

Consultas Realizadas

Licitación 331354 - ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA EL INSTITUTO NACIONAL DE ABLACIÓN Y TRASPLANTE

Consulta 1 - Especificaciones Tecnicas

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2017
<p>En la Sección III. Requisitos de los bienes requeridos. Especificaciones Técnicas, en la Pag. 12, solicitan Micofenolato Mofetilo- capsula 500 mg.</p> <p>Considerando que:</p> <p>Las formas farmacéuticas sólidas de dosificación exacta de administración oral de la categoría de comprimidos podrán ser presentados como tales o, alternativamente como cápsulas o tabletas. Las cápsulas, al igual que las tabletas recubiertas, corresponden a esta categoría de administración oral y se diferencian por un envoltorio inerte (cápsula) o una capa de laca o film (tableta recubierta).</p> <p>Solicitamos que:</p> <p>La Convocante confirme la forma farmacéutica Tabletas Recubiertas, conforme a la página 57 del Listado de Medicamentos Esenciales del Ministerio de Salud Publica y Bienestar Social.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-05-2017
<p>Ajustarse a la Adenda N° 04.-</p>		

Consulta 2 - ITEM 4: MICOFENOLATO MOFETILO CÁPSULAS.

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2017
<p>CONSULTA N° 1: LA CONVOCANTE SOLICITA EN LA SECCIÓN III. REQUISITOS DE LOS BIENES REQUERIDOS. ÍTEM 4: PRINCIPIO ACTIVO: MICOFENOLATO MOFETILO CÁPSULAS.</p> <p>Aclaremos que para el Principio Activo MICOFENOLATO DE MOFETILO, su forma farmacéutica es COMPRIMIDOS por lo cual solicitamos a la convocante que corrija las Especificaciones Técnicas de acuerdo a como está establecido en Listado de Medicamentos Esenciales del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social; ya que la forma farmacéutica cápsulas no existe.</p>		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-05-2017
<p>Ajustarse a la Adenda N° 04.-</p>		

Consulta 3 - ITEM 5: TRACROLIMUS CÁPSULAS.

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2017
CONSULTA Nº 2: LA CONVOCANTE SOLICITA EN LA SECCIÓN III. REQUISITOS DE LOS BIENES REQUERIDOS. ÍTEM 5: PRINCIPIO ACTIVO: TRACROLIMUS CÁPSULAS. Aclaremos a la convocante que el Producto es TACROLIMUS, y su forma farmacéutica es CAPSULAS por lo cual solicitamos que se corrijan las Especificaciones Técnicas.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-05-2017
Ajustarse a la Adenda N° 04.-		

Consulta 4 - ITEMS 1, 2, 3, 4, 5 (CICLOSPORINA 25mg, 50mg, 100mg, MICOFENOLATO MOFELITO 500mg y TACROLIMUS

Consulta	Fecha de Consulta	09-05-2017
La convocante debe solicitar los estudios de Bioequivalencia a fin de garantizar la seguridad y eficacia de los fármacos inmunosupresores.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-05-2017
Ajustarse a la Adenda N° 04.-		

Consulta 5 - ITEM 4: MICOFENOLATO MOFETILO CÁPSULAS.

Consulta	Fecha de Consulta	10-05-2017
CONSULTA Nº 1: LA CONVOCANTE SOLICITA EN LA SECCION III. REQUISITOS DE LOS BIENES REQUERIDOS. ITEM 4: PRINCIPIO ACTIVO: MICOFENOLATO MOFETILO CÁPSULAS. Aclaremos que para el Principio Activo MICOFENOLATO DE MOFETILO, su forma farmacéutica es COMPRIMIDOS por lo cual solicitamos a la convocante que corrija las Especificaciones Técnicas de acuerdo a como está establecido en Listado de Medicamentos Esenciales del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social; ya que la forma farmacéutica capsulas no existe.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-05-2017
Ajustarse a la Adenda N° 04.-		

Consulta 6 - ITEM 5: TRACROLIMUS CÁPSULAS.

Consulta	Fecha de Consulta	10-05-2017
CONSULTA Nº 2: LA CONVOCANTE SOLICITA EN LA SECCION III. REQUISITOS DE LOS BIENES REQUERIDOS. ITEM 5: PRINCIPIO ACTIVO: TRACROLIMUS CÁPSULAS. Aclaremos a la convocante que el Producto es TACROLIMUS, y su forma farmacéutica es CAPSULAS por lo cual solicitamos que se corrijan las Especificaciones Técnicas.		

Respuesta	Fecha de Respuesta	23-05-2017
Ajustarse a la Adenda N° 04.-		

Consulta 7 - ITEMS 1, 2, 3, 4, 5 (CICLOSPORINA 25mg, 50mg, 100mg, MICOFENOLATO MOFELITO 500mg y TACROLIMUS 1mg.)

Consulta	Fecha de Consulta	10-05-2017
CONSULTA N° 3: PARA LOS ITEMS 1, 2, 3, 4, 5 (CICLOSPORINA 25mg, 50mg, 100mg, MICOFENOLATO MOFELITO 500mg y TACROLIMUS 1mg.); La convocante debe solicitar los estudios de Bioequivalencia a fin de garantizar la seguridad y eficacia de los fármacos inmunosupresores.		
Respuesta	Fecha de Respuesta	23-05-2017
Ajustarse a la Adenda N° 04.-		