



G.A.L.D.O.P. N° 0052/2024

Asunción, 11 de julio de 2024

SEÑOR

ABG. AGUSTIN ENCINA PEREZ

DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTRATACIONES PÚBLICAS

PRESENTE

De nuestra consideración:

Con relación a las observaciones realizadas por la DNCP a la LICITACIÓN PÚBLICA NACIONAL SBE N° 28/24 "ADQUISICION DEL MEDICAMENTO BUPIVACAINA HIPERBÁRICA PARA LOS ASEGURADOS DEL IPS - SOLPED N° 11300000312" ID N° 444.404", manifestamos cuanto sigue:

- CONDICIONES EN CUANTO A LA CAPACIDAD TECNICA

1-REQUISITOS DE PARTICIPACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN

EL REQUISITO PODRÍA RESULTAR LIMITANTE/EXCLUYENTE

Verificado el PBC/Carta de invitación, observamos que el criterio respecto a la capacidad técnica podría resultar limitante/excluyente.

COMENTARIO:

CAPACIDAD TECNICA -REQUISITO DOCUMENTAL PARA EVALUAR LA CAPACIDAD TECNICA - EN RELACIÓN AL REQUERIMIENTO "CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS, PARA PRODUCTOS IMPORTADOS, CUANDO EL PAÍS DE ORIGEN DEL ELABORADOR NO SE CLASIFICA COMO DE ALTA VIGILANCIA..., SE CONSULTA A LA CONVOCANTE POR QUE EL REQUERIMIENTO ES TÉCNICAMENTE INDISPENSABLE PARA PARTICIPAR EN EL PROCESO DE CONTRATACIÓN.

* ÍTEM 1: EN RELACIÓN A LO REQUERIDO COMO " PRESENTACIÓN DE ENTREGA". SE CONSULTA A LA CONVOCANTE POR QUE EL REQUISITO RESULTA TÉCNICAMENTE INDISPENSABLE PARA PARTICIPAR EN EL PROCESO DE CONTRATACIÓN, PODRÍA RESULTAR LIMITANTE / EXCLUYENTE PARA POTENCIALES OFERENTES.

Respuesta: Se aclara que el requerimiento de documentaciones de Certificado de Buenas Prácticas para productos importados, es para verificar que la planta elaboradora se encuentre vigente cumpliendo con todas las normas de buenas prácticas de elaboración a la hora de ofertar y entregar el producto, además se aclara que somos prestadores de un servicio de seguro, buscando brindar el mejor producto y de calidad para el asegurado.

ITEM 1: La presentación de entrega solicitada es la establecida en el Vademécum Institucional vigente. La Bupivacaina Hiperbárica es un anestésico espinal, utilizado en procedimientos clínicos por la naturaleza del mismo, se requiere que esté en estuche estéril, para mantener el contenido libre de contaminación microbiológica, reduciendo la manipulación y exposición a materiales potencialmente peligrosos, lo que es crucial para procedimientos médicos, en el que se requiere un entorno estéril. La presentación de ampollas con contenido de 4 ml a 5 ml, son las que se utilizan ateniendo a la dosis máxima estipulada para el mismo.

Atentamente.

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Ju. Rote
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Marcelo Bordon
Dirección Operativa de Contrataciones
Dirección Operativa de Contrataciones

Lic. Julian Morales Duncan
Departamento de Contrataciones
Dirección Operativa de Contrataciones