevalecerá dicha traducción.

Idioma del contrato

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

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

Moneda de la oferta y pago

La moneda de la oferta y pago será:

En Guaraníes para todos los oferentes

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

Visita al sitio de ejecución del contrato

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

No Aplica

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

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

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

Precio y formulario de la oferta

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

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

a) El precio cotizado deberá ser el mejor precio posible, considerando que en la oferta no se aceptará la inclusión de descuentos de ningún tipo.

b) En el caso del sistema de adjudicación por la totalidad de los bienes requeridos, el oferente deberá cotizar en la lista de precios todos los ítems, con sus precios unitarios y totales correspondientes.

c) En el caso del sistema de adjudicación por lotes, el oferente cotizará en la lista de precios uno o más lotes, e indicará todos los ítems del lote ofertado con sus precios unitarios y totales correspondientes. En caso de no cotizar uno o más lotes, los lotes no cotizados no requieren ser incorporados a la planilla de precios.

d) En el caso del sistema de adjudicación por ítems, el oferente podrá ofertar por uno o más ítems, en cuyo caso deberá cotizar el precio unitario y total de cada uno o más ítems, los ítems no cotizados no requieren ser incorporados a la planilla de precios.

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

a) El precio de bienes cotizados, incluidos todos los derechos de aduana, los impuestos al valor agregado o de otro tipo pagados o por pagar sobre los componentes y materia prima utilizada en la fabricación o ensamblaje de los bienes;

b) Todo impuesto al valor agregado u otro tipo de impuesto que obligue la República del Paraguay a pagar sobre los bienes en caso de ser adjudicado el contrato; y

c) El precio de otros servicios conexos (incluyendo su impuesto al valor agregado), si lo hubiere, enumerados en los datos de la licitación.

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

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

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

Abastecimiento simultáneo

El sistema de abastecimiento simultáneo para esta licitación será:

No Aplica

Incoterms

La edición de incoterms para esta licitación será:

No Aplica

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

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

Autorización del Fabricante

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

a) Autorización del Fabricante para los representantes o distribuidores, debidamente consularizado, legalizado y/o apostillado, e inscrito en Registros Públicos, conforme al Formulario del PybC, o en su defecto la documentación emitida por el fabricante.

b) Para los Fabricantes, Declaración Jurada de poseer la capacidad de producción para proveer la cantidad ofertada en el tiempo solicitado.

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

Muestras

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

Conforme atribuciones del Comité de Evaluación, si lo considera necesario solicitará las muestras a los oferentes en concurso, la presentación de los bienes ofertados se realizará en un plazo que no deberá ser

mayor a 1 (UN) DIA HÁBIL. La no presentación de las muestras en el periodo señalado será causal de descalificación.

- Los oferentes deberán presentar muestras de los ítems ofertados en las mismas condiciones en que el producto será entregado en caso de ser adjudicado a fin de que sean verificadas si las mismas corresponden al producto solicitado, en cuanto a especificaciones técnicas.
- Las muestras deberán llevar impresa: marca, origen, fabricante, N° de Lote, procedencia y vencimiento. Se requiere que las muestras entregadas de los productos ofertados estén identificadas con rótulos con los siguientes datos: ID del llamado, empresa, ítem/Lote
- Si el oferente cotizara en diferentes ítems del mismo material y/o insumo pero de distintas dimensiones, se aceptará la presentación de uno de ellos, debiendo ajustarse exactamente al ítem para el cual se entrega la muestra.
- Será necesaria la presentación de una Declaración Jurada en la que el oferente indique que a entregar el producto conforme a las especificaciones técnicas requeridas en el ítem correspondiente de igual marca, calidad, origen y procedencia que la muestra presentada.
- La Comisión evaluadora se reserva el derecho de solicitar más muestras de aquellos ítems que sea necesarios para realizar pruebas de calidad e investigación en cualquier Institución que la convocante considere pertinente.
- **Inspecciones:** Con las muestras presentadas se verificarán, si corresponden al producto solicitado y ofertado, en cuanto a especificaciones técnicas solicitadas que serán evaluadas por los profesionales técnicos que integran la comisión respectiva, así como la marca, origen, procedencia y fabricante que deberán estar impresas en el embalaje primario. En caso de detectarse discrepancia en los mismos la oferta del ítem correspondiente 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 existieren notas de denuncias referentes al inconveniente en el uso o calidad del insumo debidamente justificada será tomada en cuenta para su descalificación en el ítem.
- Las muestras serán devueltas al oferente una vez culminado el proceso licitatorio, dentro de los 20 (veinte) días hábiles posteriores a la NOTIFICACIÓN de la Resolución del Acto Administrativo que aprueba el Resultado de la Evaluación de Ofertas, caso contrario, expirado este plazo las muestras estarán a disposición de la Convocante para su remisión al Parque correspondiente.
- 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, serán solicitadas previa Nota de la convocante, para el cual el oferente deberá presentar en el tiempo establecido hasta tanto se resuelvan los referidos procesos de impugnación.
- Toda documentación e información sobre la muestra presentada, deberá estar en idioma español.

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

Copias de la oferta - CPS

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

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

Cantidad de copias requeridas:

1 copia

Formato y firma de la oferta

1. El formulario de oferta y la lista de precios serán firmados, física o electrónicamente, según corresponda por el oferente o

por las personas debidamente facultadas para firmar en nombre del oferente.

2. No serán descalificadas las ofertas que no hayan sido firmadas en documentos considerados no sustanciales.

3. Los textos entre líneas, tachaduras o palabras superpuestas serán válidos solamente si llevan la firma de la persona que firma la Oferta.

4. La falta de foliatura no podrá ser considerada como motivo de descalificación de las ofertas.

Periodo de validez de las ofertas

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

120

Las ofertas se deberán mantener válidas por el periodo indicado en el presente apartado, que se computará a partir del inicio de la etapa competitiva. Toda oferta con un periodo menor será rechazada.

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

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

Garantías: instrumentación, plazos y ejecución.

1. La garantía de mantenimiento de oferta deberá expedirse en un monto en guaraníes que no deberá ser inferior al porcentaje especificado en el SICP. El oferente puede adoptar cualquiera de las formas de instrumentación de las garantías dispuestas por las normativas vigentes.

2. La garantía de mantenimiento de ofertas presentada en los términos del párrafo anterior, deberá cubrir el precio total de la oferta en la etapa de recepción de propuestas.

3. En los contratos abiertos, el porcentaje de las garantías a ser presentado por los oferentes que participen, deberá ser aplicado sobre el monto máximo del llamado; si la adjudicación fuese por lote o ítem ofertado, deberán sumarse los valores máximos de cada lote o ítem ofertado, a fin de obtener el monto sobre el cual se aplicará el porcentaje de la citada garantía.

4. En caso de instrumentarse a través de Garantía Bancaria, deberá estar sustancialmente de acuerdo con el formulario de Garantía de Mantenimiento de oferta incluido en la Sección "Formularios".

5. La garantía de mantenimiento de oferta en caso de oferentes en consorcio deberá ser presentado de la siguiente manera:

- Consorcio constituido por escritura pública: deberán emitir a nombre del consorcio legalmente constituido por escritura pública, del líder del consorcio o de todos los socios que la integran;
- Consorcio en proceso de formación con acuerdo de intención: deberán emitir a nombre del líder del consorcio en proceso de formación con acuerdo de intención o de todos los miembros que la integran.

6. La garantía de mantenimiento de ofertas podrá ser ejecutada:

a) Si el oferente altera las condiciones de su oferta,

- b) Si el oferente retira su oferta durante el período de validez de la oferta,
- c) Si no acepta la corrección aritmética del precio de su oferta, en caso de existir,
- d) Si el oferente no presentare su oferta en la fecha y hora señaladas, previo requerimiento por parte de la convocante,
- e) Si el adjudicatario no procede, por causa imputable al mismo a:
 - e.1. suministrar los documentos indicados en el pliego de bases y condiciones para la firma del contrato,
 - e.2. firmar el contrato,
 - e.3. suministrar en tiempo y forma la garantía de cumplimiento de contrato,
 - e.4. se comprobare que las declaraciones juradas presentadas por el oferente adjudicado con su oferta sean falsas,
 - e.5. el adjudicatario no presentare las legalizaciones correspondientes para la firma del contrato, cuando éstas sean requeridas, o
 - e.6. no se formaliza el consorcio por escritura pública, antes de la firma del contrato.
- 7. Las garantías tanto de Mantenimiento de Oferta, Cumplimiento de Contrato o de Anticipo, sea cual fuere la forma de instrumentación adoptada, deberá ser pagadera ante solicitud escrita de la convocante donde se haga constar el monto reclamado, cuando se tenga acreditada una de las causales de ejecución de la póliza. En estos casos será requisito que previamente el oferente sea notificado del incumplimiento y la intimación de que se hará efectiva la ejecución del monto asegurado.
- 8. Si la entrega de los bienes o la prestación de los servicios se realizare en un plazo menor o igual a diez (10) días calendario, posteriores a la firma del contrato, la garantía de cumplimiento deberá ser entregada antes del cumplimiento de la prestación.
- 9. La garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato será liberada y devuelta al proveedor, a requerimiento de parte, a más tardar treinta (30) días contados a partir de la fecha de cumplimiento de las obligaciones del proveedor en virtud de contrato, incluyendo cualquier obligación relativa a la garantía de los bienes.

Periodo de Validez de la Garantía de Mantenimiento de Oferta

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

150

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. Cuando la competencia se desarrolle por más de un día, la garantía de mantenimiento de oferta deberá cubrir a partir del primer día del inicio de la etapa competitiva.

Porcentaje de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato

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

10,00 %

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

Periodo de validez de la Garantía de Cumplimiento de Contrato

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

La Garantía de cumplimiento de Contrato deberá ser presentada por el Contratista dentro de los 10 días Art 39 de la ley 2051/03 siguientes a partir de la fecha de suscripción del Contrato. El plazo de vigencia de la garantía deberá ser por lo menos treinta días posteriores al plazo de entrega o ejecución del contrato. En caso de ser necesario la garantía de fiel cumplimiento de contrato deberá ser renovada y presentada al administrador del contrato, 60 días antes del vencimiento, la no aplicación de lo estipulado será causal de rescisión contractual. La Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato se hará efectiva si la Contratante determinare la Rescisión del Contrato por causa imputable al Contratista, conforme a la Ley y al Contrato. La liberación de la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato tendrá lugar: a más tardar dentro de los treinta (30) días posteriores a la fecha en que el Proveedor haya cumplido con todas sus obligaciones contractuales.

Periodo de validez de la Garantía de los bienes

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

El vencimiento mínimo de los insumos deberá ser de 18 (Diez y ocho) meses al momento de la entrega en el sitio de entrega. Si por la naturaleza del mismo o por necesidad de la institución no se puede cumplir con este requisito, la recepción del artículo deberá ser autorizada por el Administrador del Contrato; además se deberá presentar Carta compromiso de canje, Póliza de Seguro por el 100% del monto del producto con identificación del número de ítem, la validez de dicha póliza deberá ser por 3 meses posteriores a la fecha de vencimiento del artículo a entregar.

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:

5 días hábiles

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

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

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

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

Cobertura de Seguro de los bienes

La cobertura de seguro requerida a los bienes será:

No Aplica

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

Sistema de presentación de ofertas

Las ofertas serán presentadas en un solo sobre y deberán:

1. Indicar el nombre y la dirección del oferente;
2. Estar dirigidos a la convocante;
3. Llevar la identificación específica del proceso de licitación indicado en el SICP;
4. Llevar una advertencia de no abrir antes de la hora y fecha de apertura de ofertas.

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

Plazo para presentar las ofertas

Culminada la etapa competitiva, presentarán las ofertas físicas en la dirección y hasta la fecha y hora que se indican en el SICP, los siguientes participantes requeridos:

Para todos los oferentes

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

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

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

Retiro, sustitución y modificación de las ofertas

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

2. Todas las comunicaciones deberán ser:

- a) presentadas conforme a la forma de presentación e identificación de las ofertas y además los respectivos sobres deberán estar marcados "RETIRO", "SUSTITUCION" o "MODIFICACION";
- b) recibidas por la Convocante antes del plazo límite establecido para la presentación de las ofertas;

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

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

Apertura de ofertas

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

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

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

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

b) "SUSTITUCION" se leerán en voz alta y se intercambiará con la oferta correspondiente que está siendo sustituida; la oferta sustituida no se abrirá y se devolverá al oferente remitente. No se permitirá ninguna sustitución a menos que la comunicación de

sustitución correspondiente contenga una autorización válida para solicitar la sustitución y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas.

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

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

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

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

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

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

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN

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

Condición de Participación

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

Adicionalmente a lo establecido en el párrafo anterior el oferente deberá considerar las siguientes condiciones de participación:

Que se encuentren registrados/as en el Sistema de Información de Proveedores del Estado (SIPE), debiendo suscribir ante el mismo una Declaración Jurada en la cual manifiesta que tiene pleno conocimiento y acepta las reglas del proceso para su activación como oferente. La Declaración Jurada referida, podrá ser descargada desde el SICP, módulo del SIPE.

Que activados/as conforme al SIPE posean su Usuario y Contraseña, personal e intransferible, salvo que los mismos hayan sido cancelados por el Sistema, de conformidad a la reglamentación específica. La pérdida del usuario y contraseña deberá ser comunicada a la DNCP para que, a través del Sistema, sea bloqueado el acceso inmediatamente; y

Como requisito para la participación en la Subasta a la Baja Electrónica, el oferente deberá manifestar en el campo previsto en el Sistema Electrónico, que cumple plenamente los requisitos de habilitación y que su propuesta de precios está conforme con las exigencias del pliego de bases y condiciones.

Requisitos de Calificación

Capacidad Legal

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

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

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

1. Verificará que el oferente haya proporcionado el formulario de ofertas que incluye la declaratoria debidamente firmada.
2. Verificará los registros del personal de la convocante para detectar si el oferente o sus representantes, se hallan comprendidos en el presupuesto del inciso a) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021.
3. Verificará por los medios disponibles, si el oferente y los demás sujetos individualizados en las prohibiciones o limitaciones contenidas en los incisos a) y b), m) y n) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021, aparecen en la base de datos del SINARH o de la Secretaría de la Función Pública.
4. Si se constatará que alguno de las personas mencionadas en el párrafo anterior figura en la base de datos del SINARH o de la Secretaría de la Función Pública, el comité analizará acabadamente si tal situación le impedirá ejecutar el contrato, exponiendo los motivos para aceptar o rechazar la oferta, según sea el caso.

5. Verificará que el oferente haya proporcionado el formulario de Declaración de Miembros, de conformidad a estándar debidamente firmado en su oferta y cotejará los datos con las personas físicas inhabilitadas que constan en el registro de “Sanciones a Proveedores” del SICP a fin de detectar si directores, gerentes, socios gerentes, quienes ejerzan la administración, accionistas, cuotapartistas o propietarios se hallan comprendidos en el presupuesto del inciso m) y n) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021.

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

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

Análisis de precios ofertados

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

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

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

El análisis de los precios, con esta metodología, será aplicado a cada ítem, rubro o partida que componga la oferta y en cada caso deberá ser debidamente fundada la decisión adoptada por la Convocante en el ejercicio de su facultad discrecional.

Certificado de Producto y Empleo Nacional - CPS

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 de la etapa competitiva.

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

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

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

a) Consorcios:

a.1. Provisión de Bienes

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

Margen de preferencia local - CPS

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

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

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

Requisitos documentales para evaluación de las condiciones de participación

1. Formulario de Oferta (*)

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

2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)

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

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

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

5. Constancia de presentación de la Declaración Jurada de bienes y rentas, activos y pasivos ante la Contraloría General de la República, para los sujetos obligados según los incisos a) y b) del numeral 2 del art. 1 de la Ley N° 6355/19. (**)

6. Declaración Jurada de Declaración de Miembros, de conformidad con el formulario estándar Sección Formularios (**)

7. Certificado de Cumplimiento Tributario (**)

8. Patente Comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento principal del oferente. (**)

9. Documentos legales
9.1. Oferentes Individuales. Personas Físicas.
<ul style="list-style-type: none"> • Fotocopia simple de la Cédula de Identidad del firmante de la oferta. (*)
<ul style="list-style-type: none"> • Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes - RUC. (*)
<ul style="list-style-type: none"> • En el caso que suscriba la oferta otra persona en su representación, deberá acompañar una fotocopia simple de su cédula de identidad y una fotocopia simple del poder suficiente otorgado por Escritura Pública para presentar la oferta y representarlo en los actos de la licitación. No es necesario que el poder esté inscripto en el Registro de Poderes. (*)
9.2. Oferentes Individuales. Personas Jurídicas.
<ul style="list-style-type: none"> • Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (*)
<ul style="list-style-type: none"> • Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes y fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad.
<ul style="list-style-type: none"> • Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (*)
9.3. Oferentes en Consorcio.
<ol style="list-style-type: none"> 1. Cada integrante del consorcio que sea una persona física domiciliada en la República del Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales especificados en el apartado Oferentes individuales. Personas Físicas. Cada integrante del consorcio que sea una persona jurídica domiciliada en Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales Personas Jurídicas. (*)
<ol style="list-style-type: none"> 2. Original o fotocopia del consorcio constituido o del acuerdo de intención de constituir el consorcio por escritura pública en caso de resultar adjudicados y antes de la firma del contrato. Las formalidades de los acuerdos de intención y de los consorcios serán determinadas por la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas (DNCP). (*)

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

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

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

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

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

Los documentos indicados con doble asterisco (**) deberán estar vigentes al inicio de la etapa competitiva.

Capacidad Financiera

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

Para contribuyente de IRACIS, IRPC, IRE, IRP e IVA GENERAL.

Deberán cumplir con el siguiente parámetro:

Para contribuyentes de IRACIS

a. Ratio de Liquidez: activo corriente / pasivo corriente

Deberá ser igual o mayor que 1, en promedio, en los 3 últimos años

b. Endeudamiento: pasivo total / activo total

No deberá ser mayor a 0,80 en promedio, en los 3 últimos años

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

El promedio en los 3 últimos años, no deberá ser negativo.

Observación: para hallar el promedio de los 3 años se calculará el índice de cada año y luego se sumarán estos índices y se dividirán entre la cantidad de años. En caso de empresas que tengan menos años de antigüedad, el promedio se realizará teniendo en cuenta la cantidad de años de existencia. En todos los casos se utilizarán dos decimales.

Los oferentes con menos de 3 (tres) años de antigüedad, podrán presentar sus Balances Generales y Estados Financieros desde su existencia como empresa. (Para los consorcios, todos los integrantes del consorcio deberán cumplir con los criterios de capacidad financiera).

Para contribuyentes de IRPC

Deberán presentar Formulario 106 de los años 2018, 2019 y 2020 para contribuyentes del IRPC. (Según corresponda)

Deberán cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales requeridos.

Para contribuyentes de IRE

Deberán presentar Formulario 500 del año 2020 para contribuyente de Renta Empresarial Régimen General (Según corresponda).-

Deberán cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales requeridos.

Para contribuyentes de IRP

Deberán presentar Formulario 104 de los años 2018, 2019 y 2020 para contribuyentes de Renta Personal.

Deberán cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales requeridos.

Para contribuyentes, IVA General

Deberán presentar Formulario 120 IVA General de los últimos 06 meses de la Apertura según corresponda, para Contribuyentes sólo del IVA General.

Deberá cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio, de los ejercicios fiscales

Para los consorcios: todos los integrantes deberán cumplir los índices financieros solicitados.

Requisitos documentales

Requisitos documentales para la evaluación de la capacidad financiera

Balance General y Cuadro de Estado de Resultados de los años 2018, 2019, 2020 para contribuyente de IRACIS.

Los oferentes con menos de 3 (tres) años de antigüedad, podrán presentar sus Balances Generales y Estados Financieros desde su existencia como empresa. (Para los consorcios, todos los integrantes del consorcio deberán Cumplir con los criterios de capacidad Financiera).

Para contribuyentes de IRPC: Presentación del Formulario N° 106.-

Para contribuyentes de IRE: Presentación del Formulario N° 500.-

Para contribuyente de IRP: Presentación del Formulario N° 104.-

Para contribuyentes de IVA General: Presentación del Formulario N° 120.-

Experiencia requerida

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

Demostrar la experiencia en provisión de bienes en **MEDICAMENTOS y/o INSUMOS MEDICOS Y/O DISPOSITIVOS MEDICOS (SEGÚN LO COTIZADO)** con contratos y/o facturaciones de venta por un monto equivalente al 25 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, en cualquiera de los: **AÑOS 2017-2018 - 2019 2020-2021**. Podrán presentar la cantidad de contratos y/o facturas que fueren necesarios para acreditar el volumen y/o monto solicitado.

Requisitos documentales para la evaluación de la experiencia

Copias de Contratos y/o facturaciones, que avalen la experiencia requerida de Medicamentos y/o Insumos Médicos y/o Dispositivos Médicos (según lo cotizado) en los años **2017-2018 - 2019 2020-2021**.

Capacidad Técnica

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

- Las empresas oferentes deberán estar legalmente habilitadas por la Autoridad competente para fabricar, comercializar y/o importar los bienes licitados en el mercado local; contar con las documentaciones requeridas y así, dar cumplimiento a los requisitos técnicos, documentales y legales donde conste y avale que el análisis realizado de los mismos reúna los criterios solicitados.

Observación:

Para los consorcios, todos los integrantes deberán cumplir los requisitos legales en su totalidad como ser obligaciones tributarias, laborales y de seguridad social, además deberá indicarse en la oferta cuál es la empresa líder del consorcio, quien deberá cumplir con al menos 60% de los criterios de calificación de experiencia y capacidad técnica, y el 40% restante lo cumplirán el o los demás integrantes del consorcio

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

Resolución de Apertura:

- Para el oferente fabricante: Copia autenticada de la Resolución de Apertura vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) del MSPBS para fabricar, comercializar **Medicamentos, Dispositivos Médicos y/o Especialidades Farmacéuticas, según corresponda.** -
- En el caso de que el oferente no sea fabricante del producto ofertado (producto nacional) el oferente y el fabricante deberá presentar: Copia Autenticada de la Resolución de Apertura vigente expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSPBS, para comercializar **Medicamentos, Dispositivos Médicos y/o Especialidades Farmacéuticas, según corresponda.** -
- En el caso de que el oferente es Distribuidor que representa a otras Empresas (Importadoras o Distribuidoras de Productos nacionales) ambas empresas deberán presentar: Copia autenticada de la Resolución de Apertura vigente para comercializar y/o importar **Medicamentos, Dispositivos médicos y/o Especialidades Farmacéuticas, según corresponda,** expedida por la DINAVISA del MSPBS.

El oferente deberá presentar copia del Certificado de Registro Sanitario vigente de los Medicamentos, Dispositivos Médicos y/o Insumos Médicos y/o Dispositivos médicos, expedidos por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSPBS.

En caso de que las documentaciones antes mencionadas se encuentren vencidas (Resolución de Apertura y Registro Sanitario), se deberá acompañar constancia emitida por la DINAVISA de que los mismos se encuentran en trámite de renovación y que este Ente certifique que interín, el /los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

Catálogo de lo ofertado.

Para Medicamentos Copia autenticada del acta de fijación de precios del producto ofertado expedida por la Dirección de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) del MSPBS en forma legible y emitida con anterioridad a la fecha de la apertura.

Certificado de Buenas Practicas de Fabricación y/o almacenamiento vigente, según corresponda, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del MSPBS, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.-

El oferente que no sea el fabricante del producto ofertado deberá presentar el Certificado de Buenas Practicas del oferente Vigente, expedido por la DINAVISA del MSPBS el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

Para los productos nacionales: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Practicas del fabricante vigente expedido por la DINAVISA del MSPBS.

Para los productos importados: Se deberá presentar el certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento vigente. Ambos deberán mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

Los oferentes que no cuenten con Depósito propio deberán presentar el Contrato de Alquiler con la Empresa Depositaria el Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento Vigente de la Empresa Titular del Depósito expedido por la DINAVISA del MSPBS, el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

Carta Poder otorgada por el fabricante debidamente legalizado y consularizada, para comercializar el producto.

Presentar Certificado de calidad mencionados en las especificaciones técnicas

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

Criterio de desempate de ofertas

El vencedor de cada grupo subastado será el oferente que ingresó el menor precio. En los casos de igualdad de precios, queda como vencedor el que lo haya ingresado primero.

Siempre que el criterio de desempate establecido, no sea aplicable, 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.

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

SUMINISTROS REQUERIDOS - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

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

Suministros y Especificaciones técnicas

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

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

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

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas

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

CONTRASTE NO IONICO				
Lote	Ítem	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentación de Entrega
1	1	Iopamidol inyectable	Contraste Iodado Endovenoso no Iónico 100cc. , frasco de 100 ml de 370 mgr Iodo/ml, Osmolaridad por debajo de 820 mili osmoles por Kgr agua	Frasco
2	1	Iobitridol inyectable	Contraste Iodado Endovenoso no Iónico 100cc. , frasco de 100 ml de 300mg.I/ml	Frasco

KIT ANGIOGRAFIA CORONARIA				
Lote	Ítem	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentación de Entrega
3	1	Llave manifold de 3 vias	MANIFOLD DE TRES VIAS . (Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
3	2	Prolongador Arterial	PROLONGADOR ARTERIAL DE ALTA PRESION DE 122 CM (+/-10cm) , 1200 PSI (Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
3	3	Prolongador Arterial	PROLONGADOR ARTERIAL DE PRESION DE 30 CM (+20cm) , (Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
ALAMBRES GUIAS				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
4	1	Alambre guia	ALAMBRE GUIA 0,035 x 140 a 180 cm longitud. PUNTA J PTFE. Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización	Unidad
5	1	Alambre guia	ALAMBRE GUIA 0,035 x 180 a 260 cm longitud. PUNTA RECTA, HIDROFILICA. Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización	Unidad

6	1	Alambre guia	ALAMBRE GUIA DE 0,014 PUNTA J TIPO STANDARD DE 180 cm DE LONGITUD, ACERO INOXIDABLE, COBERTURA HIDROFILICA, PUNTA RADIOOPACA CON MARCAS DE SEGURIDAD, A 2 CM DE LA PUNTA Y CADA 1 CM. Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
7	1	Alambre guia	ALAMBRE GUIA 0,014, TIPO FLOPPY X 170 A 200 CM DE LONGITUD,, PUNTA J . Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
7	2	Alambre guia	ALAMBRE GUIA 0,014, TIPO INTERMEDIA X 180 CM DE LONGITUD, SEGMENTO DISTAL HIDROFILICO , LONGITUD RADIOPACO DISTAL 2 CM , SEGMENTO PROXIMAL ACERO INOXIDABLE, SEGMENTO DISTAL NITINOL CON RECUBRIMIENTO DISTAL HIDROFILICO, PUNTA J . Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
8	1	Alambre guia	ALAMBRE GUIA 0,014, PULGADAS TIPO PARA OCLUSION CRONICA X 170 A 200 CM DE LONGITUD , CON UNA O DOS MARCAS RADIOPACAS CADA 1 a 3 CM DEL SEGMENTO DISTAL . Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
INTRODUCTORES ARTERIALES				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega

9	1	Introduccion Arterial	INTRODUCTOR ARTERIAL DE 6 FRENCH (FEMORALES) con recubrimiento hidrofílico, con valvula hemostatica de cualquier tipo de diseño, LONGITUD 10 CM (+/-1cm) Con Aguja de Punción Arterial (Kit) Con certificado de aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Kit
9	2	Introduccion Arterial	INTRODUCTOR ARTERIAL DE 6 FRENCH (FEMORALES) con recubrimiento hidrofílico, con valvula hemostatica de cualquier tipo de diseño, LONGITUD 25 CM. (+/-1cm) Con Aguja de Punción Arterial (Kit) Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Kit
9	3	Introduccion Arterial	INTRODUCTOR ARTERIAL DE 6 FRENCH (RADIAL) con recubrimiento hidrofílico, con valvula hemostatica de cualquier tipo de diseño. Con Aguja de Punción Arterial . Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Kit
9	4	Brazalete Arterial: Brazalete de Compresión	Pulsera de compresion radial, transparente, con sistema de 1 o 2 balones para compresion del sitio de punción. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Kit
CATETER DE DIAGNOSTICO PARA ANGIOGRAFIA CORONARIA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
10	1	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH JL 3,5. con malla doble de acero inoxidable con conector con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos producto, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad

10	2	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH. JL4 . con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
10	3	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH JL5 . con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
10	4	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH JL6. con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
10	5	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH JR 4. con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
10	6	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH.AL1. con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad

10	7	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH. AL2. con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
10	8	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH.Mamaria Interna. con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificaciones a Vigilancia Sanitaria de efectos adversos.	Unidad
10	9	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH MP. con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	
10	10	Cateter de diagnostico	CATETER DIAGNOSTICO 6 FRENCH RADIAL PARA CORONARIA IZQUIERDA Y CORONARIA DERECHA,, con malla doble de acero inoxidable con conector transparente con capacidad de soportar una presion de 1.000 a 1200 psi. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
CATETERES GUIA PARA ANGIOPLASTIA 1				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega

11	1	Cateter guía	CATETER GUIA 6 FR CON 2 AGUJEROS LATERALES EN LA PUNTA DE 100 CM LONGITUD Y 0,071 PULGADAS DE DIAMETRO INTERNO EXTRASOPORTE CORONARIA IZQUIERDA CURVA 3.0. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
11	2	Cateter guía	CATETER GUIA 6 FR CON 2 AGUJEROS LATERALES EN LA PUNTA DE 100 CM LONGITUD Y 0,071 PULGADAS DE DIAMETRO INTERNO EXTRASOPORTE CORONARIA IZQUIERDA CURVA 3.5 Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
11	3	Cateter guía	CATETER GUIA 6 FR CON 2 AGUJEROS LATERALES EN LA PUNTA DE 100 CM LONGITUD Y 0,071 PULGADAS DE DIAMETRO INTERNO EXTRASOPORTE CORONARIA IZQUIERDA CURVA 4,0. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
CATETERES GUIA PARA ANGIOPLASTIA 2				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
12	1	Cateter guía	CATETER GUIA 6 FR CON 2 AGUJEROS LATERALES EN LA PUNTA DE 100 CM LONGITUD Y 0,071 PULGADAS DE DIAMETRO INTERNO PARA CORONARIA DERECHA CURVA JR 4. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
CATETERES GUIA PARA ANGIOPLASTIA 3				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega

13	1	Cateter guia	CATETER GUIA 6 FR CON 2 AGUJEROS LATERALES EN LA PUNTA DE 100 CM LONGITUD Y 0,071 PULGADAS DE DIAMETRO INTERNO CURVA AL1. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
13	2	Cateter guia	CATETER GUIA 6 FR CON 2 AGUJEROS LATERALES EN LA PUNTA DE 100 CM LONGITUD Y 0,071 PULGADAS DE DIAMETRO INTERNO CURVA AL2. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
CATETERES PARA ASPIRACION DE INTRACORONARIO				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
14	1	Cateter de Aspiración	CATETER ASPIRACION 6 FR 140 CM LONGITUD, CON AREA EXTRACCION DISTAL 0,78 MM2, AREA EXTRACCION PROXIMAL 0,95 MM2. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
CATETERES BALONES CONVENCIONALES DE ANGIOPLASTIA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
15	1	Cateter balon	CATETER BALON DIAMETRO 1,5 MM. LONGITUD 10 MM (+/-1mm). Con recubrimiento hidrofílico. Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad

15	2	Cateter balon	CATETER BALON DIAMETRO 2 MM. LONGITUD 10 MM (+/-1mm).. Con recubrimiento hidrofílico.Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
15	3	Cateter balon	CATETER BALON DIAMETRO 2,5 MM. LONGITUD 10 MM (+/-1mm).. Con recubrimiento hidrofílico . Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
15	4	Cateter balon	CATETER BALON DIAMETRO 3 MM. LONGITUD 10 MM (+/-1mm).. Con recubrimiento hidrofílico. Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
15	5	Cateter balon	CATETER BALON DIAMETRO 3,5 MM. LONGITUD 10 MM (+/-1mm)..Con recubrimiento hidrofílico. Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.Con certificado de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
15	6	Cateter balon	CATETER BALON DIAMETROS 4MM. LONGITUD 10 MM (+/-1mm).. Con recubrimiento hidrofílico. Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad

CATETERES BALONES DE CORTE (CUTTING BALON) DE ANGIOPLASTIA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
16	1	Cateter balon	CATETER TIPO CUTTING BALON DIAMETRO 1,5 MM. LONGITUD 10 MM . Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos producto , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
16	2	Cateter balon	CATETER TIPO CUTTING BALON DIAMETRO 2 MM; LONGITUD 10 MM . Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
16	3	Cateter balon	CATETER TIPO CUTTING BALON DIAMETRO 3 MM LONGITUD 10 MM . Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
CATETERES BALONES MEDICADOS DE ANGIOPLASTIA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentación de Entrega

17	1	Cateter Balon	CATETER BALON CON LIBERACION FARMACOS PACLITAXEL DIAMETROS entre 2 MM a 4MM. LONGITUD 20 MM a 30MM . Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Se realizaran los pedidos de los balones entre las medidas descritas anteriormente con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.	Unidad
CONECTOR EN Y (YPSILON)				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
18	1	Manómetro de presión	Manómetro de Presión para angioplastia coronaria con capacidad maxima de presion de 35 atm bar (+/-5atm) y 30 ml, con introductor de guia, conector ypsilon de 2 vias, introductor de guia intracoronaria, rotador de guia y llave de tres vias. Con certificado de aprobación FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
18	2	Prolongador de Via	PROLONGADOR ARTERIAL DE VIA. CONECTOR PT 12 de 30 cm. Con certificado de aprobacion FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
DISPOSITIVO PERCUTANEO PARA CIERRE DE OREJUELA IZQUIERDA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
19	1	Dispositivo percutaneo para cierre de orejuela izquierda.	KIT PARA EL CIERRE DE OREJUELA IZQUIERDA CON SISTEMA DE LIBERACION Y RECAPTACION, CON KIT DE PUNCION TRANSEPTAL. MEDIDAS 21MM,24MM,27MM,30MM Y 33MM. Con certificado de aprobacion FDA o CE, Y ESTUDIOS CON MAS DE 1000 PACIENTES QUE AVALEN SU SEGURIDAD .Las medidas serán solicitadas al oferente según cada paciente.	Unidad
DISPOSITIVO PERCUTANEO PARA CIERRE DE COMUNICACIÓN INTER-AURICULAR				

Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentación de Entrega
20	1	Dispositivo percutaneo para cierre de CIA	KIT PARA EL CIERRE DE COMUNICACIÓN INTER-AURICULAR CON SISTEMA DE LIBERACION Y RECAPTACION Con certificado de aprobacion FDA o CE, Y ESTUDIOS CON 1000 PACIENTES COMO MINIMO QUE AVALEN SU SEGURIDAD. Las medidas serán solicitadas al oferente según cada paciente.	Unidad
STENT MEDICADO				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentación de Entrega
21	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 2,0 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 20 (+/- 2mm). Con tecnología de una sola hebra de alambre central. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
22	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 2,25 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 20 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad

23	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%.. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 2,25 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 42 mm (+/- 4 mm).Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
24	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 2,5 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
25	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponible sera de 2,5mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 26 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
26	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 2,5 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 38 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad

27	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 3 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
28	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, diseñado para bifurcaciones . Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 3 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 26 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
29	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponible sera de 3 mmLa longitud disponible de cada medida en diametro sera de 38 mm+- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
30	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 3,5 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad

31	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 3,5 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 26 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
32	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 3,5 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 38 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
33	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponible sera de 4,0 mm. La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
34	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 4,0 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 26 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguay de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad

35	1	STENT MEDICADO	Stent Medicado Recubierto con SIROLIMUS; ZOTAROLIMUS o EVEROLIMUS, montado sobre balon. Estudios de seguimiento con pacientes superior a 6.000 con trombosis tardia inferior al 1%. La medida en DIAMETRO disponibles sera de 5,0 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18 mm +- 2 mm. Con aprobacion de FDA O CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.	Unidad
STENT GRAFT CORONARIO				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentación de Entrega
36	1	Stent	Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. La medida en DIAMETRO disponible sera de 2,5 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 12 mm(+8),Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificacion de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.	Unidad
36	2	Stent	Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. La medida en DIAMETRO disponible sera de 2,5 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18 mm (+-8), Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificacion de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.	Unidad

36	3	Stent	Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. La medida en DIAMETRO disponible sera de 2,5 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 22 mm(+-8 mm). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificacion de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.	Unidad
36	4	Stent	Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. La medida en DIAMETRO disponible sera de 3,0 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 12 mm(+-8 mm). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificacion de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.	Unidad
36	5	Stent	Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. La medida en DIAMETRO disponible sera de 3,0 mm La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18mm(+-8 mm). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificacion de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.	Unidad
36	6	Stent	Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Las medidas en DIAMETRO disponibles seran de 3,0 mm, . La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 22 mm(+-8 mm). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificacion de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.	Unidad

36	7	Stent	<p>Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Las medidas en DIAMETRO disponibles seran de 3,5 mm, . La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 12 mm(+8). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificación de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.</p>	Unidad
36	8	Stent	<p>Sten GRAFT, Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Las medidas en DIAMETRO disponibles seran de 3,5 mm, . La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18 mm (+8), . Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificación de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.</p>	Unidad
36	9	Stent	<p>Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Las medidas en DIAMETRO disponibles seran de 3,5 mm, . La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 22 mm(+8 mm). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificación de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.</p>	Unidad
36	10	Stent	<p>Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos , sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Las medidas en DIAMETRO disponibles seran de 4,0 mm,. La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 12 mm(+8). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificación de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual segun las necesidades del Hospital.</p>	Unidad

36	11	Stent	Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Las medidas en DIAMETRO disponibles serán de 4,0 mm,. La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 18 mm (+-8). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificación de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual según las necesidades del Hospital.	Unidad
36	12	Stent	Sten GRAFT. Con certificación de FDA o CE. Experiencia mínima de 5 años en el mercado paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Las medidas en DIAMETRO disponibles serán de 4,0 mm,. La longitud disponible de cada medida en diametro sera de 22 mm(+-8 mm). Se realizaran los pedidos de los stents entre las medidas descritas anteriormente (previa verificación de que el proveedor tenga todas las medidas solicitadas) con una periodicidad mensual según las necesidades del Hospital.	Unidad
CATETER DIAGNOSTICO ELECTROFISIOLOGIA 1				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
37	1	Cateter de diagnostico	Cateter diagnostico de electrofisiologia 6 Fr, curva fija y/o variable, cuadripolar, con su conector correspondiente y compatible con el poligrafo SBT	Unidad
CATETER DIAGNOSTICO ELECTROFISIOLOGIA 2				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
38	1	Cateter de diagnostico	Cateter diagnostico de electrofisiologia 6 Fr (+/-1Fr), decapolar, curva dirijible con su conector correspondiente compatible con el poligrafo SBT.	Unidad
CATETER ABLACION PARA ELECTROFISIOLOGIA 1				

Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
39	1	Cateter de ablación	Cateter ablación de electrofisiología 7 Fr, con su conector correspondiente compatible con el ablacionador Maestro. Se requiere la presencia de un Medico Cardiólogo Especialista en Electrofisiología, experto (Proctor) en la utilización de estos cateteres en la ablacion de 30 pacientes. Se requiere el equipo ablacionador en sistema comodato FDA o CE	Unidad
CATETER ABLACION PARA ELECTROFISIOLOGIA 2				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
40	1	Cateter de ablación	Cateter ablación de electrofisiología 7 Fr, con su conector correspondiente compatible con el ablacionador Atakr. Se requiere la presencia de un Medico Cardiólogo Especialista en Electrofisiología, experto (Proctor) en la utilización de estos cateteres en la ablacion de 30 pacientes. Se requiere el equipo ablacionador en sistema comodato. FDA o CE	Unidad
CATETER ABLACION PARA ELECTROFISIOLOGIA 3				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
41	1	Cateter de ablación	Cateter ablación de electrofisiología 7 Fr, con su conector correspondiente compatible con el ablacionador Irvine. Se requiere la presencia de un Medico Cardiólogo Especialista en Electrofisiología, experto (Proctor) en la utilización de estos cateteres en la ablacion de 30 pacientes. Se requiere el equipo ablacionador en sistema comodato. FDA o CE	Unidad
CRIOABLAACION PARA ELECTROFISIOLOGIA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega

42	1	Cateter para Crioablación	Cateter de crioablación de electrofisiología para venas pulmonares . Se requiere la presencia de un Medico Cardiólogo Especialista en Electrofisiología, experto (Proctor) en la utilización de estos cateteres en la ablación de 30 pacientes. Se requiere el equipo ablacionador en sistema comodato compatible con el cateter. FDA o CE	Unidad
CATETER DE ABLACION NAVEGADOR				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
43	1	Cateter de ablación Cardíaca	Cateter de ablación con su parche de referencia compatible con el equipo navegador electroanatomico Carto o Ensite . Se requiere la presencia de un Medico Cardiólogo Especialista en Electrofisiología, experto (Proctor) y de un Ingeniero Biomedico en la utilización de estos cateteres en la ablación de 30 pacientes. Se requiere el equipo navegador en sistema comodato. FDA o CE	Unidad
KIT DESCARTABLE PARA ROTABLATOR				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
44	1	Fresa diamantada de alta velocidad	Kit para utilización de rotablator. Se requiere el equipo rotablator en sistema comodato	Unidad
PROTESIS BIOLOGICAS VALVULARES				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
45	1	Protesis Valvular	Prótesis Valvular aortica biológica con tratamiento anticalcico sin soporte N° 19.	Unidadl
45	2	Protesis Valvular	Prótesis Valvular aortica biológica con tratamiento anticalcico sin soporte N° 21.	Unidad
45	3	Protesis Valvular	Prótesis Valvular aortica biológica con tratamiento anticalcico sin soporte N° 23.	Unidad
45	4	Protesis Valvular	Prótesis Valvular aortica biológica con tratamiento anticalcico sin soporte N° 25.	Unidad

45	5	Protesis Valvular	Prótesis Valvular aortica biológica con tratamiento anticalcico sin soporte N° 27.	Unidad
45	6	Protesis Valvular	Prótesis Valvular aortica biológica con tratamiento anticalcico sin soporte N° 29.	Unidad
PROTESIS BIOLOGICAS VALVULARES				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
45	7	Protesis Valvular	Prótesis biológica de válvula en posición Aortica N° 19 confeccionada con pericardio bovino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fosfolípidos de las valvas, reduciendo los aldehídos libres., con certificación FDA o CE	Unidad
45	8	Protesis Valvular	Prótesis biológica de válvula en posición Aortica N° 21 confeccionada con pericardio bovino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fosfolípidos de las valvas, reduciendo los aldehídos libres. con certificación FDA o CE	Unidad
45	9	Protesis Valvular	Prótesis biológica de válvula en posición Aortica N° 23 confeccionada con pericardio bovino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fosfolípidos de las valvas, reduciendo los aldehídos libres., con certificación FDA o CE	Unidad
45	10	Protesis Valvular	Prótesis biológica de válvula en posición Aortica N° 25 confeccionada con pericardio bovino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fosfolípidos de las valvas, reduciendo los aldehídos libres., con certificación FDA o CE	Unidadl

45	11	Protesis Valvular	Prótesis biológica de válvula en posición Aortica Nº 27 confeccionada con pericardio bovino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fosfolípidos de las valvas, reduciendo los aldehídos libres. con certificación FDA o CE	Unidad
45	12	Protesis Miitral	Prótesis Biológica de válvula posición Mitral con tratamiento anticalcico Nº 27 confeccionada con pericardio bovino o porcino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fos, con certificacion FDA o CE .	Unidad
45	13	Protesis Miitral	Prótesis Biológica de válvula posición Mitral con tratamiento anticalcico Nº 29 confeccionada con pericardio bovino o porcino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fosfolípidos de las valvas, reduciendo los aldehídos libres. , con certificacion FDA o CE .	Unidad
45	14	Protesis Mitral	Prótesis Biológica de válvula posición Mitral con tratamiento anticalcico Nº 31 confeccionada con pericardio bovino o porcino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fosfolípidos de las valvas, reduciendo los aldehídos libres. , con certificacion FDA o CE .	Unidad
45	15	Protesis Mitral	Prótesis Biológica de válvula posición Mitral con tratamiento anticalcico Nº 33 confeccionada con pericardio bovino o porcino con tratamiento anti calcificante, montada en soporte flexible revestido en pericardio, con tratamiento anti-calcificante integral a base de etanol para eliminación más del 95% del colesterol y más del 90% de los fosfolípidos de las valvas, reduciendo los aldehídos libres. con certificacion FDA o CE	Unidad
45	16	Protesis Mitral	Anillo completo para reparacion de valvula mitral N 30	Unidad
45	17	Protesis Mitral	Anillo completo para reparacion de valvula mitral N 32	Unidad

45	18	Protesis Mitral	Anillo completo para reparacion de valvula mitral N 34	Unidad
PROTESIS VALVULARES MECANICAS				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
46	1	Protesis Valvular	Prótesis Mecánica de válvula posición Aortica N° 19 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 80°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificacion FDA o CE.	Unidadl
46	2	Protesis Valvular	Prótesis Mecánica de válvula posición Aortica N° 21 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 80°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificacion FDA o CE.	Unidad
46	3	Protesis Valvular	Prótesis Mecánica de válvula posición Aortica N° 23 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 80°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificacion FDA o CE.	Unidad
46	4	Protesis Valvular	Prótesis Mecánica de válvula posición Aortica N° 25 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 80°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificacion FDA.	Unidad
46	5	Protesis Mitral	Prótesis Mecánica de válvula posición Aortica N° 27 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 80°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificacion FDA o CE	Unidad
46	6	Protesis Mitral	Prótesis Mecánica de válvula posición Mitral N° 27 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 83°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificacion FDA o CE.	Unidad

46	7	Protesis Mitral	Prótesis Mecánica de válvula posición Mitral N° 29 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 83°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificación FDA o CE	Unidad
46	8	Protesis Mitral	Prótesis Mecánica de válvula posición Mitral N° 31 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 83°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificación FDA o CE.	Unidad
46	9	Protesis Mitral	Prótesis Mecánica de válvula posición Mitral N° 33 Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 83°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia. Anillo de sutura con marcadores adicionales para facilitar colocación, con certificación FDA o CE.	Unidad
TUBOS AORTICOS VALVULADOS Y NO VALVULADOS				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
47	1	Tubo aortico valvulado	Tubo precoagulado de 12 cm para aorta ascendente valvulado N° 21. Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 83°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia, con certificación FDA o CE.	Envase esteril individual
47	2	Tubo aortico valvulado	Tubo precoagulado de 12 cm para aorta ascendente valvulado N° 23. Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 83°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia, con certificación FDA o CE.	Envase esteril individual
47	3	Tubo aortico valvulado	Tubo precoagulado de 12 cm para aorta ascendente valvulado N° 25. Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 83°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia, con certificación FDA o CE.	Envase esteril individual

47	4	Tubo aortico valvulado	Tubo precoagulado de 12 cm para aorta ascendente valvulado N° 27. Válvula mecánica bivalva, rotatable post-implante, con valvas y anillo de carbono pirolítico, ángulo de apertura de valvas, mayor a 83°, de buen flujo laminar y mínima turbulencia, con certificación FDA o CE.	Envase estéril individual
48	1	Tubo aortico no valvulado	Tubo pre coagulado p/ aorta no valvulado bifurcado 18	Unidad
48	2	Tubo aortico no valvulado	Tubo pre coagulado p/ aorta no valvulado N° 20	Unidad
48	3	Tubo aortico no valvulado	Tubo pre coagulado p/ aorta no valvulado N° 24	Unidad
48	4	Tubo aortico no valvulado	Tubo pre coagulado p/ aorta no valvulado N° 26	Unidad
48	5	Tubo aortico no valvulado	Tubo pre coagulado p/ aorta no valvulado N° 28	Unidad
48	6	Tubo aortico no valvulado	Tubo pre coagulado p/ aorta no valvulado N° 30	Unidad
PROTESIS VASCULARES				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentación de Entrega
49	1	Protesis vascular	Tubo de politetrafluoraetileno (PTFE) N° 6mm	Unidad
49	2	Protesis vascular	Tubo de politetrafluoraetileno (PTFE) N° 8 mm	Unidad
49	3	Protesis vascular	Tubo de politetrafluoraetileno (PTFE) N° 10mm	Unidad
49	4	Protesis vascular	Tubo precoagulado de dacron anillado de 8mm	Unidad
49	5	Protesis vascular	Tubo precoagulado de dacron anillado de 10 mm	Unidad

ENDOPROTESIS AORTICA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
50	1	Endoprotesis Cardiovascular	Endoprotesis aortica torácica con ocho extremos con stent no recubiertos con marcas de seguridad. 28 x 150mm	Unidad
50	2	Endoprotesis Cardiovascular	Endoprotesis aortica torácica con ocho extremos con stent no recubiertos con marcas de seguridad. 30 x 150mm	Unidad
50	3	Endoprotesis Cardiovascular	Endoprotesis aortica torácica con ocho extremos con stent no recubiertos con marcas de seguridad. 32 x 150mm	Unidad
50	4	Endoprotesis Cardiovascular	Endoprotesis aortica torácica con ocho extremos con stent no recubiertos con marcas de seguridad. 34 x 200mm	Unidad
INSUMOS PARA CIRCULACION EXTRACORPOREA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
51	1	Oxigenador a membrana capilar de alta gama.	Oxigenador de Membrana microporosa, con filtro arterial incorporado y/o adosado Adultos Con recubierta Biocompatible a base de moléculas de heparina y proteínas o mejorados. Reservatorio venoso de 4000ml a 5000ml, reservorio de alta transparencia con drenaje venoso 1/2", con , reservorio de cardiotonía, con filtro y antiespumante con recubierta hidrofóbica.. Oxigenador con salida arterial de 3/8", conector de recirculación 1/4", intercambiador de temperatura con entrada y salida 3/8 Los componentes o insumos deberán presentarse en paquetes y/o kits acordes a lo solicitado, bajo estricta esterilización.	Unidad
51	2	Filtro Arterial	Filtro Arterial adulto 30 a 40 micras o mejor con o sin puente de recirculación Conectores en Y de 3/8" con salida de purga. Recubierta biocompatible a base de moléculas de heparina y albumina o mejor.	Unidad

51	3	Hemoconcentrador	Hemoconcentrador de adultos. Con fibras de polisulfona microporosa de 1,3 a 2 m ² de superficie, con tubos conectores de 1/4" de 45 a 50cm de longitud con clamp, accesorios 2 conectores para vía, con cierre seguro a rosca.(tipo luer lock)	Unidad
51	4	Set de Tubos para circulacion extracorporea	<p>Set de tubos de pvc para CEC, Presentacion en bandeja esteril con paquete separados para 1 MESA conteniendo como minimo. Linea arterial de 3/8" 250cm, linea Venosa de 1/2" de 250cm y una linea venosa 3/8 de 250 cm de longitud, tres aspiradores de 1/4 X 1/16 de 300cm, un tubo de 1/4 X 1/16 de 250cm de longitud, de reserva.</p> <p>2 PERFUSION 1 Tubo de rodillo arterial 1/2" 50 a 60 cm en medio de tubos 3/8" de un la 100cm y el otro extremo 150cm, 3 tres tubos de 1/4 de 250 cm en un extremo tubos de 3/8 de 50 a 60 cm para rodillo con conector libre en un extremo 3/8" - 1/4". Incluir linea de gases con filtro y 3 aisladores de presión de líneas.</p> <p>Debe contener 3 ACCESORIOS. 1 Conector de tubo en Y 1/2"-3/8"-3/8", 1 conector Y 3/8"-3/8"-3/8" 1Conector de tubo recto 3/8"con entrada lateral tipo luer lock 1 conector recto 1/2" con entrada latera tipo luer lock, 1 Conector de tubo en Y 1/4"-1/4"-1/4"4 llaves de tres pasos, 3 aisladores de presion con prolongador y llave de 3 pasos, 10 cintillos de seguridad.</p> <p>4 Paquete de CARDIOPLEGIA. TIPO 1/4 con inetercambiador de temperatura de 100ml. rodillo de 1/4", linea de recieculacion. infusor en tubo de 3/16" de 200cm.enbase individual esteril. Todos los tubos con recubierta biocompatible a base de moleculas de heparina y albumina o mejor. La bandeja debe ser compatible con máquina de extracorporea. Los componentes o insumos deberán presentarse en paquetes y/o kits acordes a lo solicitado, bajo estricta esterilización..</p>	Unidad
51	5	Set de Cardioplegia	Set de tubos para cardioplegia sanguínea tipo 1:4 biocompatible con filtro de 150 micras.	unidad
51	6	Cono de Centrifuga	Cono de centrifuga de segunda generacion de policarbonato de alta transparencia, con entrada y salida de 3/8", con sensor de flujo, recto con entrada y salida de 3/8", con recubierta biocompatible, de moleculas de heparina y protamina o mejor. Sistema compatible con Maquina de CEC. Los componentes o insumos deberán presentarse en paquetes y/o kits acordes a lo solicitado, bajo estricta esterilización. Los conos de centrifuga deberán ser compatibles o adaptables a maquina Biomedicus 560.	unidad

51	7	Oxigenador de PMP para Soporte vital extracorporeo de larga duracion.	Oxigenador para ECMO Adulto con fibras de polimetilpentene, entrada y salida de sangre de 3/8", con puertos para intercambiador de calor, con circuito, tubos de 3/8" con recubierta biocompatible a base de moleculas de heparina y proteina albumina o mejor. Incluir un soporte	Envase Individual Estéril
CONECTORES				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
52	1	Conector de tubo recto	Conector de tubo recto 1/4" - 1/4" con entrada lateral rosca y tapa tipo luer lock	Unidad
52	2	Conector de tubo recto	Conector de tubo recto 1/4" - 3/8" con entrada lateral rosca y tapa luer lock	Unidad
52	3	Conector de tubo recto	Corrector de tubo recto 3/8" - 3/8" con entrada lateral rosca y tapa luer lock	Unidad
52	4	Conector de tubo recto	Corrector de tubo recto 1/2" - 1/2" con entrada lateral rosca y tapa	Unidad
52	5	Conector de tubo recto	Conector de tubo recto 3/8" - 1/2" con entrada lateral rosca y tapa luer lock	Unidad
52	8	Conector de tubo en Y	Conector de tubo en Y 1/4"-1/4"-1/4"	Unidad
52	9	Conector de tubo en Y	Conector de tubo en Y 1/2"-3/8"-3/8"	Unidad
CANULAS AORTICAS				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
53	1	Canula arterial	Cánula Aortica Flexible con guía 18F punta biselada, pared delgada y alargada de una sola pieza, cuerpos bobinado con alambre resistente a las torsiones. un introductor ajustable marcas de profundidad	Envase estéril individual

53	2	Canula arterial	Cánula Aortica Flexible con guía 20F punta biselada, pared delgada y alargada de una sola pieza, cuerpos bobinado con alambre resistente a las torsiones. un introductor ajustable marcas de profundidad	Envase estéril individual
53	3	Canula arterial	Cánula Aortica Flexible con guía 22F punta biselada, pared delgada y alargada de una sola pieza, cuerpos bobinado con alambre resistente a las torsiones. un introductor ajustable marcas de profundidad	Envase estéril individual
53	4	Canula arterial	Cánula Aortica flexible con guía 24F punta biselada, pared delgada y alargada de una sola pieza, cuerpos bobinado con alambre resistente a las torsiones. un introductor ajustable marcas de profundidad	Envase estéril individual
53	6	Canula arterial	Cánula Femoral Arterial 43.2cm de 18F a 19 F, conector 3/8, cuerpo bobinado con alambre, resistente a la torsión, biselado, introductor con marcas radiopacas, non-vented	Envase estéril individual
53	7	Canula arterial	Cánula Femoral Arterial 43.2cm de 20F a 21 F, conector 3/8, cuerpo bobinado con alambre, resistente a la torsión, biselado, introductor con marcas radiopacas, non-vented	Envase estéril individual
53	10	Kit de canula femoral	Kit de cánula femoral Venosa19F	Envase estéril individual
53	11	Canula de Cardioplegia	Cánula de Cardioplegia Raíz de aorta 7Fr. Con tope	Envase estéril individual
53	12	Agujas de cardioplegia	Agujas de cardioplegia estandar 12Ga	Envase estéril individual
53	13	Agujas de cardioplegia	Agujas de cardioplegia estandar 16Ga (+-2)	Envase estéril individual
53	14	Conector en Y	Adaptador para perfusión coronaria en "Y" con dos salidas hembras y una salida tipo macho de 8,9 cm	Envase estéril individual
53	15	Canula arterial	Cánula arterial de Ostium coronario de 90°	Envase estéril individual
53	16	Canula arterial	Cánula arterial de Ostium coronario de 45°	Envase estéril individual

53	17	Tubo de succion Intracardiaco	Tubo de succión Intracardiaco Flexible Adulto	Envase estéril individual
53	18	aortotomo	Aortotomo de 4mm	Envase estéril individual
53	19	aortotomo	Aortotomo de 5mm	Envase estéril individual
CANULAS VENOSAS				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentación de Entrega
54	1	Cateter de succion intracardiaca	Catéter de Succión intracardiaca tipo Vent. 14 F (+/-2Fr) preformado Adulto	Envase estéril individual
54	2	Canula venosa	Cánula femoral venosa 19F	Envase estéril individual
54	3	Canula venosa	Cánula femoral venosa 21F	Envase estéril individual
54	4	Canula venosa	Cánula femoral venosa 23F	Envase estéril individual
54	5	Canula venosa	Cánula femoral venosa 25F	Envase estéril individual
54	6	Canula venosa	Cánula venosa punta metálica 22F conector de 3/8-35,6cm, biselado, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión punta multi puertos, línea de orientación de la punta	Envase estéril individual
54	7	Canula venosa	Cánula venosa punta metálica 24F conector de 3/8-35,6cm, biselado, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión punta multi puertos, línea de orientación de la punta	Envase estéril individual
54	8	Canula venosa	Cánula venosa punta metálica 28F conector de 3/8-35,6cm, biselado, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión punta multi puertos, línea de orientación de la punta	Envase estéril individual

54	9	Canula venosa	Cánula venosa punta metálica 30F (+/-1) conector de 3/8- 35,6cm, biselado, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión punta multi puertos, línea de orientación de la punta	Envase estéril individual
54	10	Canula venosa	Cánula venosa recta 26F conector de 3/8- 38.1cm, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad, punta cónica	Envase estéril individual
54	11	Canula venosa	Cánula venosa recta 28F conector de 3/8- 38.1cm, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad, punta cónica	Envase estéril individual
54	12	Canula venosa	Cánula venosa recta 30F conector de 3/8- 38.1cm, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad, punta cónica	Envase estéril individual
54	13	Canula venosa	Cánula venosa recta 32F conector de 3/8- 38.1cm, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad, punta cónica	Envase estéril individual
54	14	Canula venosa	Cánula venosa recta 34F conector de 3/8- 38.1cm, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad, punta cónica	Envase estéril individual
54	15	Canula venosa	Cánula venosa recta 36F conector de 3/8- 38.1cm, cuerpo bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad, punta cónica	Envase estéril individual
54	16	Canula venosa	Cánula venosa punta maleable 26F conector de 3/8- 38,1cm, cuerpo cónico bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad	Envase estéril individual
54	17	Canula venosa	Cánula venosa punta maleable 28F conector de 3/8- 38,1cm, cuerpo cónico bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad	Envase estéril individual
54	18	Canula venosa	Cánula venosa punta maleable 30F conector de 3/8- 38,1cm, cuerpo cónico bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad	Envase estéril individual

54	19	Canula venosa	Cánula venosa punta maleable 32F conector de 3/8-38,1cm, cuerpo cónico bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad	Envase estéril individual
54	20	Canula venosa	Cánula venosa punta maleable 34F conector de 3/8-38,1cm, cuerpo cónico bobinado de alambre, resistente a la torsión, multi puertos, marcas radiopacas de profundidad	Envase estéril individual
54	21	Canula venosa	Cánula venosa doble estadio 36/46F con conector de 3/8 o 1/2 cuerpo cónico bobinado de alambre, resistente a la torsión.	Envase estéril individual
54	22	Canula venosa	Cánula venosa doble estadio 32/40F con conector de 1/2 cuerpo cónico bobinado de alambre, resistente a la torsión.	Envase estéril individual
54	23	Torniquete quirurgico	Set de torniquetes vasculares	Envase estéril individual
54	24	Torniquete quirurgico	Set de torniquetes venas cavas	Envase estéril individual
54	25	Conector de vena safena	Conector de vena safena 5.1cm 3mm.	Envase estéril individual
54	26	Aspirador de Arterias	Aspirador de coronarias 10Fr pico suave	Envase estéril individual
54	27	Conector en Y	Conector para perfusión coronaria en y de 1/4 x 1/4 x 1/4 con entrada lateral con rosca y tapa.	Envase estéril individual
54	28	Conector en Y	Conector para perfusión coronaria en y de 3/8 x 3/8 x 3/8 con entrada lateral con rosca y tapa.	Envase estéril individual
CATETERES VASCULARES				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
55	1	Cateter para Vias centrales adulto	Catéter venoso central 3 lumen Set Catéter venoso central 7 Fr x 16-20 cm, (18 Ga, 18 Ga, 16 Ga) tipo Seldinger	Unidad

55	2	Cateter para Vias centrales adulto	Catéter venoso central 2 lumen Set Catéter venoso central 7 Fr x 16-20 cm,(18 Ga, 16 Ga) tipo Seldinger	Unidad
56	1	Cateter Arterial para Tecnica de Seldinger	Catéter Intra-arterial N° 22G de 6 a 10 cm de longitud, aguja de puncion y guia metalica.	Envase Individual Estéril
56	2	Cateter Arterial para Tecnica de Seldinger	Catéter Intra-arterial tipo Seldinger N°20G de 6 a 10 cm de longitud, aguja de puncion y guia metalica.	Envase Individual Estéril
INSUMOS PARA CIRUGIA CORONARIA SIN EXTRACORPOREA 1				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
57	1	Estabilizador de Arteria Coronaria	Estabilizador descartable para cirugía de Coronaria sin CEC con cabeza móvil con estabilizador de punta de corazón	Envase individual esteril
57	2	Shunt para arteria coronaria	Shunt intracoronario 1,5mm	Envase individual esteril
57	3	Shunt para arteria coronaria	Shunt intracoronario 2mm	Envase individual esteril
57	4	Shunt para arteria coronaria	Shunt intracoronario 2,5mm	Envase individual esteril
INSUMOS PARA CIRUGIA CORONARIA SIN EXTRACORPOREA 2				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
58	1	Equipo para drenaje pleural	Drenaje con sistema de aspiración continúa de 3 cámaras de 2000 a 2500ml, Reservorio AyB con válvula de seguridad para presión negativa, Regulación de presión en seco o con nivel de agua. Cámara de drenaje de aire. Con manguera de silicona de 200 a 250cm, conector multimedidas.	Envase individual esteril

58	3	Cateter de drenaje	28Fr de drenaje mediastinal Envase individual estéril	Envase individual estéril
58	4	Cateter de drenaje	32Fr de drenaje mediastinal Envase individual estéril	Envase individual estéril
58	5	Cateter de drenaje	34Fr de drenaje mediastinal Envase individual estéril	Envase individual estéril
58	6	Cateter de drenaje	36Fr de drenaje mediastinal Envase individual estéril	Envase individual estéril
MARCAPASOS IMPLANTABLES				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
59	1	Generador de marcapaso unicameral VVIR	Control de captura ventricular, Informes de los histogramas. Histogramas de la frecuencia cardíaca Perfil de frecuencia indicado por el sensor Diagnósticos seleccionados por el médico Tendencia de la frecuencia personalizada Datos del control de captura ventricular Datos de frecuencia rápida. Conector IS-1, bipolar. Con electrodo correspondiente de <u>Fijación Pasiva</u> con aletas, liberación de esteroides, 58 cm de longitud.	Unidad
59	2	Generador de marcapaso unicameral VVIR	Control de captura ventricular, Informes de los histogramas. Histogramas de la frecuencia cardíaca Perfil de frecuencia indicado por el sensor Diagnósticos seleccionados por el médico Tendencia de la frecuencia personalizada Datos del control de captura ventricular Datos de frecuencia rápida. Conector IS-1 bipolar. Con electrodo correspondiente de <u>Fijación activa</u> , liberación de esteroides 58 cm de longitud.	Unidad
59	3	Generador de marcapaso Bicameral DDDR	Control de captura ventricular/ atrial Sensado asegurado vent./ atrial Informes de los histogramas. Histogramas de la frecuencia cardíaca Perfil de frecuencia indicado por el sensor Diagnósticos seleccionados por el médico Tendencia de la frecuencia personalizada Datos del control de captura ventricular Datos de frecuencia rápida. Conector IS-1 bipolar, Con electrodo correspondiente de <u>Fijación activa</u> , liberación de esteroides 52 cm de longitud auricular y <u>Fijación pasiva</u> con aleta de 58 cm de longitud ventricular.	Unidad

INTRODUCTORES Y ELECTRODOS PARA MARCAPASOS A				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
60	1	Introduccion p/ Electrodo marcapasos temporarios	Introduccion para marcapaso temporario de 7Fr.	Envase Individual Estéril. Descartable
60	2	Electrodo de marcapaso temporario	Electrodo de marcapaso temporario endocardico . Con aguja recta.	Envase Individual Estéril
INTRODUCTORES Y ELECTRODOS PARA MARCAPASOS B				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
61	1	Introduccion p/ Electrodo marcapasos definitivos	Introduccion para marcapaso definitivo de 7Fr. Longitud de la vaina 16 cm (+/- 2cm). Sistema Peel Away.	Envase Individual Estéril. Descartable
61	2	Introduccion p/ Electrodo marcapasos definitivos	Introduccion para marcapaso definitivo de 8Fr. Longitud de la vaina 16 cm (+/- 2cm). Sistema Peel Away	Envase Individual Estéril. Descartable
KIT DE CATETER BALON INTRA-AORTICA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
62	1	Kit para balón de contrapulsación	Kit de cateter de balón intra-aortico 7 Fr, 30cc., revestimiento hidrofilo sobre la membrana, valvula unidireccional atado para facilitar su uso, longitud insertable 27,3"/ 69,3 + - 1cm compaqtible con equipo Arrow, modelo Autocat 2. longitud de la Vaina: 6"/ 15 cm. + - 1 cm. ID lumen central: 0,27". Alambre guia 0,025 " como maximo, material del cateter: poliuretano. largo globo de la membrana: 9,1"/ 230 mm. Diametro de Inflado: 14 mm.. Con Jeringa p/ Punsión, Instroductor, Balón , Conector a Bomba de Contrapulsación. Compatible con Equipo Arrow. Modelo Autocat 2	Envase Individual Estéril

62	2	Kit para balón de contrapulsación	Kit de cateter de balón intra-aortico 8 Fr, 40cc., revestimiento hidrofilo sobre la membrana, valvula unidireccional atado para facilitar su uso, longitud insertable 27,3"/ 69,3 + - 1cm compaqtible con equipo Arrow, modelo Autocat 2. longitud de la Vaina: 6"/ 15 cm. + - 1 cm. ID lumen central: 0,27". Alambre guia 0,025 " como maximo, material del cateter: poliuretano. largo globo de la membrana: 10,2"/ 260 mm. Diametro de Inflado: 15 mm.. Con Jeringa p/ Punsión, Instroductor, Balón , Conector a Bomba de Contrapulsación. Compatible con Equipo Arrow. Modelo Autocat 2	Envase Individual Estéril
INSUMOS PARA ECMO				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
63	1	Oxigenador a Membrana Capilar- Oxigenador de PMP para Soporte vital extracorporeo de larga duracion.	Oxigenador de polimetil pentene, con centrifuga y mecanismos electronicos de medicion integrado. Con circuito y accesorios. Compatible con maquina Cardio Help. De 7 lpm	Envase Individual Estéril
63	2	Canula Arterial	Canula Arterial, de poliuretano con recubierta biocompatible de 23cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 17Fr.	Envase Individual Estéril
63	3	Canula Arterial	Canula Arterial, de poliuretano con recubierta biocompatible de de 23cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 19Fr.	Envase Individual Estéril
63	4	Canula Arterial	Canula Arterial, de poliuretano con recubierta biocompatible de de 23cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 21Fr.	Envase Individual Estéril
63	5	Canula Venosa	Canula Arterial, de poliuretano con recubierta biocompatible de 23cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 23Fr.	Envase Individual Estéril
63	6	Canula Venosa	Canula Venosa, de poliuretano con recubierta biocompatible de 23cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 21Fr.	Envase Individual Estéril
63	7	Canula Venosa	Canula venosa, de poliuretano con recubierta biocompatible de 38cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 19Fr.	Envase Individual Estéril

63	8	Canula Venosa	Canula venosa, de poliuretano con recubierta biocompatible de 55cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 21Fr.	Envase Individual Estéril
63	9	Canula Venosa	Canula venosa, de poliuretano con recubierta biocompatible de 55cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 25Fr.	Envase Individual Estéril
63	10	Canula Venosa	Canula venosa, de poliuretano con recubierta biocompatible de 55cm de longitud, con introductor de pvc, con conector de 3/8" Numero 29Fr.	Envase Individual Estéril
63	11	Kit de Insercion de canulas Arteriales	Kit de insercion arterial contenido: 1 aguja de de puncion de 18Ga, 4 dilatadores de 20cm de 10 a12fr, 12 a 14fr, 14 a 16fr, 16 a 18fr. 1 Alambre guia de 100cm de longitud,1 jeringa de 10ml.	Envase Individual Estéril
63	12	Kit de insercion de canulas Venosas	Kit de insercion arterial contenido: 1 aguja de de puncion de 18Ga, 4 dilatadores de 20cm de 10 a12fr, 12 a 14fr, 14 a 16fr, 16 a 18fr. 1 Alambre guia de 150cm de longitud,1 jeringa de 10ml	Envase Individual Estéril
VALVULOPLASTIA MITRAL				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
64	1	Kit de Valvuloplastia Mitral	kit de valvuloplastia mitral N° 28 x 5 cm de longitud. Con cateter balon para dilatacion y balon . Envase Individual esteril	Unidad
64	2	Kit de Valvuloplastia Mitral	kit de valvuloplastia mitral N°30 x5cm(+/-1)de longitud. Con cateter balon para dilatacion y balon Envase Individual esteril.	Unidad
RESINCRONIZACION CARDIACA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
65	1	GENERADOR PARA RESINCRONIZACION CARDIACA	Generador para estimulación Tricameral (Resincronizacion cardiaca) con introductor y electrodo de fijacion activa para Auricula derecha; con introductor y electrodo de fijacion activa para ventriculo derecho; con introductor, y kit implante con electrodo para seno coronario	Unidad

CARDIODESFIBRILADOR UNICAMERAL				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
66	1	CARDIODESFIBRILADOR UNICAMERAL	<ul style="list-style-type: none"> •Unicameral Con electrodo para desfibrilación. Fijación activa. Multiprogramable. Para detección y terapia de arritmia ventriculares	Unidad
VALVULA TRASNSFEMORAL				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
67	1	Kit de Valvula cardiaca transcateter	Valvula cardiaca aortica transcateter percutanea, transfemoral, <u>con sistema de liberación auto-expandible</u> , con cateter balon de pre-dilatación y post-dilatación. (kit completo de sistema de liberación), las medidas seran solicitadas al oferente de acuerdo a cada paciente en particular. Con certificacion FDA y CE. Se precisa la presencia de un cardiologo especialista en el producto (proctor) para cada implante. Deberán contar con una experiencia mínima de 5 años en la utilización de estas prótesis con uno u otro sistema de liberación sin notificación a Vigilancia Sanitaria que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización y en la liberación de las prótesis.	Kit
68	1	Kit de Valvula cardiaca transcateter	Valvula cardiaca aortica transcateter percutanea, transfemoral, <u>con sistema de liberación con balón expandible</u> , con cateter balon de pre-dilatación y post-dilatación. (kit completo de sistema de liberación), las medidas seran solicitadas al oferente de acuerdo a cada paciente en particular. Con certificacion FDA y CE Se precisa la presencia de un cardiologo especialista en el producto (proctor) para cada implante. Deberán contar con una experiencia mínima de 5 años en la utilización de estas prótesis con uno u otro sistema de liberación sin notificación a Vigilancia Sanitaria que se hayan evidenciado fallas en la calidad que se técnica en su utilización y en la liberación de las prótesis	
PROTESIS VASCULAR				

Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
69	1	Protesis Vascular aortica combinada	Protesis combinada de endoprotesis cubierta de nitinol compatible con RMN y protesis vascular en un mismo producto, con collarin de sutura para anastomosis en la pared de la aorta, diseñada para la tecnica de trompa de elefante congelada en pacientes con patologias aorticas complejas con diametro de la endoprotesis de 20mm a 40mm y longitud de mago quirurgico de 50mm a 70 mm	Unidad
PROTESIS BIOLOGICAS AORTICAS SIN SUTURA				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
70	1	Protesis Biológica Aórtica	Prótesis Valvular Aórtica Biológica con tratamiento anticálcico de pericardio Bovino, <u>Con stent flexible de rápida implantación con hasta un máximo de 3 suturas.</u> Con armazón expandible de acero inoxidable N° 19. Con soporte de liberación flexible. La Empresa deberá disponer de un Proctor para los primeros 10(diez) implantes.	Unidad
70	2	Protesis Biológica Aórtica	Prótesis Valvular Aórtica Biológica con tratamiento anticálcico de pericardio Bovino, <u>Con stent flexible de rápida implantación con hasta un máximo de 3 suturas.</u> Con armazón expandible de acero inoxidable N° 21. Con soporte de liberación flexible.. La Empresa deberá disponer de un Proctor para los primeros 10(diez) implantes.	Unidad
70	3	Protesis Biológica Aórtica	Prótesis Valvular Aórtica Biológica con tratamiento anticálcico de pericardio Bovino, <u>Con stent flexible de rápida implantación con hasta un máximo de 3 suturas.</u> Con armazón expandible de acero inoxidable N° 23. Con soporte de liberación flexible..La Empresa deberá disponer de un Proctor para los primeros 10(diez) implantes.	Unidad
70	4	Protesis Biológica Aórtica	Prótesis Valvular Aórtica Biológica con tratamiento anticálcico de pericardio Bovino, <u>Con stent flexible de rápida implantación con hasta un máximo de 3 suturas.</u> Con armazón expandible de acero inoxidable N° 25. Con soporte de liberación flexible. La Empresa deberá disponer de un Proctor para los primeros 10(diez) implantes.	Unidad

70	5	Protesis Biológica Aórtica	Prótesis Valvular Aórtica Biológica con tratamiento anticálcico de pericardio Bovino, Con stent flexible de rápida implantación con hasta un máximo de 3 suturas. Con armazón expandible de acero inoxidable N° 27. Con soporte de liberación flexible. . La Empresa deberá disponer de un Proctor para los primeros 10(diez) implantes.	Unidad
71	1	Cauterio manual de alta temperatura.	Cauretio manual punta fina a batería, descartable, esteril	Unidad
INSUMOS VARIOS				
Lote	Item	Descripción	Especificaciones Técnicas	Presentacion de Entrega
72	1	Pico de electrobisturi	Descartable. Compatible con equipo universal.	Envase individual esteril
73	1	placa de electrobisturi	electrodo de retorno con sistema REM, con gel poliadhesivo que reduce el riesgo de invasion de fluidos, con cable de 3mts. Y conexión universal superficie minima de 21"	Unidad
74	1	Hoja de bisturi de acero inoxidable	Hoja de bisturi N° 10	Envase individual esteril
75	1	Campo Adhesivo Quirurgico	Barrera antibacteriana, Alta tasa de transmisión de vapor 30cm x 28cm	Envase individual esteril
76	1	Campo Adhesivo Quirurgico	Barrera antibacteriana, Alta tasa de transmisión de vapor 45cm x 55cm	Envase individual esteril
77	1	Campo Adhesivo Quirurgico	Barrera antibacteriana, Alta tasa de transmisión de vapor 56cm x 84cm	Envase individual esteril
78	1	Aposito curativo quirurgico	Apósito Post Operatorio. Barrera antibacteriana, impermeable 9,5 cm x 8,5 cm	Envase individual esteril

79	1	Packs Quirurgicos	Pack para cirugía Cardíaca Compuesto por: 6 CAMISOLINES QUIRÚRGICOS EN TELA NO TEJIDA SMMMS CON REFUERZO EN IMPERMEABLE, CON TOALLAS DE MANO. 1 DESCARTADOR MAGNÉTICO DE AGUJAS ADHESIVADO EN LAMINADA 1 BOLSA PARA CÁNULA DE ASPIRACIÓN TELA POLIETILENO 1 CAMPO PODÁLICO DE 1.50X2.40 MTS. TELA BILAMINADO/BARRERA ABSOLUTA (VISCOSA+POLIETILENO) ADHESIVADO EN UN EXTREMO 1 CAMPO CEFÁLICO DE 1.50X2.40 MTS. TELA BILAMINADO/BARRERA ABSOLUTA (VISCOSA+POLIETILENO) ADHESIVADO EN UN EXTREMO CAMPO FENESTRADO ADHESIVADO DE 1.50X1.50 MTS TELA BILAMINADA/BARRERA ABSOLUTA (VISCOSA+POLIETILENO) 2 CAMPOS CHICOS DE 0,75X0.75 TELA BILAMINADA/BARRERA ABSOLUTA (VISCOSA+POLIETILENO) ADHESIVADO EN UN EXTREMO 1 CAMPO DE INCISIÓN DE 20X30 CM EN LÁMINA ADHESIVA POLIURETANO . 1 FUNDA DEMESA DE 0.75X1.40 CM TELA BILAMINADA/BARRERA ABSOLUTA (VISCOSA+POLIETILENO) 20 COMPRESAS DE GASA RECTILÍNEA CON HILO DETECTABLE A LOS RX, DE 10X10 CM. 5 COMPRESAS DE GASA RECTILÍNEA CON COLA Y DETECTABLE A RX DE 45X45 CM 1 ENVOLVEDOR DE 2.00X1.30 CM TELA POLIETILENO DOBLE ENVASE DE POUCH ESTÉRIL POR ETO(OXIDO DE ETILENO)	Envase individual esteril
80	1	Traductor de presion arterial	Traductor de Presión invasiva arterial, con prolongadores rígidos de 2metros y conexión tipo DTX plus, compatible con monitores BLT Y/O NIHON KOHDEN.	Unidad
81	1	Prolongador arterial	Extensores para Presión invasiva 120cm como mínimo	Unidad
82	1	Prolongador arterial	Extensores arterial con llave de 3 pasos de 120cm como mínimo	Unidad
83	1	Llave de 3 Vias	Lave de 3 pasos a rosca de alta eficacia	Envase individual esteril
84	1	Prolongador de Via	Tubo para extensión de línea venosa de 60 cm como minimo y 120 cm como maximo con llave de 3 vias	Envase individual esteril
85	1	Sonda de aspiracion	Circuito cerrado para aspiración endotraqueal (adulto) N° 16	Envase individual esteril

86	1	Clipadora	ligaclip de 11,5mm de 35 (+-5) clips descartable	Unidad
87	1	Guante Quirurgico	Guante 7,0 hipoalergenico, libre de talco, en pares	Envase esteril
88	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 3/0, 2 agujas 1/2 circulo punta cilíndrica con dos agujas de acero inoxidable de 26mm (+/- 1mm) Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual esteril
89	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 3/0 , 2 agujas 31mm (+/- 1mm) 1/2 circulo punta cilíndrica Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual esteril
90	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 4/0, 2 agujas 17mm (+/- 1mm) 1/2 circulo punta cilíndrica Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual esteril
91	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 4/0, 2 agujas 22mm (+/- 1mm) 1/2 circulo punta cilíndrica Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual esteril
92	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 4/0 2 agujas 26mm (+/- 1mm)1/2 circulo punta cilíndrica Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual esteril
93	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 5/0, 2 agujas 17mm (+/- 1mm) 1/2 circulo punta cilíndrica Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual esteril

94	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 6/0 , 2 agujas 13mm (+/- 1mm), 3/8 de círculo punta cilíndrica Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual estéril
95	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 6/0, 2 agujas 9mm (+/- 1mm), 3/8 de círculo punta cilíndrica Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual estéril
96	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 7/0, 2 agujas 9mm (+/- 1mm), 3/8 de círculo punta cilíndrica +/- 1mm, Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Envase individual estéril
97	1	Hilo para Sutura Polipropileno	Nº 8/0, 2 agujas 8mm (+/- 1mm) , 3/8 de círculo punta cilíndrica , Monofilamento, estéril, no absorbible, resistente al tejido calcificado y a los injertos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable. Longitud mínima de la hebra 60 cm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos, color azul.	Unidad
98	1	Hilo para Sutura Poliéster	KIT CON 10 HILOS. Nº 2/0. Con dos agujas de acero inoxidable, cilíndricas de 16mm (\pm 1). Medio Círculo No absorbible, estéril de poliéster trenzado, longitud mínima 60 cm. Con pledget de Politetrafluoroetileno (PTFE) de 3x3x1, 5mm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, color blanco y azul o verde.	Kit de 10und Esteril
99	1	Hilo para Sutura Poliéster	KIT CON 10 HILOS. Nº 2/0. Con dos agujas de acero inoxidable, cilíndricas de 20mm (\pm 1). Medio Círculo. No absorbible, estéril de poliéster trenzado, longitud mínima 60 cm. Con pledget de Politetrafluoroetileno (PTFE) de 7x3x1, 5mm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable, color blanco y azul o verde.	Kit de 10und Esteril

100	1	Hilo para Sutura Poliéster	Nº 2/0, dos agujas 20mm, 1/2 círculo, punta cilíndrica +/- 1mm Medio Círculo. No absorbible, estéril de poliéster trenzado, longitud mínima 60 cm. Con pledget de Politetrafluoroetileno (PTFE) de 7x3x1, 5mm. Los extremos de unión de las agujas y el hilo deben estar fuertemente adheridos. Las agujas deben ser fuertes y con buen filo, de acero inoxidable, color blanco y azul o verde.	Envase individual esteril
101	1	Hilo para Sutura Poliéster	Nº 2/0, 2 agujas 20mm (± 1), 1/2 círculo punta cilíndrica SIN pledget. No absorbible, estéril de poliéster trenzado con recubrimiento de polibutilato o siliconado, resistente en la aproximación de los tejidos y en el uso de implante de prótesis valvulares, longitud mínima 60 cm. Las agujas deben ser de acero inoxidable, fuertemente adheridos, azules o verdes.	Envase individual esteril
102	1	Electrodo de marcapaso temporario	Nº 3/0 con doble aguja, 1/2 círculo 17mm y recta 88mm de acero inoxidable Multifilamento epicárdico.	Envase individual esteril
103	1	Hilo para sutura acido poliglicolico	Nº 0, con aguja de acero inoxidable de 40mm, 1/2 círculo, punta cilíndrica, fuerza tensil 26, color violeta.	Envase individual esteril
104	1	Hilo para sutura acido poliglicolico	Nº 1, con aguja de acero inoxidable de 40mm, 1/2 círculo, punta cilíndrica, fuerza tensil 26, color violeta.	Envase individual esteril
105	1	Hilo para sutura acido poliglicolico	Nº 2/0, con aguja de acero inoxidable de 40mm, 1/2 círculo punta cilíndrica, fuerza tensil 26, color violeta.	Envase individual esteril
106	1	Hilo para sutura acido poliglicolico	Nº 3/0, con aguja de acero inoxidable de 26mm (+/- 1mm), 1/2 círculo punta cilíndrica, fuerza tensil 26, color violeta.	Envase individual esteril
107	1	Hilo para Sutura Poliamida	Nº 3/0 con aguja atraumática de acero inoxidable de 3/8 de círculo 19 mm (+-1mm) extremos de unión de las agujas de hilos deben estar fuertemente adheridos, color negro o azul .	Envase individual esteril
108	1	Hilo para sutura Seda	Nº 0 con aguja de acero inoxidable de 30mm, 3/8 punta cortante, color negro.	Envase individual esteril

109	1	Hilo para sutura Acero	N° 5 con aguja de Acero Inoxidable de 48mm punta lanceolada de 1/2 circulo, Monofilamento no absorbible. La sutura de acero inoxidable debe estar compuesta de acero inoxidable 316L conforme a ASTM Standart F138 Grado2 "Barra de acero inoxidable y alambres para implante quirurgicos"	Envase individual esteril
110	1	Hilo para sutura Acero	N° 6 con aguja de Acero Inoxidable de 48mm punta lanceolada de 1/2 circulo, Monofilamento no absorbible. La sutura de acero inoxidable debe estar compuesta de acero inoxidable 316L conforme a ASTM Standart F138 Grado2 "Barra de acero inoxidable y alambres para implante quirurgicos"	Envase individual esteril
111	1	Cera para Hueso	Hemostatico quirurgico topico fabricado a partir de la cera de abejas emblanquesida y palmitato de isopropilo. 2,5 gr.	Envase individual esteril
112	1	Hilo para Sutura algodón	N° 3/0, SIN AGUJA, 15x45cm color blanco con revestimiento de polibutilato	Envase individual esteril
113	1	Hilo para Sutura algodón	N° 4/0, SIN AGUJA, 15X45cm, color con revestimiento de polibutilato	Envase individual esteril
114	1	Hilo para Sutura algodón	N° 2/0, sin aguja,15x45cm color blanco con revestimiento de polibutilato .	Envase individual esteril
115	1	Hilo para Sutura algodón	N° 0, SIN AGUJA, 15 (-5cm) x 45cm (+30cm) color blanco con revestimiento de polibutilato	Envase individual esteril
116	1	hilo para sutura Poliglecarpona	Sutura de poliglecaprone N° 3/0, aguja de 24mm 3/8 circulo punta cortante +-1mm incoloro 70cm longitud como mínimo.	Envase individual esteril
117	1	Cinta cardiaca	Cinta Cardiaca de algodón3,5mm x 80cm color blanco	Envase individual esteril
118	1	Esponja celulosa para hemostasia	Malla de celulosa regenerada oxidada hemostática absorbible 10.2cm x 20.3cm	Envase individual esteril

119	1	Esponja de celulosa p/ hemostasia	Hemostático bactericida celulosa oxidada regenerada de origen vegetal, en fibras de 5-6cm x4- 5 cm	Envase individual esteril
120	1	Sistema Colector de Orina	Bolsa de 1800 ml como mínimo, con válvula de retención, salida de gases y desagote, con medidor externo graduado de 500 ml mínimo. Sistema cerrado con válvula de no retorno. Con urinómetro.	Envase individual esteril
121	1	Cola biológica hemostatica	Cola Biológica Hemostática con aplicador 15gr.+ fco catalizador	Envase individual esteril
122	1	Parche de Pericardio Bovino	Parche de pericardio Bovino Con tratamiento de glutaraldeido 10 x 10cm (+/-5mm)	Envase individual esteril
123	1	Parche de PTFE	Parche de Politetrafluoroetileno (PTFE) Ó Teflón Felt 15cm x 15cm	Envase individual esteril
124	1	Electrodos para medición de profundidad anestésica y sedación en forma continua y no invasiva.	Electrodo descartables para medición de EEG frontal para medición de profundidad anestésica y sedación. cuatro canales de EEG frontal simultáneos y en tiempo real. Dos canales izquierdos y dos canales derechos que reflejen la actividad eléctrica de la corteza frontal y prefrontal del cerebro. Debe permitir la medición del valor de impedancia de contacto los electrodos de EEG en kilohmios con códigos de color. El equipo deberá ser proveído por la empresa adjudicada en sistema comodato, encargada del mantenimiento preventivo y correctivo del equipo durante el periodo de vigencia del contrato..	Unidad
125	1	Set de sensores para monitorización cerebral.	Electrodos para monitorización de la oxigenación tisular regional con medición de oxigenación regional en forma continua y no invasiva. electrodos descartables para medición de la oxigenación mixta cerebral frontal y tisular regional. Tecnología basada en espectroscopía de reflectancia difusa a múltiples distancias. Para monitorización continua y no invasiva de la saturación de oxígeno de la hemoglobina regional en el tejido cerebral debajo del sensor. debe incluir dos sensores, uno para el lado izquierdo y otro para el lado derecho. El equipo deberá ser proveído por la empresa adjudicada en sistema comodato y esta será la encargada del mantenimiento preventivo y correctivo del mismo durante el periodo de vigencia del contrato respectivo.	Unidad

126	1	Catéter para monitoreo hemodinámico	Catéter para monitoreo hemodinámico con accesorios para medición por termodilución transpulmonar via arteria femoral para pacientes adultos. Debe incluir: Cateter para arteria femoral de 20cm y f5Fr, alambre guia de Nitidol y Luer, carcasa para sensor de temperatura de inyección, Transductor de presión arterial con linea 150cm marcado en Rojo, transductor de presión venosa con linea de 150cm marcado en Azul y conjunto de lavado del bifurcador. El equipo deberá ser proveído por la empresa adjudicada en sistema comodato y esta será la encargada del mantenimiento preventivo y correctivo del mismo durante el periodo de vigencia del contrato respectivo.	Unidad
127	1	Catéter para monitoreo hemodinámico	Catéter para Monitoreo Hemodinamico avanzado para medición por termodilución transpulmonar via arteria radial para pacientes adultos. Debe incluir: Catéter para arteria radial de 50cm y f4Fr, alambre guia de Nitidol y Luer, carcasa para sensor de temperatura de inyección, Transductor de presion arterial con linea 30cm marcado en Rojo, transductor de presión venosa con línea de 120cm marcado en Azul y conjunto de lavado del bifurcador. El equipo debera ser proveido por la empresa adjudicada en sistema comodato y esta será la encargada del mantenimiento preventivo y correctivo del mismo durante el periodo de vigencia del contrato respectivo	Unidad
128	1	Catéter para monitor hemodinámico avanzado	Sonda con fibra óptica, descartable, para medición continua de la saturación venosa central, longitud de 37cm. La sonda debe ser introducida en catéteres venosos centrales de 20cm de longitud. El equipo deberá ser proveído por la empresa adjudicada en sistema comodato, encargada del mantenimiento preventivo y correctivo del equipo durante el periodo de vigencia del contrato	Unidad
129	1	Compresa de vientre	Sobre de 5 compresas de vientre 45X45cm esteril color blanco sin control radiológico	unidad
130	1	MANTA TÉRMICA	Sistema de calentamiento por convección flujo de aire forzado para la prevención de hipotermia central por calentamiento de aire de mantas de único uso posicionadas, bajo o alrededor del paciente. Perforaciones en las mantas en la cara en contacto con el paciente. orificios de evacuación de fluidos. ancho 91cm, ancho del campo 122cm largo del campo 61 cm. longitud. 221cm	unidad
131	1	Alambre guía	Guia super stiff de 260 ± 20 cm	Unidad

132	1	Alambre guía	Guia Super Stiff de 135 ± 20 cm	Unidad
133	1	Cateter de Termodilucion Tipo Swang Ganz	Catéter de Termodilucion 6 a 7 French:Envase Individual Esteril.	Envase Individual esteril

OBSERVACION: El oferente presentará su oferta original de los documentos que comprenden la oferta de acuerdo con lo solicitado en el PBC; junto con una copia en formato digital (Medio magnético) que deberá contener todo lo presentado al igual que la oferta original tanto del formulario de Precios como las documentaciones que acompañen al mismo totalmente escaneadas.

Identificación de la unidad solicitante y justificaciones

La Entidad solicitante: Instituto Nacional de Cardiología Hospital San Jorge

Se realiza el presente llamado en base a la necesidad de contar con dotación de los materiales necesarios a los diferentes servicios, a fin de brindar una atención integral eficaz y oportuna, acorde a las políticas de salud orientadas al cumplimiento de la visión de esta cartera sanitaria.

Dicho llamado es procesado en forma anual y las especificaciones técnicas fueron elaboradas de acuerdo a las necesidades de acuerdo y respetando normas establecidas en cuanto a calidad y seguridad de cada producto a adquirirse.

Plan de entrega de los bienes

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

Lugar de Entrega: *La recepción del suministro será preferentemente en el horario de 07:00a 13:00 horas, (Día Hábil) en el Instituto Nacional de Cardiología Hospital San Jorge. Solicitados se darán por entregados cuando sean efectivamente recibidos y cuenten con las de remisión por los responsables designados por cada servicio y fiscalizadores correspondientes.*

Cronograma de Entrega:

Las órdenes de compras serán emitidas por la DGGIES previa solicitud del Hospital San Jorge y comunicadas al Proveedor adjudicado vía correo electrónico. Los plazos serán computados en días corridos. El proveedor deberá contar con la capacidad necesaria para realizar entregas fraccionadas, la recepción en cuanto a las cantidades y plazos se realizará de la siguiente manera:

Para los Lotes con cantidades Mínimas y Máximas

Plazos de Entrega

1 era Entrega 20 % de la cantidad mínima adjudicada	El oferente tendrá un plazo de hasta 15(quince) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción por parte del oferente de las Ordenes de Compras
2da. Entrega hasta el 30 % de la cantidad mínima adjudicada:	El oferente tendrá un plazo de hasta 20(veinte) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción por parte del oferente de las Ordenes de Compras
Saldo de la Cantidad Mínima	El saldo de la cantidad mínima adjudicada será fraccionado según necesidad y stock del Servicio para su entrega. El oferente tendrá un plazo de hasta 30 (treinta) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción por parte del oferente de las órdenes de compra.
Cantidad Máxima	Las cantidades máximas serán fraccionadas según necesidad y stock del Servicio para su entrega, con Orden de Compras emitida por la Dirección General de Gestión de insumos Estratégicos en Salud, una vez emitida la totalidad de las cantidades mínimas, a ser entregadas hasta <u>30 días</u> corridos, contados a partir de la recepción de la Orden de compra por parte del proveedor.

Para los Lotes 15, 16 y 36

Se emitirá según necesidad donde el oferente tendrá un plazo de hasta 07 (siete) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción por parte del oferente de las Ordenes de Compras.

Procedimiento de Entrega de Órdenes de Compra:

Sera comunicado al proveedor vía correo electrónico la existencia de órdenes de compra para la entrega de los productos que le fueran adjudicados en el presente llamado.

En caso que el proveedor adjudicado no hiciera efectiva la confirmación de lectura del correo electrónico, en forma inmediata, el primer día hábil siguiente a la comunicación realizada se procederá a fecharlas, contándose como fecha de recepción de la orden por parte del proveedor.

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:

EMBALAJES, ENVASES Y OTROS REQUISITOS

Los embalajes 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.

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:

Inspecciones y Pruebas: Las Inspecciones y Pruebas, se realizarán:

Durante la Evaluación: En las muestras presentadas si se solicitaren se verificarán, si corresponden al producto solicitado y ofertado, en cuanto a especificaciones técnicas solicitadas que serán evaluadas por los profesionales técnicos que integran la comisión respectiva, así como la presentación, marca, origen, procedencia y fabricante que deberán estar impresas en el embalaje primario. En caso de detectarse discrepancia en los mismos la oferta del ítem correspondiente será rechazada.

Requisitos para la entrega de los productos adjudicados

Todos los productos adjudicados para su entrega deben tener la impresión **USO EXCLUSIVO DEL MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA Y BIENESTAR SOCIAL**, fecha de vencimiento y lote visible según la naturaleza del bien adquirido, con tinta de difícil remoción. Origen, marca, fabricante, presentación, vencimiento o fecha de esterilización.

Una vez realizada la entrega de acuerdo al plan de entrega, se procederá a su inspección y verificación, con los documentos pertinentes. Se verificará que los bienes se ajustan a lo solicitado en las especificaciones técnicas y demás documentos del contrato, en cuanto a cantidad, calidad, origen, procedencia.

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 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 al 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.

Indicadores de Cumplimiento

El documento requerido para acreditar el cumplimiento contractual, será:

Planificación de indicadores de cumplimiento:		
Para los Lotes con cantidades Mínimas y Máximas		
INDICADOR	TIPO	FECHA DE PRESENTACIÓN PREVISTA
Cantidades mínimas		
Nota de Remisión/Acta de Recepción Final. (1)	Nota de Remisión/Acta de Recepción Final.	1 era Entrega 20 % de la cantidad mínima adjudicada: El oferente tendrá un plazo de hasta 15(quince) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción por parte del oferente de las Ordenes de Compras
Nota de Remisión/Acta de Recepción Final. (2)	Nota de Remisión/Acta de Recepción Final.	2da. Entrega hasta el 30 % de la cantidad mínima adjudicada: El oferente tendrá un plazo de hasta 20(veinte) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción por parte del oferente de las Ordenes de Compras

Nota de Remisión/Acta de Recepción Final. (3)	Nota de Remisión/Acta de Recepción Final.	Saldo de la Cantidad Mínima: El saldo de la cantidad mínima adjudicada será fraccionado según necesidad y stock del Servicio para su entrega. El oferente tendrá un plazo de hasta 30 (treinta) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción por parte del oferente de las órdenes de compra.
Nota de Remisión/Acta de Recepción Final. (xxxx)	Nota de Remisión/Acta de Recepción Final.	Cantidad Máxima: Las cantidades máximas serán fraccionadas según necesidad y stock del Servicio para su entrega, con Orden de Compras emitida por la Dirección General de Gestión de insumos Estratégicos en Salud, una vez emitida la totalidad de las cantidades mínimas, a ser entregadas hasta 30 días corridos, contados a partir de la recepción de la Orden de compra por parte del proveedor.

Para los Lotes 15, 16 y 36

INDICADOR	TIPO	FECHA DE PRESENTACIÓN PREVISTA
Nota de Remisión/Acta de Recepción Final. n	Nota de Remisión/Acta de Recepción Final.	Hasta 07 (siete) días corridos para la entrega de los productos adjudicados a partir de la recepción por parte del oferente de las Ordenes de Compras

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

Criterios de Adjudicación

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

1. La adjudicación en los procesos de contratación en los cuales se aplique la modalidad de contrato abierto, se efectuará por las cantidades o montos máximos solicitados en el llamado, sin que ello implique obligación de la convocante de requerir la provisión de esa cantidad o monto durante de la vigencia del contrato, obligándose sí respecto de las cantidades o montos mínimos establecidos.
2. En caso de que la convocante no haya adquirido la cantidad o monto mínimo establecido, deberá consultar al proveedor si desea ampliarlo para el siguiente ejercicio fiscal, hasta cumplir el mínimo.
3. Al momento de adjudicar el contrato, la convocante se reserva el derecho a disminuir la cantidad de bienes requeridos, por

razones de disponibilidad presupuestaria u otras razones debidamente justificadas. Estas variaciones no podrán alterar los precios unitarios u otros términos y condiciones de la oferta y de los documentos de la licitación.

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

Notificaciones

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

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

Audiencia Informativa

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

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

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

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

Documentación requerida para la firma del contrato

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

1. Personas Físicas / Jurídicas
<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de no encontrarse en quiebra o en convocatoria de acreedores expedido por la Dirección General de Registros Públicos;
<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de no hallarse en interdicción judicial expedido por la Dirección General de Registros Públicos;
<ul style="list-style-type: none"> • Constancia de no adeudar aporte obrero patronal expedida por el Instituto de Previsión Social;
<ul style="list-style-type: none"> • 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;
<ul style="list-style-type: none"> • 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;
<ul style="list-style-type: none"> • Certificado de cumplimiento tributario vigente a la firma del contrato.
2. Documentos. Consorcios
<ul style="list-style-type: none"> • Cada integrante del consorcio que sea una persona física o jurídica deberá presentar los documentos requeridos para oferentes individuales especificados en los apartados precedentes.
<ul style="list-style-type: none"> • Original o fotocopia del consorcio constituido.
<ul style="list-style-type: none"> • Documentos que acrediten las facultades del firmante del contrato para comprometer solidariamente al consorcio.
<ul style="list-style-type: none"> • En el caso que suscriba el contrato otra persona en su representación, acompañar poder suficiente del apoderado para asumir todas las obligaciones emergentes del contrato hasta su terminación.

CONDICIONES CONTRACTUALES

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

Interpretación

Interpretación

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

2. Condiciones prohibidas, inválidas o inejecutables

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

3. Limitación de Dispensas:

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

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

Subcontratación

El porcentaje permitido para la subcontratación será de:

No Aplica

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

Derechos Intelectuales

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

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

- a) La instalación de los bienes por el proveedor o el uso de los bienes en la República del Paraguay; y
- b) La venta de los productos producidos por los bienes en cualquier país.

Dicha indemnización no procederá si los bienes o una parte de ellos fuesen utilizados para fines no previstos en el Contrato o para fines que no pudieran inferirse razonablemente del Contrato. La indemnización tampoco cubrirá cualquier transgresión que resultara del uso de los bienes o parte de ellos, o de cualquier producto producido como resultado de asociación o combinación con otro equipo, planta o materiales no suministrados por el proveedor en virtud del Contrato.

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

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

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

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

Transporte

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

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

No Aplica

Confidencialidad de la información

1. No deberá darse a conocer información alguna acerca del análisis, aclaración y evaluación de las ofertas ni sobre las recomendaciones relativas a la adjudicación, después de la apertura en público de las ofertas, a los oferentes ni a personas no involucradas en el proceso de evaluación, hasta que haya sido dictada la Resolución de Adjudicación.

2. La contratante y el proveedor deberán mantener confidencialidad y en ningún momento divulgarán a terceros, sin el consentimiento de la otra parte, documentos, datos u otra información que hubiera sido directa o indirectamente proporcionada por la otra parte en conexión con el contrato, antes, durante o después de la ejecución del mismo. No

obstante, el proveedor podrá proporcionar a sus subcontratistas los documentos, datos e información recibidos de la contratante para que puedan cumplir con su trabajo en virtud del contrato. En tal caso, el proveedor obtendrá de dichos subcontratistas un compromiso de confidencialidad similar al requerido al proveedor en la presente cláusula.

3. La Contratante no utilizará dichos documentos, datos u otra información recibida del proveedor para ningún uso que no esté relacionado con el contrato. Así mismo el proveedor no utilizará los documentos, datos u otra información recibida de la contratante para ningún otro propósito diferente al de la ejecución del contrato.
4. La obligación de las partes arriba mencionadas, no aplicará a la información que:
 - a) La contratante o el proveedor requieran compartir con otras instituciones que participan en el financiamiento del Contrato;
 - b) Actualmente o en el futuro se hace de dominio público sin culpa de ninguna de las partes;
 - c) Puede comprobarse que estaba en posesión de esa parte en el momento que fue divulgada y no fue previamente obtenida directa o indirectamente de la otra parte; o
 - d) Que de otra manera fue legalmente puesta a la disponibilidad de esa parte por un tercero que no tenía obligación de confidencialidad.
5. Las disposiciones precedentes no modificarán de ninguna manera ningún compromiso de confidencialidad otorgado por cualquiera de las partes a quien esto compete antes de la fecha del contrato con respecto a los suministros o cualquier parte de ellos.
6. Las disposiciones de esta cláusula permanecerán válidas después del cumplimiento o terminación del contrato por cualquier razón.

Obligatoriedad de declarar información del personal del contratista en el SICP

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

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

Formas y condiciones de pago

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

1. Documentos Genéricos:

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

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

LAS FORMAS Y CONDICIONES DE PAGO AL PROVEEDOR EN VIRTUD DEL CONTRATO SERÁN LAS SIGUIENTES: El pago del Suministro se efectuará con fondos previstos en el Objeto de Gasto 352; 358 y 535; al Ejercicio AÑO 2021; asignado al Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social; y de conformidad al Plan de Caja.

Plurianual: El saldo correspondiente se encuentra sujeto a la aprobación del Presupuesto General de la Nación para el Ejercicio Fiscal 2022 - 2023.

EL OFERENTE:

El oferente adjudicado deberá solicitar el pago mediante nota dirigida a la Dirección General de Administración y Finanzas, dicha nota deberá ser presentada en la Dirección Financiera de la Dirección General de Administración y Finanzas (Sito en Pettirossi esq. Brasil), adjuntando copia del Contrato y Adenda si las hubiere, Nota de Remisión o Informe Técnico dependiendo del caso, la Factura, Acta de Recepción Final debidamente firmado por los responsables, al momento de recepción de los bienes y/o Servicios, Certificado de cumplimiento tributario, Formulario FIS, Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social y la Garantía de Fiel Cumplimiento del Contrato; una vez verificadas las documentaciones y el cumplimiento contractual de las mismas.

Una vez aprobadas las documentaciones, el pago se realizará de acuerdo a la Disponibilidad Fondos otorgados por el Ministerio de Hacienda siempre y cuando la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas emita el Código de Contratación y que ésta se active efectivamente, y la entrega del bien y/o servicio adjudicado.

De la factura se deducirán el 30% sobre el IVA; el 3% del Impuesto a la Renta sobre la Base Imponible.

Se retendrá el cero coma cinco por ciento (0,5%) sobre el importe de cada factura, deducidos los impuestos correspondientes, conforme se establece en el Art. 267 de la Ley 6672/2021, que aprueba el Presupuesto General de Gastos de la Nación, vigente para el ejercicio fiscal 2021, y conforme a la Circular DNCP N° 10/21

2. La Contratante efectuará los pagos, dentro del plazo establecido en este apartado, sin exceder sesenta (60) días después de la presentación de una factura por el proveedor, y después de que la contratante la haya aceptado. Dicha aceptación o rechazo, deberá darse a más tardar en quince (15) días posteriores a su presentación.

3. De conformidad a las disposiciones del Decreto N° 7781/2006, del 30 de Junio de 2006 y modificatoria, en las contrataciones con Organismos de la Administración Central, el proveedor deberá habilitar su respectiva cuenta corriente o caja de ahorro en un Banco de plaza y comunicar a la Contratante para que ésta gestione ante la Dirección General del Tesoro Público, la habilitación en el Sistema de Tesorería (SITE).

Solicitud de suspensión de la ejecución del contrato

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

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

Solicitud de Pago de Anticipo

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

No Aplica

Reajuste

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

PARA BIENES NACIONALES O INTERNACIONALES

Para Bienes Nacionales

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:

$$Pr = P \times \frac{IPC1}{IPC0}$$

IPC0

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.

IPC0: 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.

Para Bienes Importados:

La fórmula y el procedimiento de precios serán los siguientes: 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 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:

$V1 = P * \{(Cmc/Co) 1\};$

P= Precio de los bienes

Cmc= Tipo del cambio del mercado abierto comprador (emitido por el B.C.P.) guaraní / Dólar Americano, del último día hábil del mes anterior a la presentación de la factura.

Co= Tipo de cambio del mercado abierto comprador (emitido por el B.C.P.) guaraní/Dólar Americano, del día de la Apertura de Ofertas.

No se reconocerán reajuste de precios si el suministro se encuentra atrasado respecto al plan de entregas estipulado.

Los precios reajustados, solo tendrán incidencia sobre los bienes no entregados; y no tendrán ningún efecto retroactivo respecto a los bienes ya entregados antes de la verificación del reajuste.

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:

0,01 %

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

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

Tasa de interés por Mora

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

0,001

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

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

Impuestos y derechos

En el caso de bienes de origen extranjero, el Proveedor será totalmente responsable del pago de todos los impuestos, derechos, gravámenes, timbres, comisiones por licencias y otros cargos similares que sean exigibles fuera y dentro de la República del

Paraguay, hasta el momento en que los bienes contratados sean entregados al contratante.

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

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

No Aplica

Convenios Modificatorios

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

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

Limitación de responsabilidad

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

Responsabilidad del proveedor

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

Fuerza mayor

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

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

Causales de terminación del contrato

1. Terminación por Incumplimiento

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

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

2. Terminación por Insolvencia o quiebra

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

3. Terminación por conveniencia

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

b) Los bienes que ya estén fabricados y estuviesen listos para ser enviados a la contratante dentro de los treinta (30) días

siguientes a la fecha de recibo de la notificación de terminación del contrato deberán ser aceptados por la contratante de acuerdo con los términos y precios establecidos en el contrato. En cuanto al resto de los bienes la contratante podrá elegir entre las siguientes opciones:

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

Otras causales de terminación del contrato

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

No Aplica

Resolución de Conflictos a través del Arbitraje

Las partes se someterán a Arbitraje:

No

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

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

Fraude y Corrupción

1. La Convocante exige que los participantes en los procedimientos de contratación, observen los más altos niveles éticos, ya sea durante el proceso de licitación o de ejecución de un contrato. La Convocante actuará frente a cualquier hecho o reclamación que se considere fraudulento o corrupto.
2. Si se comprueba que un funcionario público, o quien actúe en su lugar, y/o el oferente o adjudicatario propuesto en un proceso de contratación, hayan incurrido en prácticas fraudulentas o corruptas, la Convocante deberá:
 - (i) En la etapa de oferta, se descalificará cualquier oferta del oferente y/o rechazará cualquier propuesta de adjudicación relacionada con el proceso de adquisición o contratación de que se trate; y/o

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

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

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

Fraude y corrupción comprenden actos como:

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

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

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

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

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

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

MODELO DE CONTRATO

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

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

FORMULARIOS

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

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

