



INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL

DOCUMENTO DE LICITACIÓN

*INSTITUTO HONDUREÑO DE
SEGURIDAD SOCIAL*

LICITACIÓN PRIVADA

No. 001-2020

**“ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA
EL INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD
SOCIAL (IHSS)**

Fuente de Financiamiento:

Recursos propios del IHSS

Tegucigalpa, M.D.C., 31 de enero de 2020

INDICE

SECCION I - INSTRUCCIONES A LOS OFERENTES	1
IO-01 CONTRATANTE	1
IO-02 TIPO DE CONTRATO.....	1
IO-03 OBJETO DE CONTRATACION.....	1
IO-04 IDIOMA DE LAS OFERTAS	1
IO-05 PRESENTACIÓN DE OFERTAS	1
IO-05.1 CONSORCIO	3
IO-06 VIGENCIA DE LAS OFERTAS.....	3
IO-07 GARANTIA DE MANTENIMIENTO DE OFERTA	3
IO-08 PLAZO DE ADJUDICACION	3
IO-09 DOCUMENTOS A PRESENTAR.....	4
IO-10 REUNION DE ACLARACIONES	7
IO-11 EVALUACION DE OFERTAS.....	7
IO-12 ERRORES U OMISIONES SUBSANABLES.....	19
IO-13 ADJUDICACION DEL CONTRATO	21
IO-14 FIRMA DE CONTRATO.....	21
SECCION II - CONDICIONES DE CONTRATACION	23
CC-01 ADMINISTRADOR DEL CONTRATO	23
CC-02 PLAZO CONTRACTUAL.....	23
CC-03 CESACIÓN DEL CONTRATO.....	23
CC-04 LUGAR DE ENTREGA DEL SUMINISTRO.....	23
CC-05 PLAZO Y CANTIDADES DE ENTREGA DEL SUMINISTRO.....	23
CC-06 PROCEDIMIENTO DE RECEPCION.....	38
CC-07 GARANTÍAS.....	39
CC-08 FORMA DE PAGO	39
CC-09 MULTAS	40
SECCION III - ESPECIFICACIONES TECNICAS	41



INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL

ET-01	NORMATIVA APLICABLE	¡Error! Marcador no definido.
ET-02	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS.....	¡Error! Marcador no definido.
ET-03	ACCESORIOS	55
ET-04	SERIES	55
ET-05	CATÁLOGOS.....	55
ET-06	OTROS.....	55



SECCION I - INSTRUCCIONES A LOS OFERENTES

IO-01 CONTRATANTE

El Instituto Hondureño de Seguridad Social, promueve la Licitación Privada 001-2020, que tiene por objeto la adquisición de medicamentos para el IHSS.

IO-02 TIPO DE CONTRATO

Como resultado de esta licitación se podrá otorgar un contrato de suministro, entre el IHSS y/o los oferentes ganadores.

IO-03 OBJETO DE CONTRATACION

Adquisición de 182 partidas de Medicamentos de las cuales no hay existencia en almacén, para un consumo de hasta cuatro meses iniciales del año 2020.

IO-04 IDIOMA DE LAS OFERTAS

Deberán presentarse en español, incluso información complementaria como catálogos técnicos, etc. En caso de que la información complementaria esté escrita en idioma diferente al español, **deberá acompañarse de la debida traducción de la Secretaría de Relaciones Exteriores.**

IO-05 PRESENTACIÓN DE OFERTAS

Las ofertas se presentarán en: Lobby de Instituto Hondureño de Seguridad Social

Ubicada en: *Primer piso del Edificio Administrativo*

La presentación de ofertas será: **18 de febrero de 2020**

La hora límite de presentación de ofertas será: **hasta las 10:00am hora oficial de Honduras, del día 18 de febrero de 2020**



Es de carácter mandatorio que entre la fecha y hora de recepción de ofertas y fecha y hora de apertura de las mismas solo debe mediar un breve espacio de tiempo para los asuntos de logística (No más de 15 minutos).

Agregar más información sobre dicha presentación

Los sobres interiores y exteriores deberán llevar las siguientes leyendas adicionales de identificación Los sobres interiores y exteriores deberán llevar las siguientes leyendas adicionales de identificación:

Parte Central:

Instituto Hondureño de Seguridad Social (IHSS)

Bo. Abajo, Edificio Administrativo, undécimo piso, Tegucigalpa, M.D.C., Honduras, C.A.

Esquina Superior:

•Izquierda: Nombre del oferente y su dirección completa

Esquina Inferior:

Izquierda:

Oferta de Licitación Privada 001-2020 “Adquisición de Medicamentos para el Instituto Hondureño de Seguridad Social (IHSS)

La apertura de las ofertas tendrá lugar en:

Dirección:

Auditorio del Instituto Hondureño de Seguridad Social (IHSS), Edificio Administrativo, 11 piso, Tegucigalpa, M.D.C., Honduras, C.A.

Fecha día; ***18 de febrero de 2020***

Hora: 10:15 a.m. (Hora Oficial de la República de Honduras)

Nota: Para efectos de control y seguridad de los oferentes, la totalidad de los documentos deberán presentarse foliados, en caso de que no lo estén, estos serán foliados por el representante de la empresa oferente, en presencia de las personas que asistan durante el acto de apertura y se dará a conocer el número de folios útiles de que consta la oferta.

Después del Acto de Apertura, se permitirá a los oferentes revisar las ofertas de los otros oferentes conforme a la Ley de Contratación del Estado (Artículo 50) y su Reglamento (Artículo 124). En ningún caso se permitirá obtener fotocopias de las ofertas; los interesados podrán examinar las ofertas inmediatamente después del acta de apertura, sin perjuicio de la confidencialidad prevista en el artículo 6 párrafo segundo de la Ley de Contratación del Estado y 10 y 12 párrafo segundo de su Reglamento. En este sentido el Comprador se reserva el derecho de indicar que información debe mostrarse.

Una copia del acta de apertura de ofertas será publicada en el sistema HonduCompras.

IO-05.1 CONSORCIO

Cada Oferente presentará una sola Oferta, ya sea individualmente o como miembro de un Consorcio. Si el Proveedor es un Consorcio, todas las partes que lo conforman deberán ser mancomunada y solidariamente responsables frente al Comprador por el cumplimiento de las disposiciones del Contrato y deberán designar a una de ellas para que actúe como representante con autoridad para comprometer al Consorcio. La composición o constitución del Consorcio no podrá ser alterada sin el previo consentimiento del Comprador.

IO-06 VIGENCIA DE LAS OFERTAS

Las ofertas deberán tener una vigencia mínima de *noventa días calendarios (90)* contados a partir de la fecha de presentación.

No obstante, en casos calificados y cuando fuere estrictamente necesario, el órgano contratante podrá solicitar la ampliación del plazo a todos los proponentes, siempre que fuere antes de la fecha prevista para su vencimiento. Si se ampliare el plazo de vigencia de la oferta, deberá también ampliarse el plazo de garantía de mantenimiento de oferta.

IO-07 GARANTIA DE MANTENIMIENTO DE OFERTA

La oferta deberá acompañarse de una Garantía de Mantenimiento de Oferta por un valor equivalente, por lo menos, al dos por ciento (2%) del valor total de la oferta, con indicación de la cláusula obligatoria.

Se aceptarán solamente fianzas y garantías bancarias emitidas por instituciones debidamente autorizadas, cheques certificados y bonos del Estado representativos de obligaciones de la deuda pública, que fueren emitidos de conformidad con la Ley de Crédito Público.

La garantía deberá tener una vigencia mínima de ciento veinte (120) días adicionales, posteriores a la fecha de vencimiento de la vigencia de las ofertas.

IO-08 PLAZO DE ADJUDICACION

La adjudicación del contrato al licitante ganador, se dará dentro de los *noventa días* contados a partir de la fecha de presentación de las ofertas

IO-09 DOCUMENTOS A PRESENTAR

Cada oferta deberá incluir los siguientes documentos: **debidamente autenticados**

09.1 Información Legal.

1. Copia autenticada de escritura de constitución y sus reformas debidamente inscritas en el Registro Mercantil.
2. Copia autenticada del poder del representante legal del oferente, debidamente inscrito en el Registro Mercantil.
3. Copia autenticada de RTN del oferente y de la empresa
4. Fotocopia de la Tarjeta de Identidad del representante legal de la empresa
5. Declaración Jurada sobre Prohibiciones o Inhabilidades, de acuerdo al formato anexo.
6. Garantía de Mantenimiento de Oferta, por el dos por ciento (2%) del monto de la oferta, con indicación de la cláusula obligatoria.
7. Carta (formulario Presentación de la Oferta) oferta firmada y sellada por el representante legal de la empresa, en cada una de sus páginas.
8. lista de Precio, debidamente firmado y sellado en cada una de sus páginas, por el Representante Legal de la empresa
9. La Declaración Jurada de la empresa y de su representante legal debidamente autenticada de no estar comprendido en ninguno de los casos señalados de los artículos 36,37,38,39,40 y 41 de la Ley Especial Contra el Lavado de Activos (si aplica).
10. Certificación de la ONCAE, de estar inscrito en el Registro de Proveedores y Contratistas del Estado

En caso de que el oferente cuente con la constancia de inscripción en el Registro de Proveedores y Contratistas del Estado, extendida por la ONCAE, no deberá presentar los documentos descritos en los incisos 1 al 4, siempre y cuando esta información se encuentre actualizada en dicho registro, solamente bastará con la presentación de la constancia de inscripción antes mencionada.

09.2 Información Financiera

- Presentar Constancia en original emitida por un Banco mediante la cual se acredite que cuenta con una línea de crédito o saldo en sus cuentas(s) por al menos del 10% del valor de su oferta y/o línea de crédito del proveedor del 10% del monto ofertado.

09.3 Información Técnica,

Favor incluir índice en dicha información

Cada oferta deberá incluir los siguientes documentos debidamente autenticados:

Requisito	Cumple	No Cumple	Observación
1. Declaración jurada del Oferente debidamente Autenticada por Notario Público, donde la empresa oferente se compromete a reponer sin costo alguno cualquier medicamento que antes de su fecha de expiración le sobrevinieren fallas imputables al suplidor por desperfectos físicos, químicos o microbiológicos o fallas de cualquier tipo.			
2. Copia de la Certificación Emitida por la Secretaría de Estado en el Despacho de Desarrollo Económico donde se acrediten la Representación de Distribuidor o Agente del fabricante o del producto ofertado.			
3. Autorización del fabricante según formulario adjunto			
4. Fotocopia legible y autenticada del Certificado VIGENTE del Registro Sanitario de cada producto ofertado, emitido por la Secretaría de Salud de Honduras o ARSA. No se aceptarán como válidos los certificados de Registro Sanitario que indiquen que el producto farmacéutico solicitado está en otra presentación, por ejemplo: si se solicitan cápsulas el certificado debe ser para dicha presentación y no otro. Para todos los Certificados de Registro Sanitarios de los productos ofertados, el Oferente deberá emitir una única autentica. Si el Registro Sanitario se encuentren en trámite de renovación o modificación, debe presentar: Constancia emitida por ARSA; en la cual se haga constar que dicho registro se encuentra en trámite, especificando número de expediente, fecha de ingreso y el estatus del trámite o copias autenticadas de la documentación soporte de la Solicitud de Renovación y modificación.			

<p>5. En el caso de productos fabricados dentro del Marco de la Unión Aduanera Centroamericana, se aceptará copia del Certificado de Producto Farmacéutico, vigente, con el sello de reconocimiento mutuo vigente, de la SESAL o ARSA o si estuviese en trámite deberá de presentar copia de la Solicitud de Renovación del Reconocimiento Mutuo.</p>			
<p>6. Copia del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, con su respectivo apostillado en caso de ser extranjero.</p> <p>6.1 Para fabricantes nacionales: contar con la Copia de Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente emitido por el Departamento de Regulación Sanitaria de la Secretaria de Salud de Honduras y / o Agencia de Regulación Sanitaria (ARSA) debidamente autenticado.</p> <p>6.2 Para productos importados: Fotocopia del Certificado vigente, de calidad, del producto farmacéutico objeto de comercio internacional (tipo OMS) o Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura del laboratorio fabricante del producto ofertado, (tipo OMS) extendido por la autoridad competente de regulación sanitaria del país de fabricación del producto o Certificado de Libre Venta (CLV) en el país de origen, vigente. Emitido por Autoridad Reguladora del país de origen del fabricante, que garantice que el laboratorio está acreditado para fabricar el producto ofertado.</p>			

09.4 Información Económica

- Plan de Oferta, por todas las partidas ofertadas, en la siguiente forma:

N°	CONCEPTO	CANTIDAD	UNIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
1					
2					
				OFERTA TOTAL	

Este Plan deberá ser firmado y sellado por el representante legal del ofertante, en papel membretado.

Los precios deberán presentarse en Lempiras y **únicamente con dos decimales.**

El valor total de la oferta deberá comprender todos los impuestos correspondientes y costos asociados hasta la entrega de los bienes ofertados a *[insertar nombre del órgano solicitante]* en el lugar y fechas especificados en estas bases.

IO-10 ACLARACIONES

Período máximo para recibir aclaraciones: Las solicitudes de Aclaraciones, si las hubiere, deberán ser presentadas al Comprador por lo menos diez (10) días calendarios antes de la fecha límite para la presentación de ofertas:

- *Atención: Licitación Privada 001-2020*
- Lugar: Subgerencia de Suministros Materiales y Compras, sexto piso, edificio Administrativo
- Hora: **8:00am hasta las 4:00pm.**

IO-11 EVALUACION DE OFERTAS

Las ofertas serán evaluadas de acuerdo a la siguiente rutina de fases acumulativas:¹

11.1 FASE I, Verificación Legal

Cada uno de los aspectos a verificar será de cumplimiento obligatorio:

ASPECTO VERIFICABLE	CUMPLE	NO CUMPLE
Copia autenticada de escritura de constitución y sus reformas debidamente inscritas en el Registro Mercantil		
Copia autenticada del poder del representante legal del oferente, debidamente inscrito en el Registro Mercantil		
Copia autenticada de RTN del Representante Legal y de la empresa		

¹ Para efecto de evaluación, sino pasa la fase legal, ya sea un documento sustancial, según lo indicado en el Pliego de Condiciones no se deberá seguir evaluando ni pasar a la siguiente fase de evaluación.

Fotocopia de la Tarjeta de Identidad del representante legal de la empresa		
Declaración Jurada sobre Prohibiciones o Inhabilidades		
<p>Garantía de Mantenimiento de Oferta, por el dos por ciento (2%) del monto de la oferta, con indicación de la cláusula obligatoria.</p> <p>La Garantía de Mantenimiento de Oferta asegura los intereses del Instituto Hondureño de Seguridad Social (la especie de garantía es aceptable y la vigencia y el valor son suficientes)</p> <p>La Garantía de Mantenimiento de la Oferta podrá ser:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) garantía bancaria, b) fianza emitida por una institución debidamente autorizada por la Comisión Nacional de Bancos y Seguros; c) Cheque certificado; d) Bonos del Estado representativos de obligaciones de la deuda pública, que fueren emitidos de conformidad con la Ley de Crédito Público 		
Carta (formulario Presentación de la Oferta) oferta firmada y sellada por el representante legal de la empresa		
lista de Precio, debidamente firmado y sellado en cada una de sus páginas, por el Representante Legal de la empresa		
La Declaración Jurada de la empresa y de su representante legal debidamente autenticada de no estar comprendido en ninguno de los casos señalados de los artículos 36, 37, 38, 39, 40 y 41 de la Ley Especial Contra el Lavado de Activos (si aplica).		
Constancia de inscripción en el Registro de Proveedores y Contratistas del Estado, extendida por la ONCAE. ²		

² En el caso en que el oferente presente la constancia de estar inscrito en el Registro de Proveedores, no deberá presentar copia autenticada de escritura de constitución y sus reformas debidamente inscritas y notificadas,

En caso de presentar fotocopias están deberán estar debidamente autenticadas.

11.2 FASE II, Evaluación Financiera

ASPECTO VERIFICABLE	CUMPLE	NO CUMPLE
<ul style="list-style-type: none"> •Presentar Constancia en original emitida por un Banco mediante la cual se acredite que cuenta con una línea de crédito o saldo en sus cuentas(s) por al menos del 10% del valor de su oferta y/o línea de crédito del proveedor del 10% del monto ofertado 		

11.3 FASE III, Evaluación Técnica

11.3.1 Sub Fase III.A Evaluación Técnica en Documentos:

El oferente deberá presentar el formato de presentación técnica según Anexo 2 en archivo Excel, debidamente llenado, en USB junto a la oferta (En caso de discrepancia entre la información Técnica escrita y el formato electrónico PREVALECERA lo escrito, en caso de no presentarse el documento escrito, la oferta se desestima), para cada partida se debe indicar en dicho formato si está ofertando un medicamentos innovador o genérico en este formato del anexo en mención.

11.3.1 Sub Fase III.A Evaluación Técnica en Documentos: Se puede presentar una sola autentica por todos los siguientes documentos

ASPECTO EVALUABLE EN DOCUMENTOS OFICIALES	CUMPLE	NO CUMPLE
Declaración jurada del Oferente debidamente Autenticada por Notario Público, donde la empresa oferente, en caso de salir adjudicado, se compromete a reponer sin costo alguno cualquier medicamento que antes de su fecha de expiración le sobrevinieren fallas imputables al suplidor por desperfectos físicos, químicos o microbiológicos o fallas de cualquier tipo.		

poder del representante legal del oferente, constancia de colegiación del oferente y copia autenticada de RTN del oferente, a menos que alguno de los datos haya cambiado y no haya sido reportado a la ONCAE.

<p>Copia de la Certificación Emitida por la Secretaría de Estado en el Despacho de Desarrollo Económico donde se acrediten la Representación de Distribuidor o Agente del fabricante o del producto ofertado.</p>		
<p>Autorización del fabricante según formulario adjunto</p>		
<p>Fotocopia legible y autenticada del Certificado VIGENTE del Registro Sanitario de cada producto ofertado, emitido por la Secretaría de Salud de Honduras o ARSA.</p> <p>No se aceptarán como válidos los certificados de Registro Sanitario que indiquen que el producto farmacéutico solicitado está en otra presentación, por ejemplo: si se solicitan cápsulas el certificado debe ser para dicha presentación y no otro. Para todos los Certificados de Registro Sanitarios de los productos ofertados, el Oferente deberá emitir una única autentica.</p> <p>Si el Registro Sanitario se encuentren en trámite de renovación o modificación, debe presentar: Constancia emitida por ARSA; en la cual se haga constar que dicho registro se encuentra en trámite, especificando número de expediente, fecha de ingreso y el estatus del trámite o copias autenticadas de la documentación soporte de la Solicitud de Renovación y modificación.</p>		
<p>En el caso de productos fabricados dentro del Marco de la Unión Aduanera Centroamericana, se aceptará copia del Certificado de Producto Farmacéutico, vigente, con el sello de reconocimiento mutuo vigente, de la SESAL o ARSA o si estuviese en trámite deberá de presentar copia de la Solicitud de Renovación del Reconocimiento Mutuo.</p>		
<p>Copia del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, con su respectivo apostillado en caso de ser extranjero.</p> <p>Para fabricantes nacionales: contar con la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente emitido por el Departamento de Regulación Sanitaria de la Secretaria de Salud de Honduras y / o Agencia de Regulación Sanitaria (ARSA) debidamente autenticado.</p> <p>Para productos importados: Fotocopia del Certificado vigente, de calidad, del producto farmacéutico objeto de comercio internacional (tipo OMS) o</p>		

Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura del laboratorio fabricante del producto ofertado, (tipo OMS) extendido por la autoridad competente de regulación sanitaria del país de fabricación del producto		
--	--	--

Los aspectos técnicos que no puedan ser verificados en la documentación emitida por el fabricante, entregada en la oferta, se considerarán no cumplidos y la oferta será descalificada.

11.3.2 Sub Fase III.B Evaluación Técnica Física:

El oferente deberá entregar una muestra de cada partida ofertada, en envase y presentación original del producto, la que se recibirá el mismo día de la presentación de ofertas. La no presentación de estas muestras no permitirá evaluar la oferta.

Los requisitos mínimos que deben cumplir las muestras para ser aceptadas como tales son:

Requisito	Cumple	No Cumple	Observación
a) Envase original del producto ofertado y señalado. El nombre del Oferente, número de partida, código del medicamento, nombre genérico, nombre comercial, forma farmacéutica, concentración, tipo de envase y empaque y demás especificaciones técnicas. Deberán ser colocados en bolsas transparentes, cerrados y rotulados, con el código, el nombre de la partida y el nombre del oferente; las muestras no deberán presentarse vencidas. El oferente deberá identificar y rotular aquellas muestras que requieran refrigeración u otro tipo especial de almacenamiento.			
b) La muestra servirá para practicar el análisis técnico del producto, por lo tanto, al existir discrepancia en la información de ésta y la que aparezca en el cuadro de especificaciones técnicas, se podrá considerar que la oferta es ambigua y no será analizada la muestra de la partida que corresponda, y por lo tanto dicha partida no será considerada.			

<p>c) Las muestras que corresponden a las partidas que se adjudiquen quedaran en poder de la Dirección Médica Nacional del Instituto Hondureño de Seguridad Social con el objeto de que sean verificadas en lo referente a presentación, nombre genérico, Nombre Comercial, concentración en relación a peso/volumen, volumen/volumen, peso/peso, cantidad contenida en el envase tanto para preparados sólidos y líquidos, tipo de empaqué, condiciones de almacenamiento, envase y demás especificaciones exigidas.</p>			
<p>d) No se consideraran como parte de la evaluación técnica las muestras que sean presentadas sin estar incluidas en el listado de precios de productos o suministros y en el cuadro de especificaciones técnicas</p>			
<p>e) Las muestras de medicamentos son sin costo para el IHSS.</p>			
<p>f) Cuando por razones técnicas o de índole mayor no sea posible la presentación de muestras, para algunos productos se adjuntara nota con justificación de la no presentación de muestras. Obligatoriamente deberán presentar literatura descriptiva científica del fabricante no de comercialización.</p>			
<p>g) Se regresarán a los oferentes adjudicados, únicamente las muestras de los productos no adjudicados que tengan un precio mayor a L. 2,000.00 (dos mil lempiras exactos). La fecha límite para reclamar las muestras será dentro de los diez (10) días hábiles contados a partir de la fecha de la notificación de la resolución del proceso. En el caso de que el oferente no solicite la devolución de las</p>			

muestras en el plazo establecido, las mismas quedarán a favor del Instituto.			
--	--	--	--

11.3.3 LISTADO DE PARTIDAS QUE REQUIEREN PRESENTAR MUESTRAS

Nº	Código SAP	DESCRIPCION DEL MEDICAMENTO	UP
1	A02BC-008	ESOMEPRAZOL (sal magnésica trihidratada) 40mg capsula o tableta.	CAP-TAB
2	A02BC-009	ESOMEPRAZOL 10mg gránulos para reconstituir a suspensión oral sobre 10mg. Vía de Administración: Oral	SOB
3	A02BC-010	ESOMEPRAZOL 40mg polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
4	A02BX-001	SUCRALFATO polvo para uso oral sobre 1g. Vía de Administración: Oral	SOB
5	A03FA-001	DOMPERIDONA 1mg/ml suspensión oral 60-100ml frasco. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
6	A03FA-005	DOMPERIDONA 10mg tableta o capsula. Vía de Administración: Oral	CAP-TAB
7	A04AD-001	DIMENHIDRINATO 50mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
8	A06AD-001	LACTULOSA 10g/15ml solución oral frasco 200-240ml. Vía de Administración: Oral	FCO
9	A06AD-004	POLIETILENGLICOL 65g o Macrogol 4000, polvo para solución oral, sobre. Vía de Administración: Oral	SOB
10	A06AG-001	ENEMA EVACUANTE DE ADULTO, FOSFATO (Sódico Monobásica) 19g + FOSFATO (sódico dibásico) 7g en frasco 118-240ml con aplicador. Vía de Administración: Rectal	FCO
11	A10BA-001	METFORMINA (clorhidrato) 500mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB
12	A10BA-003	METFORMINA (clorhidrato) 1000mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB
13	A10BD-002	METFORMINA + SITAGLIPTINA 1000-50 mg tableta recubiertas respectivamente. Vía de Administración: Oral	TAB
14	A10BX-001	DAPAGLIFOZINA TAB 10 MG, Vía de Administración: Oral	TAB
17	A11AA-006	VITAMINAS Y MINERALES PRENATALES Hierro Elemental 60mg + ácido fólico 0.4-1mg, (400mcg - 1000mcg) con o sin calcio, flúor, Vitamina A 5000UI, Vitamina D 250UI y otras vitaminas y minerales. La concentración máxima de vitamina A y D no debe exceder de Vitamina A 5000UI, Vitamina D 250U. Capsula o tableta. Vía de Administración: Oral	CAP-TAB

18	A11CC-001	CALCIO (carbonato) 1,500mg, equivalente a 600mg de calcio elemental + VITAMINA D (ergocalciferol) 200UI, tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
19	A11CC-003	Vitamina D3 O ALFACALCIDOL 0.25mcg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP
20	A11CC-004	VITAMINA D3 O ALFACALCIDOL 1mcg cápsula. Vía de Administración: Oral	CAP
21	A11DA-001	VITAMINA B1 (TIAMINA) (clorhidrato) 100mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
22	A11GA-002	VITAMINA C (ácido ascórbico) 500mg tableta masticable o efervescente. Vía de Administración: Oral	TAB
23	A11HA-001	VITAMINA B6 (piridoxina clorhidrato) 50mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
24	A12AA-001	CALCIO (carbonato) que equivale a 600mg calcio elemental, tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB
25	A12AA-002	CALCIO (gluconato) 10% (100mg/ml) solución inyectable ampolla. 10ml. Vía de Administración: I.V.	AMP
26	A12CB-001	ZINC (sulfato) 2mg/ml Solución oral frasco resistente a la luz de 100-120mL. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
27	B01AA-001	WARFARINA (sódica) 5mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
28	B01AB-002	ENOXAPARINA (sódica) 40mg/0.4ml (4000UI) solución inyectable jeringa prellenada 0.4ml. Jeringa con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP
29	B01AB-003	ENOXAPARINA (sódica) 60mg/0.6ml (6,000UI) Solución inyectable jeringa prellenada. Jeringa con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP
31	B02AA-001	ÁCIDO TRANEXAMICO 500mg/5ml Solución inyectable ampolla. Vía de Administración: I.V.	AMP
32	B02BA-001	VITAMINA K1 (fitomenadiona) 10mg/ml solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: I.V, I.M, S.C.	AMP
34	B03AD-001	HIERRO AMINOQUELADO 30mg hierro elemental + 250mcg de ácido fólico /5ml solución oral frasco 120-150ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
35	B05BA-004	DEXTROSA 10% solución inyectable bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL
36	B05BA-007	DEXTROSA 5% solución inyectable bolsa 1000ml. Vía de Administración: I.V.	BOL
37	B05BA-011	LÍPIDOS DE CADENA LARGA O DE CADENA MEDIANA Y LARGA 20% emulsión inyectable frasco 500ml. Vía de Administración: I.V.	FCO
38	B05BB-007	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO 5% + 0.9% respectivamente solución inyectable bolsa 250ml. Vía de Administración: I.V.	BOL
39	B05BB-008	DEXTROSA 5 % + CLORURO DE SODIO 0.45 % solución inyectable bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL

40	B05BB-012	DEXTROSA 5 % + CLORURO DE SODIO 0.45 % solución inyectable bolsa 1000ml. Vía de Administración: I.V.	BOL
41	B05BB-013	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO 5% + 0.9% respectivamente, solución inyectable bolsa 1000 ml. Vía de Administración: I.V.	BOL
42	B05BB-014	ELEMENTOS TRAZA (mezcla de 8) debe contener como mínimo: zinc, cobre, manganeso, cromo, molibdeno, preferiblemente selenio, solución para nutrición parenteral frasco 20ml Vía de Administración: I.V.	FCO
43	B05BB-016	LACTATO RINGER O SUERO HARTMAN solución inyectable bolsa 500ml. (Ver anexo)Vía de Administración: I.V.	BOL
44	B05XA-003	SODIO (bicarbonato) 7.5% (equivalente a 0.892meq/ml) solución inyectable frasco o bolsa 50ml. Vía de Administración: I.V.	FCO-BOL
45	B05XA-006	SODIO (cloruro) 0.9% solución inyectable isotónica bolsa 1,000ml. Vía de Administración: I.V.	BOL
46	B05XA-007	SODIO (cloruro) 0.9% solución inyectable isotónica bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL
47	B05XA-010	SODIO (cloruro) 3% solución inyectable Bolsa 250ml. Vía de Administración: I.V.	BOL
48	B05XA-011	SODIO (cloruro) 20% solución inyectable ampolla 10ml. Vía de Administración: I.V.	AMP
49	C01AA-001	DIGOXINA 0.05mg/ml Elixir o solución de 60ml. frasco con gotero o dosificador calibrado. Vía de Administración: Oral	FGT
51	C01BC-002	PROPAFENONA (Clorhidrato) 150mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB
52	C01BD-001	AMIODARONA (Clorhidrato) 200mg tableta ranurada. . Vía de Administración: Oral	TAB
53	C01BD-002	AMIODARONA (Clorhidrato) 50mg/ml solución inyectable ampolla 3ml. Vía de Administración: I.V.	AMP
54	C01DA-004	NITROGLICERINA (trinitrato de glicerilo) 5mg/ml solución inyectable frasco 10ml. Vía de Administración: I.V.	FCO
55	C01DA-005	NITROGLICERINA (trinitrato de glicerilo) 0.3-0.6mg (300-600mcg) tableta sublingual. Vía de Administración: Sublingual.	TAB
56	C01EB-001	ADENOSINA 3mg/ml. solución inyectable ampolla. 2-4ml. Vía de Administración: I.V.	AMP
58	C02KX-001	SILDENAFIL 50mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
61	C07AA-001	PROPRANOLOL 40mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
62	C07AG-002	CARVEDILOL (Base o fosfato) 25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
63	C08CA-004	NIFEDIPINA 30mg tableta de liberación prolongada. Vía de Administración: Oral	TAB

64	C09CA-005	CANDESARTAN (cilexetilo) 8mg tableta ranurada Vía de Administración: Oral	TAB
65	C09CA-006	CANDESARTAN (cilexetilo) 32mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
66	D05AX-003	CALCIPOTRIOL (monohidrato) 50mcg + Betametasona (dipropionato) 0.5mg unguento tópico tubo 30g. Vía de Administración: Tópica	TUB
67	D10AD-001	TRETINOINA 0.025% crema tópica tubo 40g. Vía de Administración: Tópica	TUB
68	D10AE-001	BENZOILO PERÓXIDO 5 % gel cutánea tubo 40g. Vía de Administración: Tópica	TUB
69	D11AH-001	PIMECROLIMUS 1% crema cutánea, tubo 10-40g. Vía de Administración: Tópica	TUB
70	G01AF-008	CLOTRIMAZOL 500mg ovulo vaginal. Vía de Administración: Vaginal	OVG
73	G03AA-005	NORETISTERONA (enantato) + ESTRADIOL (valerato) 50mg + 5mg Solución inyectable ampolla de 1ml o jeringa prellenada de 1ml. Administración: IM. Vía de Administración: I.M.	JRP-AMP
74	G03DA-001	MEDROXIPROGESTERONA (acetato) 10mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
75	G03HB-001	CIPROTERONA (como acetato) + ETINILESTRADIOL 2mg + 0.035mg respectivamente tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB
78	H01BA-001	DESMOPRESINA (acetato) 0.1mg/ml solución nasal frasco gotero 6 ml Vía de Administración: Nasal	FGT
79	H01CB-001	OCTREOTIDA 0.1mg/ml. solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: S.C.	AMP
80	H02AB-009	PREDNISONA 5mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
81	H03BB-002	METIMAZOL 5 MG TAB	TAB
83	J01CA-003	AMPICILINA (anhidra o sódica) 1g polvo estéril para reconstituir a solución inyectable ampolla Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP
84	J01CE-004	PENICILINA G CRISTALINA 1,000.000UI polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO
85	J01CR-004	PIPERACILINA (sódica) 4g + TAZOBACTAM (sódico) 500mg polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
86	J01DB-001	CEFADROXILO (como monohidrato) 125mg/5ml polvo para suspensión oral frasco 60-100ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
87	J01DB-002	CEFADROXILO (como monohidrato) 500mg cápsula. Vía de Administración: Oral	CAP
88	J01DD-008	CEFTRIAXONA (sódica) 250mg polvo estéril para reconstituir a solución Inyectable frasco. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO
89	J01EE-001	TRIMETOPRIMA CON SULFAMETOXAZOLE 40+200 mg/5ml. suspensión oral frasco 120ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
90	J01FA-003	AZITROMICINA (dihidrato) 600mg/15ml (200mg/5ml) polvo para reconstituir a suspensión oral frasco 15-25ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
91	J01GB-003	GENTAMICINA (sulfato) 10mg/ml solución inyectable frasco o ampolla 2ml.Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO-AMP

92	J01GB-005	AMIKACINA (sulfato) 250mg/ml solución inyectable frasco 2ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO
93	J01XD-004	TINIDAZOL 500mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
94	J02AC-003	ITRACONAZOL 100mg capsula con microgránulos. Vía de Administración: Oral	CAP
95	J05AB-003	ACICLOVIR 200mg/5ml suspensión oral frasco 100-125ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
99	L01AA-002	CICLOFOSFAMIDA 50mg tableta recubierta.	TAB
123	L04AX-001	AZATIOPRINA 50mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
126	M01AE-006	DEXKETOPROFENO (trometamol) 50mg (25mg/ml) solución inyectable ampolla de vidrio ámbar 2ml empacadas en blíster de PVC aluminio Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP
127	M03AC-006	ROCURONIO (bromuro) 50mg/5ml solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
130	N01BB-001	BUPIVACAÍNA 5mg/ml (equivalente a 0.5%) solución inyectable sin preservantes derivados del parabeno frasco 10-20ml. Vía de Administración: Epidural	AMP
131	N01BB-003	LIDOCAÍNA 2% + EPINEFRINA 1:200000 solución inyectable, sin preservante derivados del parabeno frasco 50ml. Vía de Administración: I.M, S.C, I.T.	FCO
132	N01BB-009	MEPIVACAÍNA (clorhidrato) + ADRENALINA 2% + 0.018mg respectivamente, solución inyectable cartucho 1.8ml. Vía de Administración: Intrabucal	CRT
136	N02BB-001	DIPIRONA MAGNÉSICA 2g/5ml. solución inyectable ampolla 5ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP
137	N02BE-004	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) 300mg supositorio Vía de Administración: Rectal	SUP
138	N02BE-006	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) 10mg/ml (1000mg/100ml) Solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
141	N03AB-003	FENITOINA (sódica) 50mg/ml solución inyectable ampolla o frasco 2-5ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO
142	N03AE-001	CLONAZEPAM 2mg tableta biranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
143	N03AE-002	CLONAZEPAM 2.5mg/ml solución oral frasco gotero 10ml Vía de Administración: Oral	FGT
144	N03AF-001	CARBAMAZEPINA 100mg/5ml. solución oral frasco 100ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
151	N03AX-013	LEVETIRACETAM 500mg/5ml solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
152	N04BA-002	LEVODOPA 250mg + CARBIDOPA 25mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
153	N04BB-001	AMANTADINA (clorhidrato o sulfato) 100mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
155	N05AX-002	RISPERIDONA 3mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
157	N05BB-001	HIDROXIZINA (Clorhidrato) Base 25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB

158	N05BB-002	HIDROXIZINA (Clorhidrato) 10mg/5ml solución oral frasco 200ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
160	N06AX-006	VENLAFAXINA (como clorhidrato) 150mg capsula de liberación extendida. Vía de Administración: Oral	CAP
164	N07AA-002	PIRIDOSTIGMINA (metilbromuro) 60 mg. tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
166	R06AE-001	CETIRIZINA (hidrocloruro o diclorhidrato) 5mg/5ml solución oral frasco 60-120ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
167	S01AA-002	OXITETRACICLINA (clorhidrato) equivalente a 5mg/g de Oxitetraciclina base + POLIMIXINA B (sulfato) 10,000UI/g tubo 5g con un adaptador/aplicador. Vía de Administración: Oftálmica	TUB
168	S01AA-003	TOBRAMICINA 0.3% +DEXAMETASONA 0.1% solución oftálmica frasco gotero 5-10ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT
169	S01BA-003	PREDNISOLONA (acetato) 1% gotas oftálmicas frasco gotero 5ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT
170	S01EC-001	ACETAZOLAMIDA 250 mg tableta.	TAB
171	S01ED-001	TIMOLOL (maleato) 0.5% (equivalente a 5mg/ml) solución oftálmica frasco gotero Vía de Administración: Oftálmica	FGT
172	S01GA-002	NAFAZOLINA 0.1% Solución oftálmica al 0.1% (equivalente a 1mg/ml) de nafazolina frasco gotero 10-15ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT
173	S01HA-001	TETRACAINA 0.5% (0.5mg/ml) gotas oftálmicas frasco gotero 10ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT
174	S01XA-003	METILCELULOSA 0.5% (equivalente a 5mg/ml) solución oftálmica frasco gotero 10-15ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT
175	S01XA-004	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA 2mg/10g gel tubo 10g Vía de Administración: Oftálmica	TUB
176	S03AA-005	CIPROFLOXACINA 0.3% ótico frasco gotero (Como clorhidrato). Vía de Administración: Ótica	FGT
177	V03AB-002	NALOXONA (clorhidrato) 0.4mg/ml. solución inyectable ampolla 1ml.	AMP
178	V03AB-006	N-ACETIL CISTEÍNA 200mg gránulos para solución oral. Sobre: Vía de Administración: Oral	SOB
179	V03AF-003	MESNA 100mg/ml (equivalente a 400mg/4ml) solución inyectable ampolla. 4ml. Vía de Administración: I.V.	AMP

11.4 FASE IV, Evaluación Económica

Se realizará la revisión aritmética de las ofertas presentadas y se harán las correcciones correspondientes.

Se compararán los precios totales de las ofertas evaluadas y se ordenarán de la más baja evaluada a la más alta evaluada por partida.

IO-12 ERRORES U OMISIONES SUBSANABLES

Podrán ser subsanados los defectos u omisiones contenidas en las ofertas, en cuanto no impliquen modificaciones del precio, objeto y condiciones ofrecidas, de acuerdo con lo previsto en los artículos 5, párrafo segundo y 50 de la Ley.

Para los fines anteriores se entenderá subsanable, la omisión de la información o de los documentos siguientes:

- a) La falta de copias de la oferta;
- b) La falta de literatura descriptiva o de muestras, salvo que el pliego de condiciones dispusiere lo contrario;
- c) La omisión de datos que no tenga relación directa con el precio, según disponga el pliego de condiciones;
- d) La inclusión de datos en unidades de medida diferentes;
- e) La falta de presentación de la credencial de inscripción en el Registro de Proveedores y Contratistas;
- f) Los demás defectos u omisiones no sustanciales previstos en el pliego de condiciones, según lo dispuesto en el párrafo primero de este artículo.

En estos casos, el oferente deberá subsanar el defecto u omisión dentro de los cinco días hábiles siguientes a la fecha de notificación correspondiente de la omisión; si no lo hiciera la oferta no será considerada.

Solamente la subsanación de los errores aritméticos podrá afectar la oferta en sus aspectos económicos de la siguiente forma: Diferencias entre las cantidades establecidas por IHSS y las ofertadas, prevalecerán las cantidades establecidas por el IHSS. Inconsistencias entre precio unitario y precio total, prevalecerá el precio unitario.

El IHSS realizará la revisión aritmética de las ofertas presentadas y las correcciones las notificará al ofertante, quien deberá aceptarlas a partir de la recepción de la notificación o su oferta será descalificada.

El formato de la oferta, lista de precios y la Garantía de Mantenimiento de Oferta no será subsanable.

Motivos de Descalificación de oferta

Serán declaradas inadmisibles y no se tendrán en cuenta en la evaluación final, las ofertas que se encuentren en cualquiera de las situaciones siguientes:

- a) No estar firmadas por el oferente o su representante legal el formulario o carta de presentación de la oferta y cualquier documento referente a precios unitarios o precios por partidas específicas;
- b) Estar escritas en lápiz “grafito”;
- c) Haberse omitido la garantía de mantenimiento de oferta, o cuando fuere presentada por un monto o vigencia inferior al exigido o sin ajustarse a los tipos de garantía admisibles;
- d) Haberse presentado por compañías o personas inhabilitadas para contratar con el Estado, de acuerdo con los artículos 15 y 16 de la Ley;
- e) Haberse presentado con raspaduras o enmiendas en el precio, plazo de entrega, cantidad o en otro aspecto sustancial de la propuesta, salvo cuando hubieran sido expresamente salvadas por el oferente en el mismo documento;
- f) Haberse presentado por oferentes no precalificados o, en su caso, por oferentes que no hayan acreditado satisfactoriamente su solvencia económica y financiera y su idoneidad técnica o profesional;
- g) Establecer condicionamientos que no fueren requeridos;
- h) Establecer cláusulas diferentes a las previstas en la Ley, en el presente Reglamento o en el pliego de condiciones;
- i) Haberse presentado por oferentes que hubieren ofrecido pagos u otros beneficios indebidos a funcionarios o empleados para influir en la adjudicación del contrato;
- j) Incurrir en otras causales de in admisibilidad previstas en las leyes o que expresa y fundadamente dispusiera el pliego de condiciones

- k) la presentación de ofertas alternativas
- L) **La no presentación de los tiempos de entrega**

IO-13 ADJUDICACION DEL CONTRATO

El contrato se adjudicará por partida al ofertante que haya presentado el precio más bajo y/o aquellas partidas que de acuerdo a los intereses del IHSS haya cumplido sustancialmente con la documentación legal y especificaciones y condiciones técnica solicitada y cuenten con experiencia clínica dentro del IHSS, según criterio de especialistas.

Disposiciones Generales del Presupuesto 2020

En observancia a lo dispuesto en el Artículo 75, párrafos segundo y tercero, de la Ley de Contratación del Estado, la multa diaria aplicable por el incumplimiento del plazo debe establecerse tanto en el pliego de condiciones como en el Contrato.

Esta misma disposición se debe aplicar a todos los contratos de bienes y servicios que celebren las Instituciones del Sector Público.

El valor de las multas a que se refieren los párrafos anteriores, estará en relación con el monto total del contrato, estableciéndose éste en cero punto treinta y seis por ciento (0.36%) del monto de cada partida no entregada, por cada día de atraso en la entrega de los productos según plazos ofertados..

IO-14 FIRMA DE CONTRATO

El otorgamiento del contrato, se hará en un plazo máximo de cinco días hábiles, desde que la adjudicación quede en firme.

Cinco días hábiles después de la notificación de adjudicación como paso previo a la firma del contrato, el oferente adjudicado deberá presentar los siguientes documentos:

1. Constancia original de la Procuraduría General de la República, de no tener juicios pendientes con el Estado de Honduras.
2. Constancia de Servicio de Administración de Rentas de Honduras (antes DEI) de no haber sido objeto de sanción administrativa firme en dos o más expedientes por infracciones tributarias durante los últimos cinco años).
3. Constancia del Instituto Hondureño de Seguridad Social, IHSS, encontrarse al día en el pago de sus cotizaciones o contribuciones a dicho instituto, de conformidad con lo previsto en el artículo 65 párrafo segundo, literal b) reformado de la Ley del Seguro Social.

4. Constancia de la ONCAE, de estar inscrito en el Registro de Proveedores y Contratistas del Estado, (documento de carácter obligatorio para la firma del contrato).

De no presentar la documentación detallada en ese plazo, perderá todos los derechos adquiridos en la adjudicación y se procederá a adjudicar el contrato al ofertante que haya presentado la segunda oferta más baja evaluada y así sucesivamente.

SECCION II - CONDICIONES DE CONTRATACION

CC-01 ADMINISTRADOR DEL CONTRATO

El IHSS nombrará un Administrador del Contrato, quien será responsable de verificar la buena marcha y cumplimiento de las obligaciones contractuales, que entre sus funciones tendrá las siguientes:

- a. Verificar que se emita la Orden de Compra;
- b. Verificar la suscripción del contrato.
- c. Dar seguimiento a las entregas parciales y final;
- d. Documentar cualquier incumplimiento del Contratista.

CC-02 PLAZO CONTRACTUAL

El contrato estará vigente desde su otorgamiento hasta la entrega final de los productos adjudicados.

CC-03 CESACIÓN DEL CONTRATO

El contrato cesará en sus efectos, por la expiración del plazo contractual o por el incumplimiento del suministro.

CC-04 LUGAR DE ENTREGA DEL SUMINISTRO

Los suministros a adquirirse sobre la base de esta licitación tienen que ser entregados en Almacén Central del IHSS; colonia Miramontes, Tegucigalpa, en perfecto estado a satisfacción del IHSS, con la vigencia solicitada y de acuerdo a las cantidades establecidas en la orden de compra.

El Jefe del Departamento de Almacenamiento y Distribución será la persona facultada, para evaluar la recepción de los suministros que se adquieran y certificar que la entrega es conforme a lo requerido en estas bases, a lo establecido en la orden de compra y contrato y a los intereses del IHSS. Se evaluará para su recepción las condiciones de temperatura con la que han sido transportados durante la entrega, como refrigerantes, hieleras, etc

CC-05 PLAZO Y CANTIDADES DE ENTREGA DEL SUMINISTRO

Plan de Entregas:

Se requieren dos entregas: Pudiendo solicitar al PROVEEDOR en casos excepcionales un Plan de Entrega diferente según la necesidad del IHSS y que el mismo sea de mutuo

acuerdo entre las partes:

Entrega	Porcentaje de entrega del total de suministros	Plazo: días calendarios posterior a la recepción de la orden de compra
Primera Entrega	50%	3 a 25 días Calendario
Segunda Entrega	50%	50 días Calendario

Para los productos oncológicos el tiempo de entrega será:

Se requiere dos entregas: Entrega	Porcentaje de entrega del total de suministros	Plazo: días calendarios posterior a la recepción de la orden de compra
Primera Entrega	50%	Inmediata, hasta 25 días Calendario
Segunda Entrega	50%	45 días Calendario

En el caso de Medicamentos Controlados, se requiere dos entregas: Entrega

Entregas:	Porcentaje de entrega del total de suministros	Plazo: días calendarios posterior a la recepción de la orden de compra
Primera Entrega	50%	3 a 45 días calendarios
Segunda Entrega	50%	60 días Calendario,

Para la primera entrega, se omite la leyenda “Propiedad del IHSS”

En casos en que el oferente proponga entregas en plazos diferentes a los requeridos, el IHSS se reserva el derecho de aceptar o rechazar las mismas en función de la necesidad del producto y de acuerdo a la programación proyectada, considerando la urgencia y necesidad de contar con los medicamentos indicados en este proceso.

CUADRO TIEMPOS DE ENTREGA, conforme a los detalles arriba descrito

N°	DESCRIPCIÓN	UNID.	CANTIDAD	ENTREGAS		
				PRIMER ENTREGA	SEGUNDA ENTREGA	ENTREGA OFERTADA
				50%	50%	
1	ESOMEPRAZOL (sal magnésica trihidratada) 40mg capsula o tableta.	CAP-TAB				

Sección II – Condiciones de Contratación

2	ESOMEPRAZOL 10mg gránulos para reconstituir a suspensión oral sobre 10mg. Vía de Administración: Oral	SOB				
3	ESOMEPRAZOL 40mg polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				
4	SUCRALFATO polvo para uso oral sobre 1g. Vía de Administración: Oral	SOB				
5	DOMPERIDONA 1mg/ml suspensión oral 60-100ml frasco. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
6	DOMPERIDONA 10mg tableta o capsula. Vía de Administración: Oral	CAP-TAB				
7	DIMENHIDRINATO 50mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
8	LACTULOSA 10g/15ml solución oral frasco 200-240ml. Vía de Administración: Oral	FCO				
9	POLIETILENGLICOL 65g o Macrogol 4000, polvo para solución oral, sobre. Vía de Administración: Oral	SOB				
10	ENEMA EVACUANTE DE ADULTO, FOSFATO (Sódico Monobásica) 19g + FOSFATO (sódico dibásico) 7g en frasco 118-240ml con aplicador. Vía de Administración: Rectal	FCO				
11	METFORMINA (clorhidrato) 500mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB				
12	METFORMINA (clorhidrato) 1000mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB				
13	METFORMINA + SITAGLIPTINA 1000-50 mg tableta recubiertas respectivamente. Vía de Administración: Oral	TAB				
14	DAPAGLIFOZINA TAB 10 MG, Vía de Administración: Oral	TAB				
15	VITAMINAS HIDROSOLUBLES + VITAMINAS LIPOSOLUBLES PARA NUTRICIÓN PARENTERAL EN ADULTOS. Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable frasco, con o sin diluyente (agua estéril para inyección). (Ver anexo) Vía de Administración: I.V.	FCO				

Sección II – Condiciones de Contratación

16	VITAMINAS HIDROSOLUBLES + VITAMINAS LIPOSOLUBLES PARA NUTRICIÓN PARENTERAL EN PEDIATRÍA. Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable frasco, con o sin diluyente (agua estéril para inyección). (ver anexo). Vía de Administración: I.V.	FCO				
17	VITAMINAS Y MINERALES PRENATALES Hierro Elemental 60mg + ácido fólico 0.4-1mg, (400mcg - 1000mcg) con o sin calcio, flúor, Vitamina A 5000UI, Vitamina D 250UI y otras vitaminas y minerales. la concentración máxima de vitamina A y D no debe exceder de Vitamina A 5000UI, Vitamina D 250U. capsula o tableta. Vía de Administración: Oral	CAP-TAB				
18	CALCIO (carbonato) 1,500mg, equivalente a 600mg de calcio elemental + VITAMINA D (ergocalciferol) 200UI, tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
19	Vitamina D3 O ALFACALCIDOL 0.25mcg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP				
20	VITAMINA D3 O ALFACALCIDOL 1mcg cápsula. Vía de Administración: Oral	CAP				
21	VITAMINA B1 (TIAMINA) (clorhidrato) 100mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
22	VITAMINA C (ácido ascórbico) 500mg tableta masticable o efervescente. Vía de Administración: Oral	TAB				
23	VITAMINA B6 (piridoxina clorhidrato) 50mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
24	CALCIO (carbonato) que equivale a 600mg calcio elemental, tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB				
25	CALCIO (gluconato) 10% (100mg/ml) solución inyectable ampolla. 10ml. Vía de Administración: I.V.	AMP				
26	ZINC (sulfato) 2mg/ml Solución oral frasco resistente a la luz de 100-120mL. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
27	WARFARINA (sódica) 5mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				

Sección II – Condiciones de Contratación

28	ENOXAPARINA (sódica) 40mg/0.4ml (4000UI) solución inyectable jeringa prellenada 0.4ml. Jeringa con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP				
29	ENOXAPARINA (sódica) 60mg/0.6ml (6,000UI) Solución inyectable jeringa prellenada. Jeringa con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP				
30	ESTREPTOCINASA o ESTREPTOQUINASA 1.5 millones UI, Polvo estéril para reconstituir a solución inyectable. frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				
31	ÁCIDO TRANEXAMICO 500mg/5ml Solución inyectable ampolla. Vía de Administración: I.V.	AMP				
32	VITAMINA K1 (fitomenadiona) 10mg/ml solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: I.V, I.M, S.C.	AMP				
33	FACTOR VIII (ocho) (Factor antihemofílico 500-600UI polvo liofilizado para solución inyectable con diluyente y equipo para inyección, frasco 5ml, 10ml ò 20ml. Vía de Administración: I.V.	FCO				
34	HIERRO AMINOQUELADO 30mg hierro elemental + 250mcg de ácido fólico /5ml solución oral frasco 120-150ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
35	DEXTROSA 10% solución inyectable bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				
36	DEXTROSA 5% solución inyectable bolsa 1000ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				
37	LÍPIDOS DE CADENA LARGA O DE CADENA MEDIANA Y LARGA 20% emulsión inyectable frasco 500ml. Vía de Administración: I.V.	FCO				
38	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO 5% + 0.9% respectivamente solución inyectable bolsa 250ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				
39	DEXTROSA 5% + CLORURO DE SODIO 0.45 % solución inyectable bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				
40	DEXTROSA 5% + CLORURO DE SODIO 0.45 % solución inyectable bolsa 1000ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				

Sección II – Condiciones de Contratación

41	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO 5% + 0.9% respectivamente, solución inyectable bolsa 1000 ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				
42	ELEMENTOS TRAZA (mezcla de 8) debe contener como mínimo: zinc, cobre, manganeso, cromo, molibdeno, preferiblemente selenio, solución para nutrición parenteral frasco 20ml Vía de Administración: I.V.	FCO				
43	LACTATO RINGER O SUERO HARTMAN solución inyectable bolsa 500ml. (Ver anexo)Vía de Administración: I.V.	BOL				
44	SODIO (bicarbonato) 7.5% (equivalente a 0.892meq/ml) solución inyectable frasco o bolsa 50ml. Vía de Administración: I.V.	FCO-BOL				
45	SODIO (cloruro) 0.9% solución inyectable isotónica bolsa 1,000ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				
46	SODIO (cloruro) 0.9% solución inyectable isotónica bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				
47	SODIO (cloruro) 3% solución inyectable Bolsa 250ml. Vía de Administración: I.V.	BOL				
48	SODIO (cloruro) 20% solución inyectable ampolla 10ml. Vía de Administración: I.V.	AMP				
49	DIGOXINA 0.05mg/ml Elixir o solución de 60ml. frasco con gotero o dosificador calibrado. Vía de Administración: Oral	FGT				
50	DIGOXINA 0.25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
51	PROPAFENONA (Clorhidrato) 150mg tableta recubierta Vía de Administración: Oral	TAB				
52	AMIODARONA (Clorhidrato) 200mg tableta ranurada. . Vía de Administración: Oral	TAB				
53	AMIODARONA (Clorhidrato) 50mg/ml solución inyectable ampolla 3ml. Vía de Administración: I.V.	AMP				
54	NITROGLICERINA (trinitrato de glicerilo) 5mg/ml solución inyectable frasco 10ml. Vía de Administración: I.V.	FCO				
55	NITROGLICERINA (trinitrato de glicerilo) 0.3-0.6mg (300-600mcg) tableta sublingual. Vía de Administración: Sublingual.	TAB				
56	ADENOSINA 3mg/ml. solución inyectable ampolla. 2-4ml. Vía de Administración: I.V.	AMP				

Sección II – Condiciones de Contratación

57	NITROPRUSIATO DE SODIO 50mg Solución inyectable o polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco o ampolla. Vía de Administración: I.V.	FCO-AMP				
58	SILDENAFIL 50mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
59	BOSENTAN 125 mg Tableta Recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB				
60	RIOCIGUAT 1.5 MG TABLETAS. Vía de Administración: Oral	TAB				
61	PROPRANOLOL 40mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
62	CARVEDILOL (Base o fosfato) 25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
63	NIFEDIPINA 30mg tableta de liberación prolongada. Vía de Administración: Oral	TAB				
64	CANDESARTAN (cilexetilo) 8mg tableta ranurada Vía de Administración: Oral	TAB				
65	CANDESARTAN (cilexetilo) 32mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
66	CALCIPOTRIOL (monohidrato) 50mcg + Betametasona (dipropionato) 0.5mg ungüento tópico tubo 30g. Vía de Administración: Tópica	TUB				
67	TRETINOINA 0.025% crema tópica tubo 40g. Vía de Administración: Tópica	TUB				
68	BENZOILO PERÓXIDO 5 % gel cutánea tubo 40g. Vía de Administración: Tópica	TUB				
69	PIMECROLIMUS 1% crema cutánea, tubo 10-40g. Vía de Administración: Tópica	TUB				
70	CLOTRIMAZOL 500mg ovulo vaginal. Vía de Administración: Vaginal	OVG				
71	METILERGOMETRINA O ERGONOVINA (maleato) 0.2mg/ml solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
72	MISOPROSTOL 200mcg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
73	NORETISTERONA (enantato) + ESTRADIOL (valerato) 50mg + 5mg Solución inyectable ampolla de 1mL o jeringa prellenada de 1ml. Administración: IM. Vía de Administración: I.M.	JRP-AMP				
74	MEDROXIPROGESTERONA (acetato) 10mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				

Sección II – Condiciones de Contratación

75	CIPROTERONA (como acetato) + ETINILESTRADIOL 2mg + 0.035mg respectivamente tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB				
76	DANAZOL 200mg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP				
77	TIROTROPINA ALFA (Hormona Humana Recombinante Estimulante de la Tiroides) 0.9mg ampolla 5ml.Vía de Administración: I.M.	AMP				
78	DESMOPRESINA (acetato) 0.1mg/ml solución nasal frasco gotero 6 ml Vía de Administración: Nasal	FGT				
79	OCTREOTIDA 0.1mg/ml. solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: S.C.	AMP				
80	PREDNISONA 5mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
81	METIMAZOL 5 MG TAB	TAB				
82	ANFOTERICINA B 50mg (5mg/ml) polvo liofilizado estéril para reconstituir a solución inyectable frasco 10ml. Vía de Administración: I.V.	FCO				
83	AMPICILINA (anhidra o sódica) 1g polvo estéril para reconstituir a solución inyectable ampolla Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
84	PENICILINA G CRISTALINA 1,000.000UI polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO				
85	PIPERACILINA (sódica) 4g + TAZOBACTAM (sódico) 500mg polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				
86	CEFADROXILO (como monohidrato) 125mg/5ml polvo para suspensión oral frasco 60-100ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
87	CEFADROXILO (como monohidrato) 500mg cápsula. Vía de Administración: Oral	CAP				
88	CEFTRIAXONA (sódica) 250mg polvo estéril para reconstituir a solución Inyectable frasco. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO				
89	TRIMETOPRIMA CON SULFAMETOXAZOLE 40+200 mg/5ml. suspensión oral frasco 120ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				

Sección II – Condiciones de Contratación

90	AZITROMICINA (dihidrato) 600mg/15ml (200mg/5ml) polvo para reconstituir a suspensión oral frasco 15-25ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
91	GENTAMICINA (sulfato) 10mg/ml solución inyectable frasco o ampolla 2ml.Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO-AMP				
92	AMIKACINA (sulfato) 250mg/ml solución inyectable frasco 2ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO				
93	TINIDAZOL 500mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
94	ITRACONAZOL 100mg capsula con microgránulos. Vía de Administración: Oral	CAP				
95	ACICLOVIR 200mg/5ml suspensión oral frasco 100-125ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
96	DARUNAVIR 600mg tableta Vía de Administración: Oral	TAB				
97	SUERO ANTIOFÍDICO (polivalente anticrotáldico) Solución inyectable de suero antiofídico polivalente anti-crotáldico en vial o polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable de Suero antiofídico polivalente anticrotáldico en vial. La antivenina (Crotalidae) polivalente es un suero antitóxico. La antivenina es una preparación estéril, no pirogénica derivada por secado de una solución congelada de globulinas neutralizadoras específicas del veneno del suero de caballos sanos inmunizados contra el veneno de Crotalus durissus (cascabel), Bothrops asper; éste contiene el antígeno básico en los venenos de todos los miembros de la familia Crotalidae. El suero es efectivo en los accidentes causados por todas las serpientes centroamericanas excepto las corales y la serpiente de mar. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO				
98	GAMMAGLOBULINA ANTITETÁNICA HUMANA (ANTITOXINA TETÁNICA) 250UI/ml Jeringa prellenada 1ml. Vía de Administración: I.M.	JRP				
99	CICLOFOSFAMIDA 50mg tableta recubierta.	TAB				
100	IFOSFAMIDA 1g polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				

Sección II – Condiciones de Contratación

101	BENDAMUSTINA HIDROCLORURO 25mg polvo para inyección intravenosa frasco Vía de Administración: I.V.	FCO				
102	BENDAMUSTINA HIDROCLORURO 100mg polvo para inyección intravenosa frasco Vía de Administración: I.V.	FCO				
103	PEMETREXED (sal disodico heptahidratado) 500mg polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				
104	6-MERCAPTOPURINA 50mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
105	CITARABINA 500mg solución inyectable o polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				
106	GEMCITABINA 200mg polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable frasco 10ml. Vía de Administración: I.V.	FCO				
107	PACLITAXEL 6mg/ml (equivalente a 150mg/25ml) solución inyectable frasco 25ml. Vía de Administración: I.V.	FCO				
108	BLEOMICINA (sulfato) 15UI polvo liofilizado para reconstituir a solución Inyectable, frasco o ampolla de 5 - 10ml Vía de Administración: IV, IM, SC, IP (itrapleural) (uso exclusivo hemato-oncología)	FCO-AMP				
109	CARBOPLATINO 150mg (10mg/ml) solución inyectable o polvo estéril para reconstituir a solución Inyectable frasco 15ml. Vía de Administración: I.V.	FCO				
110	ALEMTUZUMAB 12 MG/ 1.2 ml concentrado para solución para perfusión, frasco 1.2 ml. Vía de Administración : IV	FCO				
111	IBRUTINIB 140 MG CAPSULA, Vía de Administracion: Oral	CAP				
112	ERLOTINIB (hidrocloruro) 150mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
113	GOSERELINA (como acetato) 10.8mg Implante, Jeringa prellenada. Vía de Administración: S.C.	JRP				
114	GOSERELINA (Como acetato) 3.6 mg, implante estéril en jeringa precargada, con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP				
115	TAMOXIFENO (citrato) 20mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB				

Sección II – Condiciones de Contratación

116	ABIRATERONA 500mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
117	GLATIRAMER(Acetato) 40 MG/ML Jeringa Prellenada	JRP				
118	INTERFERÓN BETA - 1b 8 millones UI/ml, polvo para reconstituir a solución inyectable frasco + solvente jeringa.	FCO				
119	VACUNA BCG 81 MG	FCO				
120	GAMMAGLOBULINA ANTITIMOCITICA EQUINA 50 MG/ ML AMP 5 ML , Vía de administración: I.V.	FCO				
121	TERIFLUNOMIDA 14 MG tableta recubierta , Vía de Administración: Oral	TAB				
122	TACROLIMUS (Sal Monohidrato) 1mg cápsula. Vía de Administración: Oral	CAP				
123	AZATIOPRINA 50mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
124	LENALIDOMIDA 25mg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP				
125	LENALIDOMIDA 10mg tableta / Cápsula. Vía de Administración: Oral	TAB / CAP				
126	DESKETOPROFENO (trometamol) 50mg (25mg/ml) solución inyectable ampolla de vidrio ámbar 2mL empacadas en blister de PVC aluminio Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
127	ROCURONIO(bromuro) 50mg/5ml solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				
128	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A 100UI, polvo para reconstituir a solución inyectable .Vía de Administración: I.M, I.D.	AMP - FCO				
129	PROPOFOL 2% (20mg/ml) emulsión inyectable frasco 50ml..Vía de Administración: I.V.	FCO				
130	BUPIVACAÍNA 5mg/ml (equivalente a 0.5%) solución inyectable sin preservantes derivados del parabeno frasco 10-20ml. Vía de Administración: Epidural	AMP				
131	LIDOCAÍNA 2% + EPINEFRINA 1:200000 solución inyectable, sin preservante derivados del parabeno frasco 50ml. Vía de Administración: I.M, S.C, I.T.	FCO				
132	MEPIVACAÍNA (clorhidrato) + ADRENALINA 2% + 0.018mg respectivamente, solución inyectable cartucho 1.8ml. Vía de Administración: Intrabucal	CRT				

Sección II – Condiciones de Contratación

133	CODEÍNA (FOSFATO) + ACETAMINOFÉN 15mg +325mg respectivamente, capsula o tableta, uso restringido menores de 12 años. Vía de Administración: Oral	CAP-TAB				
134	TRAMADOL (clorhidrato) 50mg cápsula o tableta. Vía de Administración: Oral	CAP-TAB				
135	TRAMADOL (clorhidrato) 50mg/ml solución inyectable ampolla 2ml.Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
136	DIPIRONA MAGNÉSICA 2g/5ml. solución inyectable ampolla 5ml.Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
137	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) 300mg supositorio Vía de Administración: Rectal	SUP				
138	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) 10 mg/ml (1000mg/100ml) Solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				
139	FENOBARBITAL (sódico) 65mg/ml solución inyectable ampolla 2ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
140	FENOBARBITAL (sódico) 100mg. tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
141	FENITOINA (sódica) 50mg/ml solución inyectable ampolla o frasco 2-5ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO				
142	CLONAZEPAM 2mg tableta biranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
143	CLONAZEPAM 2.5mg/ml solución oral frasco gotero 10ml Vía de Administración: Oral	FGT				
144	CARBAMAZEPINA 100mg/5ml. solución oral frasco 100ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
145	VALPROATO (sódico) 200mg/ml. equivalente a aproximadamente 174mg/mL de Ácido Valproico solución oral frasco. 40ml, acompañado de medida dosificadora calibrada en escala fraccionada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
146	VALPROATO (sódico) 500mg (100mg/ml) solución inyectable ampolla 5ml. Vía de Administración: I.V.	FCO				
147	VALPROATO (sódico) 500mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB				

Sección II – Condiciones de Contratación

148	LAMOTRIGINA 100mg Tableta solida ranurada o dispersable para masticar. Vía de Administración: Oral	TAB				
149	LAMOTRIGINA 25mg tableta sólida o dispersable para masticar. Vía de Administración: Oral	TAB				
150	LEVETIRACETAM 100mg/ml, solución oral frasco 130-300ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
151	LEVETIRACETAM 500mg/5ml solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO				
152	LEVODOPA 250mg + CARBIDOPA 25mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
153	AMANTADINA (clorhidrato o sulfato) 100mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB				
154	HALOPERIDOL 5mg/ml solución inyectable ampolla 1ml Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
155	RISPERIDONA 3mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
156	DIAZEPAM 5mg/ml solución inyectable ampolla 2ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
157	HIDROXIZINA (Clorhidrato) Base 25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				
158	HIDROXIZINA (Clorhidrato) 10mg/5ml solución oral frasco 200ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
159	MIDAZOLAM (clorhidrato) 1mg/ml solución inyectable ampolla 5ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP				
160	VENLAFAXINA (como clorhidrato) 150mg capsula de liberación extendida. Vía de Administración: Oral	CAP				
161	METILFENIDATO (hidrocloruro) 18mg tableta de liberación prolongada. Vía de Administración: Oral	TAB				
162	CITRATO DE CAFÉINA 20mg/ml (equivalente a 10mg cafeína base/ml).solución inyectable ampolla Vía de Administración: I.V.	AMP				
163	NEOSTIGMINA (metil sulfato) 0.5mg/ml solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: I.V, I.M, S.C.	AMP				
164	PIRIDOSTIGMINA (metilbromuro) 60 mg. tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB				

Sección II – Condiciones de Contratación

165	FORMOTEROL (fumarato) + BUDESONIDA 4.5/160mcg respectivamente, aerosol para inhalación, polvo seco, frasco, libre de CFC. Vía de Administración: Inhalación	FCO				
166	CETIRIZINA (hidrocloruro o diclorhidrato) 5mg/5ml solución oral frasco 60-120ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO				
167	OXITETRACICLINA (clorhidrato) equivalente a 5mg/g de Oxitetraciclina base + POLIMIXINA B (sulfato) 10,000UI/g tubo 5g con un adaptador/aplicador. Vía de Administración: Oftálmica	TUB				
168	TOBRAMICINA 0.3% +DEXAMETASONA 0.1% solución oftálmica frasco gotero 5-10ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT				
169	PREDNISOLONA (acetato) 1% gotas oftálmicas frasco gotero 5ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT				
170	ACETAZOLAMIDA 250 mg tableta.	TAB				
171	TIMOLOL (maleato) 0.5% (equivalente a 5mg/ml) solución oftálmica frasco gotero Vía de Administración: Oftálmica	FGT				
172	NAFAZOLINA 0.1% Solución oftálmica al 0.1% (equivalente a 1mg/ml) de nafazolina frasco gotero 10-15ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT				
173	TETRACAINA 0.5% (0.5mg/ml) gotas oftálmicas frasco gotero 10ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT				
174	METILCELULOSA 0.5% (equivalente a 5mg/ml) solución oftálmica frasco gotero 10-15ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT				
175	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA 2mg/10g gel tubo 10g Vía de Administración: Oftálmica	TUB				
176	CIPROFLOXACINA 0.3% otico frasco gotero (Como clorhidrato). Vía de Administración: Ótica	FGT				
177	NALOXONA (clorhidrato) 0.4mg/ml. solución inyectable ampolla 1ml.	AMP				
178	N-ACETIL CISTEÍNA 200mg gránulos para solución oral. sobre. Vía de Administración: Oral	SOB				
179	MESNA 100mg/ml (equivalente a 400mg/4ml) solución inyectable ampolla. 4ml. Vía de Administración: I.V.	AMP				

Sección II – Condiciones de Contratación

180	FORMULA DE INICIO polvo, 400-454g lata. Vía de Administración: Oral	LAT				
181	FORMULA DE CONTINUACIÓN O SEGUIMIENTO polvo 400-454g lata Vía de Administración: Oral	LAT				
182	FORMULA DE SOYA polvo, 400-454g lata. Galactosemia, alergia a la proteína de leche de vaca por IgE, mayores de 6 meses. Vía de Administración: Oral	LAT				
183	FORMULA POLIMÉRICA SIN LACTOSA (CON MCT) polvo, 400-454g lata. Vía de Administración: Oral	LAT				
184	FORMULA SIN LACTOSA polvo, 375-454g lata Intolerancia a la lactosa. Vía de Administración: Oral	LAT				
185	FORMULA ELEMENTAL, BAJA EN RESIDUO polvo, sobre 76g. Vía de Administración: Oral	SOB				
186	FORMULA PARA INTOLERANCIA A LA GLUCOSA polvo, 400-454g lata. Vía de Administración: Oral	LAT				
187	SUPLEMENTO NUTRICIONAL HIPERCALÓRICO E HIPERPROTEICO polvo lata 380-500 gr. Vía de Administración: Oral	LAT				
188	HIDROLIZADO DE CASEÍNA CON MCT polvo 357- 454 g Lata. Vía de Administración: Oral	LAT				
189	HIDROLIZADO DE PROTEÍNAS DEL SUERO CON LCARNITINA (SEMI-ELEMENTAL) CON MCT polvo 400- 454g lata. Vía de Administración: Oral	LAT				
190	FORMULA POLIMÉRICA, NORMOPROTEICA LIBRE DE LACTOSA, polvo, 400 -454g lata Vía de Administración: Oral	LAT				
191	FORTIFICADORES DE LA LECHE (UCIN) polvo en sobre. Vía de Administración: Oral	SOB				
192	BARIO (sulfato) a un porcentaje no menor del 85% P/P, polvo para suspensión oral. Envase con 300g a 340g Vía de Administración: Oral	FCO				
193	BARIO (sulfato) 100% p/v fórmula para colon por enema frasco 600ml. En Set para colon por enema (bomba y perilla para insuflar), con cánula de balón. Vía de Administración: Rectal	FCO				

Nombre del Oferente [indicar el nombre completo del Oferente] Firma del Oferente [firma de la persona que firma la Oferta] Fecha [Indicar Fecha], en cada una de las páginas.

CC-06 PROCEDIMIENTO DE RECEPCION

El oferente adjudicado hará las entregas de los medicamentos de conformidad con los términos del contrato y la orden de compra emitida por el IHSS, dentro de los plazos y cantidades establecidos en estas bases de licitación. Las entregas de los suministros serán bajo la modalidad DAP- Tegucigalpa, Almacén del Instituto Hondureño de Seguridad Social (IHSS), ubicado en la colonia Miramontes, quinta entrada, calle Altiplano, detrás del Supermercado La Colonia No. 1.

El oferente adjudicado, deberá comunicar por escrito y por lo menos con dos (2) días de anticipación, al Jefe del Departamento de Almacenamiento y distribución, la fecha desde la cual tiene a disposición los productos para ser entregados, en observación a plazos ofertados y adjudicados, información que servirá para elaborar la calendarización de Entrega y Recepción, la cual será comunicada al oferente adjudicado

Al momento de realizar las entregas al almacén central, El proveedor deberá describir cuantos lotes entrega y que cantidad de medicamento corresponde a cada uno de los lotes.

Las bases de licitación listan los medicamentos a los cuales se le exonera de análisis previamente por el IHSS o copia del recibo de cancelación por el análisis de control de calidad al Laboratorio del Colegio Químico-Farmacéutico. Caso contrario almacén central no podrá entregar acta de recepción del medicamento.

Se listan a continuación las partidas a las cuales serán sometidas a análisis del colegio químico farmacéutico por ser Moléculas de los cuales no se adquirido, y las cantidades a comprar son para una cobertura de tiempo prolongado de uso a nivel institucional, las partidas son las siguientes.

Nº	CÓDIGO SAP	DESCRIPCION DEL MEDICAMENTO	UP
31	B02AA-001	ÁCIDO TRANEXAMICO 500mg/5ml Solución inyectable ampolla.Vía de Administración: I.V.	AMP
33	B02BD-003	FACTOR VIII (ocho) (Factor antihemofílico 500-600UI polvo liofilizado para solución inyectable con diluyente y equipo para inyección, frasco 5ml, 10ml ò 20ml. Vía de Administración: I.V.	FCO
116	L02BX-002	ABIRATERONA 500mg tableta.Vía de Administración: Oral	TAB
121	L04AA-013	TERIFLUNOMIDA 14 MG tableta recubierta , Vía de Administración: Oral	TAB
138	N02BE-006	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) 10 mg/ml (1000mg/100ml) Solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO

168	S01AA-003	TOBRAMICINA 0.3% +DEXAMETASONA 0.1% solución oftálmica frasco gotero 5-10ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT
170	S01EC-001	ACETAZOLAMIDA 250 mg tableta.	TAB

CC-07 GARANTÍAS

La Garantía de Mantenimiento del 2% de la Oferta, podrá ser:

- a) garantía bancaria, (b) fianza emitida por una institución debidamente autorizada por la Comisión Nacional de Bancos y Seguros; c) Cheque certificado; d) Bonos del Estado representativos de obligaciones de la deuda pública, que fueren emitidos de conformidad con la Ley de Crédito Público.

a) GARANTÍA DE CUMPLIMIENTO DE CONTRATO

- Plazo de presentación: 10 días hábiles posteriores a la firma del contrato.
- Valor: La garantía de cumplimiento del contrato deberá ser equivalente al quince por ciento (15%) de monto contractual.
- Vigencia: La garantía de cumplimiento estará vigente hasta tres (3) meses después del plazo previsto para la entrega total del suministro.

Esta garantía se incrementará en la misma proporción en que el valor del contrato llegase a aumentar de conformidad a ley.

a) GARANTIA DE CALIDAD

- Plazo de presentación: hasta 10 días calendario después de la recepción provisional final de los productos.
- Valor: La garantía de calidad sustituirá parcialmente la garantía de cumplimiento del contrato cuyo monto será equivalente al cinco por ciento (5%) de monto de los productos recepcionados.

Vigencia: **1 año** contado a partir de la recepción provisional final

CC-08 FORMA DE PAGO

Los pagos serán parciales de acuerdo a las entregas según la Orden de Compra y Contrato, se hará en moneda de curso legal en Honduras (Lempiras).

El INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL, a través de la Subgerencia de Suministros Materiales y Compras, efectuará los trámites de pago conforme a los procedimientos establecidos por el INSTITUTO.

El INSTITUTO recibirá para cada trámite de pago los documentos siguientes:

- a. Copia de Orden de Compra
- b. copia de contrato.
- c. Factura comercial original a nombre del Instituto Hondureño de Seguridad Social (IHSS),
- d. Acta de recepción provisional original de Almacén Central del IHSS (hoja de ingreso), debidamente firmada y sellada por el Jefe de ese departamento, representante del departamento de Bienes y del proveedor adjudicado.
- e. Copia de garantía de calidad entregada

CC-09 MULTAS

Cuando el contratista incurriere en mora en el cumplimiento de sus obligaciones contractuales por causas imputables al mismo, se le impondrá el pago de una multa de 0.36% del pago parcial que corresponda, por cada día de retraso en la entrega de los productos, de conformidad lo establecido en el artículo No.75 de las vigentes Disposiciones Generales del Presupuesto General de Ingresos y Egresos de la República del 2020.

SECCION III - ESPECIFICACIONES TECNICAS

- **ET-01 NORMATIVA APLICABLE**

[Insertar detalle de las normas aplicables]

ET-02 CARACTERÍSTICAS TECNICAS

Todos los medicamentos a ser adquiridos en este proceso deberán cumplir con los **siguientes requisitos:**

- a. EL OFERENTE debe garantizar que los productos ofrecidos son de producción con fecha de expiración no menor de **DOS (02) AÑOS**, para los biotecnológicos, oncológicos y hemoderivados con fecha de expiración no menor a **DIECIOCHO (18) MESES**, que son productos de materia prima de calidad.
- b. Si la vida útil a ofertar y entregar es menor al período de expiración requerido, autorizado por el IHSS, EL OFERENTE debe reponer los productos sin costo alguno; esto incluye si antes de la fecha de expiración sobrevienen fallas imputables al laboratorio fabricante; así como el incumplimiento de las especificaciones técnicas de etiquetado de los envases primario y secundario.
- c. Cuando el proveedor entregue medicamento con vigencia menor a 24 meses, El IHSS, aceptará al menos doce (12) meses de vida útil, como mínimo al momento de la entrega en el Almacén del IHSS, por lo tanto, no se aceptarán medicamentos con fechas de vencimiento menor a dicho período.
- d. De ser adjudicado y en caso de entregar medicamento con vida útil menor a lo solicitado, deberá presentar Carta de Compromiso de reposición. Solo se permitirá entregar con vida útil menor a lo solicitado en la primera entrega.
- e. En aquellos casos justificados en que se acepte productos con fechas de expiración por un periodo menor a dos años ó 18 meses, según lo descrito en el numeral anterior (i), al momento de la entrega y recepción; el Proveedor , presentará un Carta Compromiso de Reposición al Almacén Central con copia a la Gerencia Administrativa y financiera del IHSS, para asegurar la reposición de los productos que expiren o estén próximos a vencerse, reemplazándolos con períodos de expiración **MAYOR O IGUAL A UN AÑO**, según corresponda, período contado a partir de la fecha de recepción. Así mismo se deberán reponer treinta días calendario antes de su fecha de expiración siguiendo el procedimiento administrativo vigente establecido por el IHSS.
- f. Reemplazo, se realizará en base al procedimiento administrativo vigente establecido por el IHSS para ello el OFERENTE, entregará Carta Compromiso de Reposición, conforme formulario en. ANEXO 4
- g. Para los productos con forma farmacéutica tabletas o capsulas cuyo contenido representa riesgo de transferencia por la manipulación se requiere que el empaque primario sea con

doble capa de aluminio.

- h. **Las formas farmacéuticas líquidas y polvos para suspensión** orales deben tener sabor agradable; además se deben incluir alguno de los siguientes dosificadores: Cuchara graduada de 2.5 ml a 5 ml, jeringa o copita graduada en escala fraccionada de 0 ml, hasta 10 mililitros, para facilitar su administración, los cuales deben ser incorporados a cada frasco.
- i. Para los productos que requieren cadena de frío o almacenamiento especial a una temperatura determinada (por el fabricante): deberán adjuntar la información sobre almacenamiento especial e indicarse en la oferta y a su vez será descrita en la orden de compra, debe mantenerse y comprobarse mediante dispositivos electrónicos empleados durante su almacenamiento y transporte del producto hasta su entrega en el lugar designado por el IHSS.
- j. Para **medicamentos de origen Hemoderivados** y otros productos biológicos de origen humano deberá presentar:
 - i. Descripción del proceso de manufactura, indicando todos los fabricantes que participan en este.
 - ii. Certificado que evidencie la liberación de lote a lote del plasma empleado durante su fabricación emitido por la Autoridad Reguladora del país de fabricación. En caso que la Autoridad no realice la liberación lote a lote del plasma, deberá presentar el documento emitido por dicha Autoridad que justifique tal situación.
 - iii. Evidencia documental de referencia emitido por la Autoridad Reguladora Nacional del país de fabricación del producto, en la que se certifique la liberación de un lote del producto terminado. El producto debe ser liberado lote a lote por alguna de las siguientes autoridades Food and Drug Administration (FDA), Health Canada, Ministry of Health Labour and Welfare (MHLW de Japón). Swissmedic (Agencia Suiza de Medicamentos) o ante la Agencia Europea de Medicamentos (EMA).
 - iv. Protocolo resumen de producción, control del producto y del plasma empleado.
 - v. Todo producto de origen humano deberá documentar que se le realizaron pruebas por el virus de la Hepatitis B, C, VIH, y CHAGAS, también debe cumplir con las normas de bioseguridad.
- k. En el caso de las **heparinas de bajo peso molecular**, con el objeto de garantizar la pureza de cada lote, cada uno de estos deberá presentar certificado de control de calidad de las pruebas de Resonancia Magnética que garanticen la misma, emitido por la autoridad sanitaria del país de origen y cada jeringa pre llenada deberá tener su respectivo Sistema de Seguridad.
- l. En casos de productos ofertados **con variación de criterios o aspectos relacionados a la composición, peso/concentración/volumen por unidad de presentación, u otros**

aspectos como el etiquetado de envases o plan de entrega, pasan a ser una opción menos favorable en comparación a otras ofertas presentadas que no poseen esta variación; en estos casos el Comité de evaluación, en coordinación con el asociado o unidad técnica solicitante, tendrá la facultad de valorar aceptación o trasladar la recomendación de adjudicación a la siguiente oferta que cumpla sustancialmente, según orden de prelación.

- m. Para verificar la composición cuali-cuantitativa se requiere se presente ficha técnica del producto indicando la formula cuali-cuantitativa, misma que debe expresarse por unidad de dosificación del producto, en caso de formas farmacéuticas en polvo, de uso tópico, y oftálmico en porcentaje.
- n. Las ofertas deberán corresponder exactamente al principio activo expresando como concentración BASE y Sal, si ésta se especifica, forma farmacéutica, concentración, envase primario y especificaciones de calidad requeridas para cada producto.
- o. En el caso de medicamentos **Genéricos** de la lista de medicamentos de **Riesgo Sanitario**, **deben demostrar evidencia de Intercambiabilidad o Equivalencia Terapéutica, con el medicamento de referencia o comparador:**
 - i. Presentar copia de **Documentación oficial de aprobación de equivalencia terapéutica**, o bien, **Certificado de Intercambiabilidad de Medicamento**, con el **medicamento de referencia** o comparador, **emitido** por alguna **Autoridad Reguladora** clasificadas y definidas por la **OPS / OMS**, según sistema estandarizado de evaluación del desempeño de las funciones de regulación sanitaria, aplicados para garantizar eficacia, seguridad y calidad de los medicamentos; alguna de las enlistadas a continuación:

Autoridades Reguladoras Estrictas

País		Autoridad Reguladora
1.	Agencia Europea de Medicamento	EMA – European Medicines Agency
2.	Estados Unidos de América	USFDA – Food and Drug Administration
3.	Canadá	HC – Health Canada
4.	Oficina de Seguridad Farmacéutica y de Alimentos de Japón	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency PMDA
5.	Suiza	Swissmedic
6.	Australia	Therapeutic Goods Administration (TGA)
7.	Islandia	Agencia de Medicamentos del Islandia (IMA)
8.	Noruega	Agencia Noruega de Medicamentos
9.	Liechtenstein	Oficina de la Salud/Departamento de Farmacia

Autoridades Reguladoras de Alta Vigilancia



País		Autoridad Reguladora
1.	Suecia	Agencia de Productos Médicos (MPA)
2.	España	Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)
3.	Reino Unido	Agencia Regulatoria para Medicamentos y Productos Sanitarios (MHRA)
4.	Finlandia	Agencia Finlandesa de Medicamentos (FIMEA)
5.	Francia	Agencia Nacional Francesa de Seguridad de los medicamentos y Productos de Salud (ANSM)
6.	Bélgica	Agencia Federal de Medicamentos y Productos para la salud (AFMPS)
7.	Austria	Agencia Austriaca para la Salud y la Seguridad Alimentaria (AGES)
8.	Alemania	Ministerio Federal de Salud (BMG) Autoridad Central de los Lander para la Protección de la Salud relativa a los productos medicinales y dispositivos médicos (ZLG)
9.	Dinamarca	Agencia Danesa de Medicamentos (DKMA)
10.	Nueva Zelanda	Autoridad de Seguridad de Medicamentos y Dispositivos Médicos (MedSafe)
11.	Holanda	Inspección de Asistencia Sanitaria (IGZ)
12.	Irlanda	Autoridad Reguladora de los Productos de Salud (HPRA)
13.	Italia	Agencia de Medicamentos Italiana (AIFA)

Autoridades Reguladoras de Países de Referencia Regional, Nivel IV

País		Autoridad Reguladora
1.	Argentina	ANMAT, Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica.
2.	Brasil	ANVISA, Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria, Ministerio da Saúde.
3.	Chile	ISP, Instituto de Salud Pública, Ministerio de Salud.
4.	Colombia	INVIMA, Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos.
5.	Cuba	CECMED, Centro para el Control Estatal de la Calidad de los Medicamentos. Ministerio de Salud Pública.
6.	México	COFEPRIS, Comisión Federal para la Protección de Riesgos Sanitarios.

- ii. Además se tomará en consideración experiencia clínica dentro del IHSS, siendo la experiencia clínica no menor de seis meses, debidamente documentada así como también reportes y antecedentes de falla terapéutica, reacción adversa, dictamen médico de especialistas de cada área específica (Oncología, Cardiología, Neurología y Endocrinología, etc.), incluyendo los de los últimos 4 procesos de adquisición por parte del IHSS, donde se justifique concretamente

la experiencia del uso de los medicamentos en el tratamiento de pacientes críticos y/o crónicos, sobre todo en aquellos que ya iniciaron tratamiento.

- iii. Se considerará las alarmas de sistemas de Farmmacovigilancia, emitidas por autoridades regulatorias de medicamentos, reconocidas internacionalmente para todas las partidas y las documentadas en el instituto. Estos 3 parámetros listados se evaluarán en base a 100%, teniendo cada uno una valoración de 30, 40 y 30% respectivamente, según se han listado en este pliego de condiciones.

A continuación los medicamentos con **Riesgo Sanitario Alto**:

N°	DESCRIPCION DEL MEDICAMENTO	UP
3	ESOMEPRAZOL 40mg polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
13	METFORMINA + SITAGLIPTINA 1000-50 mg tableta recubiertas respectivamente .Vía de Administración: Oral	TAB
14	DAPAGLIFOZINA TAB 10 MG, Vía de Administración: Oral	TAB
59	BOSENTAN 125 mg Tableta Recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB
60	RIOCIGUAT 1.5 MG TABLETAS. Vía de Administración: Oral	TAB
62	CARVEDILOL (Base o fosfato) 25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
63	NIFEDIPINA 30mg tableta de liberación prolongada. Vía de Administración: Oral	TAB
64	CANDESARTAN (cilexetilo) 8mg tableta ranurada Vía de Administración: Oral	TAB
65	CANDESARTAN (cilexetilo) 32mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
76	DANAZOL 200mg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP
77	TIROTROPINA ALFA (Hormona Humana Recombinante Estimulante de la Tiroides) 0.9mg ampolla 5ml.Vía de Administración: I.M.	AMP
94	ITRACONAZOL 100mg capsula con microgránulos. Vía de Administración: Oral	CAP
96	DARUNAVIR 600mg tableta Vía de Administración: Oral	TAB
100	IFOSFAMIDA 1g polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
101	BENDAMUSTINA HIDROCLORURO 25mg polvo para inyección intravenosa frasco Vía de Administración: I.V.	FCO
102	BENDAMUSTINA HIDROCLORURO 100mg polvo para inyección intravenosa frasco Vía de Administración: I.V.	FCO
103	PEMETREXED (sal disodico heptahidratado) 500mg polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
105	CITARABINA 500mg solución inyectable o polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
110	ALEMTUZUMAB 12 MG/ 1.2 ml concentrado para solución para perfusión, frasco 1.2 ml. Vía de Administración : IV	FCO
111	IBRUTINIB 140 MG CAPSULA, Vía de Administración: Oral	CAP

112	ERLOTINIB (hidrocloruro) 150mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
114	GOSERELINA (Como acetato) 3.6 mg, implante estéril en jeringa precargada, con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP
115	TAMOXIFENO (citrato) 20mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB
116	ABIRATERONA 500mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB
118	INTERFERÓN BETA - 1b 8 millones UI/ml, polvo para reconstituir a solución inyectable frasco + solvente jeringa.	FCO
119	VACUNA BCG 81 MG	FCO
120	GAMMAGLOBULINA ANTITIMOCITICA EQUINA 50 MG/ ML AMP 5 ML, Vía de administración: I.V.	FCO
121	TERIFLUNOMIDA 14 MG tableta recubierta , Vía de Administración: Oral	TAB
122	TACROLIMUS (Sal Monohidrato) 1mg cápsula. Vía de Administración: Oral	CAP
124	LENALIDOMIDA 25mg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP
125	LENALIDOMIDA 10mg tableta / Cápsula. Vía de Administración: Oral	TAB / CAP
126	DEXKETOPROFENO (trometamol) 50mg (25mg/ml) solución inyectable ampolla de vidrio ámbar 2mL empacadas en blíster de PVC aluminio Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP
127	ROCURONIO(bromuro) 50mg/5ml solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
145	VALPROATO (sódico) 200mg/ml. equivalente a aproximadamente 174mg/mL de Ácido Valproico solución oral frasco. 40ml, acompañado de medida dosificadora calibrada en escala fraccionada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
146	VALPROATO (sódico) 500mg (100mg/ml) solución inyectable ampolla 5ml. Vía de Administración: I.V.	FCO
147	VALPROATO (sódico) 500mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB
148	LAMOTRIGINA 100mg Tableta solida ranurada o dispersable para masticar. Vía de Administración: Oral	TAB
149	LAMOTRIGINA 25mg tableta sólida o dispersable para masticar. Vía de Administración: Oral	TAB
150	LEVETIRACETAM 100mg/ml, solución oral frasco 150-300ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO
151	LEVETIRACETAM 500mg/5ml solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO
161	METILFENIDATO (hidrocloruro) 18mg tableta de liberación prolongada. Vía de Administración: Oral	TAB
165	FORMOTEROL (fumarato) + BUDESONIDA 4.5/160mcg respectivamente, aerosol para inhalación, polvo seco, frasco, libre de CFC.Vía de Administración: Inhalación	FCO

En caso de medicamentos endocrinológicos, oncológicos, biotecnológicos y agentes monoclonales que tiene el mismo principio activo y diferente concentración, y necesitan ser

mezclados para ajustes de dosis previo a su administración al paciente; al momento de adjudicarlos, el IHSS, con el fin de evitar incompatibilidades entre excipientes de diferentes fabricantes (problemas de precipitación y/ cristalización que afecten la acción terapéutica deseada, provocan riesgos al paciente e incluso pérdidas a la institución), se reserva el derecho a adjudicarlo a un mismo laboratorio fabricante. Los medicamentos a considerar esta situación, se enlistan a continuación, los cuales **se adjudican por lote** cuyo precio total a considerar será, por lote (la suma del costo de los ítems que componen cada lote:

LOTE	Nº	DESCRIPCION DEL MEDICAMENTO	UP
1	64	CANDESARTAN (cilexetilo) 8mg tableta ranurada Vía de Administración: Oral	TAB
	65	CANDESARTAN (cilexetilo) 32mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB
2	101	BENDAMUSTINA HIDROCLORURO 25mg polvo para inyección intravenosa frasco Vía de Administración: I.V.	FCO
	102	BENDAMUSTINA HIDROCLORURO 100mg polvo para inyección intravenosa frasco Vía de Administración: I.V.	FCO
3	124	LENALIDOMIDA 25mg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP
	125	LENALIDOMIDA 10mg tableta / Cápsula. Vía de Administración: Oral	TAB / CAP
4	148	LAMOTRIGINA 100mg Tableta solida ranurada o dispersable para masticar. Vía de Administración: Oral	TAB
	149	LAMOTRIGINA 25mg tableta sólida o dispersable para masticar. Vía de Administración: Oral	TAB
5	106	GEMCITABINA 200mg polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable frasco 10ml. Vía de Administración: I.V.	FCO

Para el LOTE 5 al momento de la adjudicación se tomara en cuenta el LOTE con el cual cuenta con existencia el instituto del medicamento GEMCITABINA 1g polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable. Frasco 30ml. Vía de Administración: I.V..

CONDICIONES GENERALES DE ETIQUETADO EN EL ENVASE PRIMARIO

Etiquetado en el envase primario: Se entiende por envase primario el recipiente inmediato en que viene el contenido del medicamento, estos deberán de ser etiquetados. Todo medicamento deberá tener etiqueta en español con los siguientes datos en el envase primario:

- i.** Nombre Comercial escrito de manera destacada, la cual puede ser una denominación común internacional o bien, un nombre de marca.
- ii.** Nombre completo del o los principios activos en su denominación común.
- iii.** Forma farmacéutica (tableta, ungüento, óvulos, capsulas, grageas, tabletas recubiertas, suspensiones, soluciones, etc.).
- iv.** Concentración de principio activo de la forma farmacéutica (porcentaje, mg., g., mEq., mg./ml., mEq/dosis, etc.).
- v.** Nombre de la empresa responsable o laboratorio responsable o logotipo que identifique al laboratorio y país.
- vi.** Número de lote
- vii.** Fecha de expiración (impresa en etiqueta original, no se aceptarán fotocopias adheridas) claramente especificada, no en código.)
- viii.** Vía de administración (indispensable).
- ix.** Número de registro sanitario.
- b.** La información deberá ser grabada directamente en el envase primario o impreso en tinta indeleble o una etiqueta de material adecuado y que no sea fácilmente desprendible (no fotocopias).
- c.** La rotulación debe ser legible (no presentar borrones, raspados, manchas ni otras alteraciones). No se permitirán etiquetas adicionales como aclaraciones de la etiqueta principal, por tanto el etiquetado, no deberá presentarse conteniendo frases, palabras, denominaciones, símbolos, figuras o dibujos, nombres geográficos, e indicaciones que lleven a interpretaciones falsas o a error, engaño o confusión, en cuanto a su procedencia, origen, naturaleza, composición y calidad.
- d.** Etiquetado para soluciones, jarabes, elixires, suspensiones, emulsiones, lociones, polvos para preparación de suspensiones o soluciones, inyectables en ampollas, jeringas precargadas, viales o parenterales de gran volumen, y otras formas similares (cualquier vía de administración). La información mínima que deberá

llevar el Etiquetado del envase o empaque primario del producto es la siguiente: Igual al inciso b anterior en los numerales i, ii, iii, iv, v, vi, vii, viii, ix Además:

- i.** Condiciones de almacenamiento (cuando no tiene envase o empaque secundario).
- ii.** Indicar: “Agitarse antes de usar” (solo para emulsiones y suspensiones).
- iii.** Forma de preparación o referencia para leer en el instructivo, cuando aplique (Cuando no tiene envase empaque secundario).
- iv.** Tiempo de vida útil después de abierto o preparado cuando aplique.
- v.** Advertencia de seguridad sobre peligro de explosión, no exponer al calor, no perforar o arrojar al fuego y evitar el contacto con los ojos (solo para aerosoles con propelentes inflamables)

Para la primera entrega se omite la leyenda “Propiedad del IHSS”.

CONDICIONES GENERALES DE ETIQUETADO EN EL ENVASE SECUNDARIO:

- a.** Se entiende como envase secundario, el recipiente exterior donde viene el envase primario. Todo empaque deberá tener en español los siguientes datos:
- b.** Todo medicamento deberá tener etiqueta en español con los siguientes datos en el envase primario:
 - i.** Nombre Comercial escrito de manera destacada, la cual puede ser una denominación común internacional y en caso de tener un nombre de marca.
 - ii.** Nombre completo del o de los principios activos contenidos den dicha formulación en su denominación común internacional.
 - iii.** Concentración de principios activos de la forma farmacéutica (% , mg, g, mEq, mg/mg/ml, Al/ml, mEq/dosis, etc.).
 - iv.** Forma farmacéutica (tabletas, ungüento, óvulos, cápsulas, grageas, tabletas recubiertas, suspensiones, soluciones, etc.).
 - v.** Volumen de principio activo expresado en volumen/volumen, peso, peso, etc.
 - vi.** Nombre de la empresa responsable o laboratorio responsable o logotipo que identifique al laboratorio y país.
 - vii.** Número de lote
 - viii.** Fecha de expiración del producto, claramente especificada, legible y no codificado.
 - ix.** Condiciones de almacenamiento.
 - x.** Contenido en unidades.
 - xi.** Vía de administración incluyendo indicación especial sobre la forma de administración cuando aplique.
 - xii.** Número del Registro Sanitario.
 - xiii.** Forma de preparación o referencia para leer en el instructivo (cuando aplique)
 - xiv.** Tiempo de vida útil después de abierto o preparado (cuando aplique)

CONDICIONES GENERALES DE ETIQUETADO EN EL ENVASE TERCEARIO:

- a. Se entiende como envase terciario, el recipiente exterior donde viene el envaseterciario (empaquete), deberá tener en español los siguientes datos:
- b. Nombre Comercial escrito de manera destacada, la cual puede ser una denominación común internacional o bien, un nombre de marca.
 - i. Nombre completo del o los principios activos en su denominación común y en caso de tener un nombre de marca.
 - ii. Concentración de principios activos de la forma farmacéutica (% , mg, g, mEq, mg/mg/ml, Al/ml, mEq/dosis, etc.).
 - iii. Forma farmacéutica (tabletas, ungüento, óvulos, cápsulas, grageas, tabletas recubiertas, suspensiones, soluciones, etc.).
 - iv. Volumen de principio activo expresado en volumen/volumen, peso, peso, etc.
 - v. Nombre de la empresa responsable o laboratorio responsable o logotipo que identifique al laboratorio y país.
 - vi. Número de lote
 - vii. Fecha de expiración del producto claramente especificada, no en código
 - viii. Condiciones de almacenamiento.
 - ix. Cantidad de medicamentos por embalaje.
 - x. Vía de administración incluyendo indicación especial sobre la forma de administración cuando aplique.
 - xi. Condiciones de estiba

CARACTERÍSTICAS DE ENVASES

EMPAQUE / ENVASE PRIMARIO:

- i. Debe ser inerte, debe aislar y proteger a medicamentos sensibles a factores ambientales (luz, temperatura y humedad) hasta su fecha de vencimiento.
- ii. En el caso de los medicamentos que requieran **Envase Primario protegido de la luz**, se debe entender que este fabricado en un material que no permita el paso de la luz o este empaclado en una caja individual; en el caso de ampollas y viales transparentes, que requieran protección a la luz, se aceptarán en empaques, máximo de 25 ampollas o viales, por caja (empaquete secundario).
- iii. **Las formas farmacéuticas líquidas: Las soluciones, suspensiones, jarabes, etc.;** deberán ser envasadas en frascos de plástico o de vidrio que ofrezcan protección contra la luz, dotados con tapa de plástico y con cierre de seguridad. Los líquidos que requieran gotero deberán presentarse en frasco gotero o con tapón gotero. Las de uso oftalmológico deben envasarse en frasco gotero plástico no reactivo con tapadera de seguridad del tipo que se

- desprende al abrirlo.
- iv. Los frascos conteniendo polvos para inyección deben tener sello y tapón de seguridad y si acompañan el solvente deben indicarlo. Los polvos para reconstitución oral, en los frascos debe indicarse la escala de volumen a llevar para realizar el preparado e indicar el volumen de solvente a utilizar.
 - v. Los envases primarios cuyas presentaciones sean frascos, deberán tener sello de seguridad de plástico o metal y en el caso de los secundarios (cajas, blíster o frasco), deberán tener los sellos de alta seguridad ya descritos de la etiqueta principal.
 - vi. **Líquidos para uso Parenteral:** las ampollas deberán tener bien clara la marca para poder abrirla. Las preparaciones inyectables con presentación en bolsas deberán estar constituidas por plástico resistente, no reactivo, con escala de volumen y con dispositivo que permita la conexión de catéter, así como el respectivo colgante para insertarlo fácilmente en un soporte de forma que se facilite su administración intravenosa (I.V).
 - vii. **Formas farmacéuticas sólidas:** Las tabletas orales, sublinguales, vaginales, óvulos, grageas, capsulas, perlas, etc. deberán ser envasadas en blíster plástico/aluminio, blíster aluminio/aluminio u otro tipo de envase debidamente calificado como tiras de papel aluminio/aluminio, tiras de plástico/aluminio. El blíster o tiras deberán tener impreso en la parte posterior (reverso) el nombre del medicamento y los datos necesarios según lo expresado en especificaciones de etiquetado.
 - viii. En algunos casos especiales de tratamientos específicos técnicamente justificados se puede aceptar estas presentaciones en frascos cuyo contenido máximo será hasta 120 tabletas.
 - ix. Los medicamentos que se especifiquen **en blíster**, Utilizando películas de PVC / PVDC (Cloruro de Polivinilo con Cloruro de Polivinilideno), ámbar o transparente según el diseño y sensibilidad del principio activo.
 - x. Los medicamentos que se especifiquen **en tiras de papel de aluminio**, debe entenderse que en las tiras, el **papel aluminio es por ambos lados**.
 - xi. Ambos empaques (**Blíster o Tiras**) con características físicas que permita diferenciarse individualizado, mediante el color del blíster y/o tira, o el color de la tinta (blíster ámbar o cualquier empaque unitario equivalente con protección a la luz).
 - xii. Las cantidades que se especifiquen en tiras o blíster, no deberán ser mayores de treinta (30) tabletas, grageas o capsulas por empaque, con un máximo de 1,000 unidades por caja.
 - xiii. Toda forma farmacéutica líquida que requiera presentación en **frasco gotero**, deberá tener tapón gotero ajustable al frasco de una sola pieza con gotero.
 - xiv. Cualquier otro frasco que difiera de los antes indicados, y que presente dudas respecto a exposición de la luz, deberá comprobarse con el respectivo estudio de estabilidad vigente para su aceptación.
 - xv. Se podrá aceptar un margen superior a lo establecido en las presentaciones líquidas, orales, siempre y cuando se indique el correspondiente volumen en la etiqueta.
 - xvi. Los productos que necesiten refrigeración o condiciones especiales de almacenamiento, deberán consignar esta información en los conocimientos de

embarque o guías aéreas y en los empaques que los contengan de manera sobresaliente, comunicándose este hecho a los encargados de la recepción. De no ser así el IHSS no se responsabiliza de su deterioro.

- xvii.** Para las cremas vaginales, se requiere que se incorporen **La cantidad de aplicadores necesarios por día de tratamiento necesarios según la indicación de cada partida.**

EMPAQUE / ENVASE SECUNDARIO

- i.** El empaque secundario debe ser resistente que permita la protección necesaria del empaque primario (no se aceptará por ejemplo empaque tipo cartulina).
- ii.** El material de acondicionamiento de los frascos para cajas y subdivisiones internas debe ser lo suficientemente resistente (cartón grueso).
- iii.** Todas las cajas deberán tener el mismo número de frascos y las indicaciones de su manejo.
- iv.** En el caso de ampollas y viales transparentes, en los que se requiera protección a la luz, se aceptarán en empaques secundarios, máximo de 25 ampollas o viales, por caja. (Empaque secundario).

EMPAQUE / ENVASE TERCIARIO

- i.** Es responsabilidad del Proveedor la definición de la estiba y de las cantidades que contiene un empaque terciario por la seguridad, conservación, manipulación y adecuado almacenamiento del producto.
- ii.** Caja de cartón u otro material resistente a la estiba (no se aceptará por ejemplo empaque tipo cartulina ni cartoncillo); de tal forma que facilite la manipulación, transporte y almacenamiento, sin riesgo de daño, sellado con cinta de embalaje u otros recursos necesarios que garanticen la integridad del contenido, conservación, transporte y almacenamiento.
- iii.** Especificar el número de cajas que contiene el empaque terciario.
- iv.** Especificar la cantidad de cajas que se pueden estibar por tarima.
- v.** El tamaño del empaque debe ser congruente con el contenido.
- vi.** En caso de saldos (complementos) debe identificar claramente la caja que lo contenga.

INSPECCIONES Y PRUEBAS

(a) Comprobante de Calidad

- i. Al momento de la entrega del producto adjudicado en almacén, EL PROVEEDOR, deberá presentar copia del certificado de análisis de control de calidad del producto terminado, por cada lote de medicamento entregado, especificando la farmacopea de referencia utilizada, firmado por el profesional a cargo de esta función en el laboratorio fabricante o laboratorio contratado para este fin. En caso de no estar en la farmacopea, indicar el método analítico utilizado.
- ii. Los productos adjudicados y seleccionados según cuadro antes indicado serán sometidos a pruebas de análisis de calidad, La toma de muestra para el análisis de control de calidad del medicamento se practicara al lote más representativo de cualquiera de las entregas, y siguiendo los lineamientos técnicos establecidos en el Reglamento Técnico Centroamericano RTCA 11.03.47:07 para “Verificación de la Calidad de Productos Farmacéuticos Medicamentos para uso Humano”, cuando aplique. En caso de medicamentos de origen biológicos, oncológicos o hemoderivados las pruebas de calidad serán definidas por el IHSS. Los costos incurridos en dichas pruebas deben ser asumidos por el oferente
- iii. Estos análisis se podrán realizar durante la vida útil de los productos a fin de garantizar que estos mantendrán la calidad en igual condición que al momento de la entrega. EL PROVEEDOR notificará oportunamente y por escrito al IHSS la identidad del representante designado para estos fines.
- iv. Para garantizar la calidad de los medicamentos adjudicados y recepcionados, el IHSS enviara a analizar dichos productos al Laboratorio Oficial de Análisis del Colegio Químico Farmacéutico de Honduras.
- v. Para evitar atrasos en la entrega de los análisis de parte del Colegio Químico, por falta de pago de parte del proveedor, no se emitirá ningún acta de recepción sino se presenta el recibo de haberse realizado el pago del análisis.
- vi. En caso de medicamentos de origen biológico, oncológico o hemoderivados las pruebas de calidad serán definidas por el IHSS. Los costos incurridos en dichas pruebas deben ser asumidos por el oferente.
- vii. Si los productos no cumplen con las especificaciones estipuladas, durante el

proceso de recepción, en almacén central, el proveedor tomará las medidas inmediatas para solucionar la deficiencia y tendrá que reemplazar los productos defectuosos a satisfacción del comprador en un plazo máximo de treinta días (30) calendario después de haber sido notificado por la Jefe del Almacén del IHSS.

MEDICAMENTOS CON PROBLEMAS DE CALIDAD EN LOS ÚLTIMOS TRES (03) AÑOS:

- El Comité de Evaluación, hará uso de reportes de resultados de rechazo de medicamentos por problemas de calidad de la SESAL e IHSS.
- Reportes emitidos por Laboratorio Oficial de Análisis de calidad del Colegio Químico Farmacéutico de Honduras, Rechazados al NO CUMPLIR con algún parámetro del análisis, ya sea de la SESAL como del IHSS
- Se rechaza descalifica y no se continua la evaluación técnica del insumo ofertado, si al fabricante le han sido rechazados dos o más productos de la misma línea de producción, según forma farmacéutica. Este criterio No aplica cuando el parámetro del análisis de control de calidad corresponde a volumen incompleto, manteniendo la concentración requerida por unidad de volumen.
- La Comisión evaluadora tomara en consideración todo informe o reportes de agencias reguladoras nacionales o internacionales de incumplimiento en las Buenas Prácticas de Manufactura por Laboratorios Fabricantes

DEVOLUCIÓN DE MEDICAMENTOS

El Instituto podrá hacer devoluciones o reclamos de los medicamentos cuando se comprueben fallas como resultado de análisis organolépticos practicados durante la recepción. En este caso no se le aceptara al el proveedor el medicamento que no cumpla con las especificaciones requeridas en dicha entrega.

ET-03 ACCESORIOS (SI APLICA)

ET-04 SERIES

[insertar detalle de las series que se deben incluir en el suministro]

ET-05 CATÁLOGOS

De ser requerido por el IHSS, el oferente deberá presentar literatura TECNICO CIENTIFICA, NO DE MERCADEO Y PROMOCIÓN, en idioma español que amplíe su información, para productos biológicos, oncológicos, de trasplante renal, que sean nuevos en el mercado nacional, (menos de 3 años de comercialización y uso en el territorio nacional) la que no deberá observar anotaciones a mano, tachaduras, sellos irregulares que no correspondan a la impresión original de la etiqueta, cinta adhesiva sobre la etiqueta, empaque o embalaje, deberán estar sellados y firmados por el proveedor.

ET-06 OTROS

EL PROVEEDOR” deberá contemplar que para la entrega de los suministros incluirá las herramientas necesarias para la carga y descarga de los suministros.

Formulario de Información sobre el Oferente

[El Oferente deberá completar este formulario de acuerdo con las instrucciones siguientes. No se aceptará ninguna alteración a este formulario ni se aceptarán sustitutos.]

Fecha: *[indicar la fecha (día, mes y año) de la presentación de la Oferta]*

LPN No.: *[indicar el número del proceso licitatorio]*

Página _____ de _____ páginas

1. Nombre jurídico del Oferente <i>[indicar el nombre jurídico del Oferente]</i>
2. Si se trata de un Consorcio, nombre jurídico de cada miembro: <i>[indicar el nombre jurídico de cada miembro del Consorcio]</i>
3. País donde está constituido o incorporado el Oferente en la actualidad o País donde intenta constituirse o incorporarse <i>[indicar el país de ciudadanía del Oferente en la actualidad o país donde intenta constituirse o incorporarse]</i>
4. Año de constitución o incorporación del Oferente: <i>[indicar el año de constitución o incorporación del Oferente]</i>
5. Dirección jurídica del Oferente en el país donde está constituido o incorporado: <i>[indicar la Dirección jurídica del Oferente en el país donde está constituido o incorporado]</i>
6. Información del Representante autorizado del Oferente: Nombre: <i>[indicar el nombre del representante autorizado]</i> Dirección: <i>[indicar la dirección del representante autorizado]</i> Números de teléfono y facsímil: <i>[indicar los números de teléfono y facsímil del representante autorizado]</i> Dirección de correo electrónico: <i>[indicar la dirección de correo electrónico del representante autorizado]</i>
7. Se adjuntan copias de los documentos originales de: <i>[marcar la(s) casilla(s) de los documentos originales adjuntos]</i> ↑ Estatutos de la Sociedad de la empresa indicada en el párrafo1 anterior, y de conformidad con las Sub cláusulas 09.1 de la IO-09. ↑ Si se trata de un Consorcio, carta de intención de formar el Consorcio, o el Convenio de Consorcio, de conformidad con la cláusula 5.1 de la IO-05. ↑ Si se trata de un ente gubernamental Hondureño, documentación que acredite su autonomía jurídica y financiera y el cumplimiento con las leyes comerciales, de conformidad con la Sub cláusula 09.1 de la IO-09.

Formulario de Información sobre los Miembros del Consorcio

[El Oferente y cada uno de sus miembros deberán completar este formulario de acuerdo con las instrucciones indicadas a continuación]

Fecha: *[Indicar la fecha (día, mes y año) de la presentación de la Oferta]*

LPN No.: *[indicar el número del proceso licitatorio]*

Página ____ de ____ páginas

1. Nombre jurídico del Oferente <i>[indicar el nombre jurídico del Oferente]</i>
2. Nombre jurídico del miembro del Consorcio <i>[indicar el Nombre jurídico del miembro del Consorcio]</i>
3. Nombre del País de constitución o incorporación del miembro del Consorcio <i>[indicar el nombre del País de constitución o incorporación del miembro del Consorcio]</i>
4. Año de constitución o incorporación del miembro del Consorcio: <i>[indicar el año de constitución o incorporación del miembro del Consorcio]</i>
5. Dirección jurídica del miembro del Consorcio en el País donde está constituido o incorporado: <i>[Dirección jurídica del miembro del Consorcio en el país donde está constituido o incorporado]</i>
6. Información sobre el Representante Autorizado del miembro del Consorcio: Nombre: <i>[indicar el nombre del representante autorizado del miembro del Consorcio]</i> Dirección: <i>[indicar la dirección del representante autorizado del miembro del Consorcio]</i> Números de teléfono y facsímil: <i>[[indicar los números de teléfono y facsímil del representante autorizado del miembro del Consorcio]</i> Dirección de correo electrónico: <i>[[indicar la dirección de correo electrónico del representante autorizado del miembro del Consorcio]</i>

7. Copias adjuntas de documentos originales de: *[marcar la(s) casillas(s) de los documentos adjuntos]*

↑ Estatutos de la Sociedad de la empresa indicada en el párrafo 2 anterior, y de conformidad con las Sub cláusulas 09.5 de la IO-09.

↑ Si se trata de un ente gubernamental Hondureño, documentación que acredite su autonomía jurídica y financiera y el cumplimiento con las leyes comerciales, de conformidad con la Sub cláusula 09.1 de la IO-09.

Formulario de Presentación de la Oferta

[El Oferente completará este formulario de acuerdo con las instrucciones indicadas. No se permitirán alteraciones a este formulario ni se aceptarán substituciones.]

Fecha: *[Indicar la fecha (día, mes y año) de la presentación de la Oferta]*

LP No.: *[indicar el número del proceso licitatorio]*

Llamado a Licitación No.: *[indicar el No. del Llamado]*

Alternativa No. *[No aplica]*

A: *[nombre completo y dirección del Comprador]*

Nosotros, los suscritos, declaramos que:

- (a) Hemos examinado y no hallamos objeción alguna a los documentos de licitación, incluso sus Enmiendas Nos. *[indicar el número y la fecha de emisión de cada Enmienda]*;
- (b) Ofrecemos proveer los siguientes Bienes y Servicios de conformidad con los Documentos de Licitación y de acuerdo con el Plan de Entregas establecido en la Lista de Requerimientos: *[indicar una descripción breve de los bienes y servicios]*;
- (c) El precio total de nuestra Oferta, excluyendo cualquier descuento ofrecido en el rubro (d) a continuación es: *[indicar el precio total de la oferta en palabras y en cifras, indicando las diferentes cifras en las monedas respectivas]*;
- (d) Los descuentos ofrecidos y la metodología para su aplicación son:

Descuentos. Si nuestra oferta es aceptada, los siguientes descuentos serán aplicables: *[detallar cada descuento ofrecido y el artículo específico en la Lista de Bienes al que aplica el descuento]*.

Metodología y Aplicación de los Descuentos. Los descuentos se aplicarán de acuerdo a la siguiente metodología: *[Detallar la metodología que se aplicará a los descuentos]*;

- (e) Nuestra oferta se mantendrá vigente por el período establecido en la cláusula IO-06, a partir de la fecha límite fijada para la presentación de las ofertas de conformidad con la cláusula IO-05. Esta oferta nos obligará y podrá ser aceptada en cualquier momento antes de la expiración de dicho período;
- (f) Si nuestra oferta es aceptada, nos comprometemos a obtener una Garantía de Cumplimiento del Contrato de conformidad con la Cláusula CC-07;
- (g) La nacionalidad del oferente es: *[indicar la nacionalidad del Oferente, incluso la de todos los miembros que comprende el Oferente, si el Oferente es un Consorcio]*

- (h) No tenemos conflicto de intereses de conformidad con la Cláusula 4 de las IO;
- (i) Nuestra empresa, sus afiliados o subsidiarias, incluyendo todos los subcontratistas o proveedores para ejecutar cualquier parte del contrato son elegibles, de conformidad con la Cláusula 4 de las IO;
- (j) Las siguientes comisiones, gratificaciones u honorarios han sido pagados o serán pagados en relación con el proceso de esta licitación o ejecución del Contrato: [indicar el nombre completo de cada receptor, su dirección completa, la razón por la cual se pagó cada comisión o gratificación y la cantidad y moneda de cada dicha comisión o gratificación]

Nombre del Receptor	Dirección	Concepto	Monto

(Si no han sido pagadas o no serán pagadas, indicar “ninguna”.)

- (k) Entendemos que esta oferta, junto con su debida aceptación por escrito incluida en la notificación de adjudicación, constituirán una obligación contractual entre nosotros, hasta que el Contrato formal haya sido perfeccionado por las partes.
- (l) Entendemos que ustedes no están obligados a aceptar la oferta evaluada como la más baja ni ninguna otra oferta que reciban.

Firma: *[indicar el nombre completo de la persona cuyo nombre y calidad se indican]* En calidad de *[indicar la calidad jurídica de la persona que firma el Formulario de la Oferta]*

Nombre: *[indicar el nombre completo de la persona que firma el Formulario de la Oferta]*

Debidamente autorizado para firmar la oferta por y en nombre de: *[indicar el nombre completo del Oferente]*

El día _____ del mes _____ del año _____ *[indicar la fecha de la firma]*

Declaración Jurada sobre Prohibiciones o Inhabilidades

Yo _____, mayor de edad, de estado civil _____, de nacionalidad _____, con domicilio en _____

_____ y con Tarjeta de Identidad/pasaporte No. _____ actuando en mi condición de representante legal de _____ (Indicar el Nombre de la Empresa Oferente / En caso de Consorcio indicar al Consorcio y a las empresas que lo integran) _____, por la presente

HAGO DECLARACIÓN JURADA: Que ni mi persona ni mi representada se encuentran comprendidos en ninguna de las prohibiciones o inhabilidades a que se refieren los artículos 15 y 16 de la Ley de Contratación del Estado, que a continuación se transcriben:

“ARTÍCULO 15.- Aptitud para contratar e inhabilidades. Podrán contratar con la Administración, las personas naturales o jurídicas, hondureñas o extranjeras, que teniendo plena capacidad de ejercicio, acrediten su solvencia económica y financiera y su idoneidad técnica y profesional y no se hallen comprendidas en algunas de las circunstancias siguientes:

1) Haber sido condenados mediante sentencia firme por delitos contra la propiedad, delitos contra la fe pública, cohecho, enriquecimiento ilícito, negociaciones incompatibles con el ejercicio de funciones públicas, malversación de caudales públicos o contrabando y defraudación fiscal, mientras subsista la condena. Esta prohibición también es aplicable a las sociedades mercantiles u otras personas jurídicas cuyos administradores o representantes se encuentran en situaciones similares por actuaciones a nombre o en beneficio de las mismas;

2) DEROGADO;

3) Haber sido declarado en quiebra o en concurso de acreedores, mientras no fueren rehabilitados;

4) Ser funcionarios o empleados, con o sin remuneración, al servicio de los Poderes del Estado o de cualquier institución descentralizada, municipalidad u organismo que se financie con fondos públicos, sin perjuicio de lo previsto en el Artículo 258 de la Constitución de la República;

5) Haber dado lugar, por causa de la que hubiere sido declarado culpable, a la resolución firme de cualquier contrato celebrado con la Administración o a la suspensión temporal en el Registro de Proveedores y Contratistas en tanto dure la sanción. En el primer caso, la prohibición de contratar tendrá una duración de dos (2) años, excepto en aquellos casos en que haya sido objeto de resolución en sus contratos en dos ocasiones, en cuyo caso la prohibición de contratar será definitiva;

6) Ser cónyuge, persona vinculada por unión de hecho o parientes dentro del cuarto grado de consanguinidad o segundo de afinidad de cualquiera de los funcionarios o empleados bajo cuya responsabilidad esté la precalificación de las empresas, la evaluación de las propuestas, la adjudicación o la firma del contrato;

7) Tratarse de sociedades mercantiles en cuyo capital social participen funcionarios o empleados públicos que tuvieran influencia por razón de sus cargos o participaren directa o indirectamente en cualquier etapa de los procedimientos de selección de contratistas. Esta prohibición se aplica también a las compañías que cuenten con socios que sean cónyuges, personas vinculadas por unión de hecho o parientes dentro del cuarto grado de consanguinidad

o segundo de afinidad de los funcionarios o empleados a que se refiere el numeral anterior, o aquellas en las que desempeñen, puestos de dirección o de representación personas con esos mismos grados de relación o de parentesco; y,

8) Haber intervenido directamente o como asesores en cualquier etapa de los procedimientos de contratación o haber participado en la preparación de las especificaciones, planos, diseños o términos de referencia, excepto en actividades de supervisión de construcción.

ARTÍCULO 16.- Funcionarios cubiertos por la inhabilidad. Para los fines del numeral 7) del Artículo anterior, se incluyen el Presidente de la República y los Designados a la Presidencia, los Secretarios y Subsecretarios de Estado, los Directores Generales o Funcionarios de igual rango de las Secretarías de Estado, los Diputados al Congreso Nacional, los Magistrados de la Corte Suprema de Justicia, los miembros del Tribunal Supremo Electoral, el Procurador y Subprocurador General de la República, los magistrados del Tribunal Superior de Cuentas, el Director y Subdirector General Probidad Administrativa, el Comisionado Nacional de Protección de los Derechos Humanos, el Fiscal General de la República y el Fiscal Adjunto, los mandos superiores de las Fuerzas Armadas, los Gerentes y Subgerentes o funcionarios de similares rangos de las instituciones descentralizadas del Estado, los Alcaldes y Regidores Municipales en el ámbito de la contratación de cada Municipalidad y los demás funcionarios o empleados públicos que por razón de sus cargos intervienen directa o indirectamente en los procedimientos de contratación.”

En fe de lo cual firmo la presente en la ciudad de _____,
Departamento de _____, a los _____ días de mes de
_____ de _____.

Firma: _____

Esta Declaración Jurada debe presentarse en original con la firma autenticada ante Notario (En caso de autenticarse por Notario Extranjero debe ser apostillado).

Formularios de Listas de Precios

[El Oferente completará estos formularios de Listas de Precios de acuerdo con las instrucciones indicadas. La lista de artículos y lotes en la columna 1 de la Lista de Precios deberá coincidir con la Lista de Bienes y Servicios detallada por el Comprador en los Requisitos de los Bienes y Servicios.]

NOTA: CADA OFERENTE DEBERA PRESENTAR SU OFERTA ECONOMICA Y TECNICA CONFORME FORMATO EN EXCELL QUE SE LE PROPORCIONARA EN CD.

N°	DESCRIPCION DEL MEDICAMENTO	UP	CANTIDAD	PRECIO UNITARIO	PRECIO TOTAL
1	ESOMEPRAZOL (sal magnésica trihidratada) 40mg capsula o tableta.	CAP-TAB	902.040		
2	ESOMEPRAZOL 10mg gránulos para reconstituir a suspensión oral sobre 10mg. Vía de Administración: Oral	SOB	30.868		
3	ESOMEPRAZOL 40mg polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	16.012		
4	SUCRALFATO polvo para uso oral sobre 1g. Vía de Administración: Oral	SOB	22.550		
5	DOMPERIDONA 1mg/ml suspensión oral 60-100ml frasco. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	336		
6	DOMPERIDONA 10mg tableta o capsula. Vía de Administración: Oral	CAP-TAB	78.400		
7	DIMENHIDRINATO 50mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB	201.005		
8	LACTULOSA 10g/15ml solución oral frasco 200-240ml. Vía de Administración: Oral	FCO	6.700		
9	POLIETILENGLICOL 65g o Macrogol 4000, polvo para solución oral, sobre. Vía de Administración: Oral	SOB	3.880		
10	ENEMA EVACUANTE DE ADULTO, FOSFATO (Sódico Monobásica) 19g + FOSFATO (sódico dibásico) 7g en frasco 118-240ml con aplicador. Vía de Administración: Rectal	FCO	1.857		
11	METFORMINA (clorhidrato) 500mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB	462.120		
12	METFORMINA (clorhidrato) 1000mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB	2.716.840		
13	METFORMINA + SITAGLIPTINA 1000-50 mg tableta recubiertas respectivamente .Vía de Administración: Oral	TAB	370.880		
14	DAPAGLIFOZINA TAB 10 MG, Vía de Administración: Oral	TAB	120		
15	VITAMINAS HIDROSOLUBLES + VITAMINAS LIPOSOLUBLES PARA NUTRICIÓN PARENTERAL EN ADULTOS. Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable frasco, con o sin diluyente (agua estéril para inyección). (Ver anexo) Vía de Administración: I.V.	FCO	990		
16	VITAMINAS HIDROSOLUBLES + VITAMINAS LIPOSOLUBLES PARA NUTRICIÓN PARENTERAL EN PEDIATRÍA. Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable frasco, con o sin diluyente (agua estéril para inyección). (ver anexo). Vía de Administración: I.V.	FCO	660		

17	VITAMINAS Y MINERALES PRENATALES Hierro Elemental 60mg + acido fólico 0.4-1mg, (400mcg - 1000mcg) con o sin calcio, flúor, Vitamina A 5000UI, Vitamina D 250UI y otras vitaminas y minerales. la concentración máxima de vitamina A y D no debe exceder de Vitamina A 5000UI, Vitamina D 250U. capsula o tableta.Vía de Administración: Oral	CAP-TAB	964.160		
18	CALCIO (carbonato) 1,500mg, equivalente a 600mg de calcio elemental + VITAMINA D (ergocalciferol) 200UI, tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	846.400		
19	Vitamina D3 O ALFACALCIDOL 0.25mcg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP	11.400		
20	VITAMINA D3 O ALFACALCIDOL 1mcg cápsula. Vía de Administración: Oral	CAP	12.400		
21	VITAMINA B1 (TIAMINA) (clorhidrato) 100mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	416.080		
22	VITAMINA C (acido ascórbico) 500mg tableta masticable o efervescente.Vía de Administración: Oral	TAB	90.600		
23	VITAMINA B6 (piridoxina clorhidrato) 50mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	152.000		
24	CALCIO (carbonato) que equivale a 600mg calcio elemental, tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB	95.120		
25	CALCIO (gluconato) 10% (100mg/ml) solución inyectable ampolla. 10ml. Vía de Administración: I.V.	AMP	10.650		
26	ZINC (sulfato) 2mg/ml Solución oral frasco resistente a la luz de 100-120mL. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	14.067		
27	WARFARINA (sódica) 5mg tableta ranurada.Vía de Administración: Oral	TAB	25.900		
28	ENOXAPARINA (sódica) 40mg/0.4ml (4000UI) solución inyectable jeringa prellenada 0.4ml. Jeringa con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP	22.348		
29	ENOXAPARINA (sódica) 60mg/0.6ml (6,000UI) Solución inyectable jeringa prellenada. Jeringa con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP	1.616		
30	ESTREPTOCINASA o ESTREPTOQUINASA 1.5 millones UI, Polvo estéril para reconstituir a solución inyectable. frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	33		
31	ÁCIDO TRANEXAMICO 500mg/5ml Solución inyectable ampolla.Vía de Administración: I.V.	AMP	1.500		
32	VITAMINA K1 (fitomenadiona) 10mg/ml solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: I.V, I.M, S.C.	AMP	7.240		
33	FACTOR VIII (ocho) (Factor antihemofílico 500-600UI polvo liofilizado para solución inyectable con diluyente y equipo para inyección, frasco 5ml, 10ml ò 20ml. Vía de Administración: I.V.	FCO	1.400		
34	HIERRO AMINOQUELADO 30mg hierro elemental + 250mcg de acido fólico /5ml solución oral frasco 120-150ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	19.120		
35	DEXTROSA 10% solución inyectable bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL	8.540		
36	DEXTROSA 5% solución inyectable bolsa 1000ml.Vía de Administración: I.V.	BOL	4.692		
37	LÍPIDOS DE CADENA LARGA O DE CADENA MEDIANA Y LARGA 20% emulsión inyectable frasco 500ml. Vía de Administración: I.V.	FCO	200		

38	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO 5% + 0.9% respectivamente solución inyectable bolsa 250ml. Vía de Administración: I.V.	BOL	6.170		
39	DEXTROSA 5 % + CLORURO DE SODIO 0.45 % solución inyectable bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL	8.708		
40	DEXTROSA 5 % + CLORURO DE SODIO 0.45 % solución inyectable bolsa 1000ml.Vía de Administración: I.V.	BOL	9.300		
41	DEXTROSA + CLORURO DE SODIO 5% + 0.9% respectivamente, solución inyectable bolsa 1000 ml.Vía de Administración: I.V.	BOL	20.692		
42	ELEMENTOS TRAZA (mezcla de 8) debe contener como mínimo: zinc, cobre, manganeso, cromo, molibdeno, preferiblemente selenio, solución para nutrición parenteral frasco 20ml Vía de Administración: I.V.	FCO	450		
43	LACTATO RINGER O SUERO HARTMAN solución inyectable bolsa 500ml. (Ver anexo)Vía de Administración: I.V.	BOL	8.472		
44	SODIO (bicarbonato) 7.5% (equivalente a 0.892meq/ml) solución inyectable frasco o bolsa 50ml. Vía de Administración: I.V.	FCO-BOL	1.575		
45	SODIO (cloruro) 0.9% solución inyectable isotónica bolsa 1,000ml. Vía de Administración: I.V.	BOL	74.488		
46	SODIO (cloruro) 0.9% solución inyectable isotónica bolsa 500ml. Vía de Administración: I.V.	BOL	58.160		
47	SODIO (cloruro) 3% solución inyectable Bolsa 250ml. Vía de Administración: I.V.	BOL	2.538		
48	SODIO (cloruro) 20% solución inyectable ampolla 10ml. Vía de Administración: I.V.	AMP	320		
49	DIGOXINA 0.05mg/ml Elixir o solución de 60ml. frasco con gotero o dosificador calibrado. Vía de Administración: Oral	FGT	450		
50	DIGOXINA 0.25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB	60.570		
51	PROPAFENONA (Clorhidrato) 150mg tableta recubiertaVía de Administración: Oral	TAB	7.500		
52	AMIODARONA (Clorhidrato) 200mg tableta ranurada. . Vía de Administración: Oral	TAB	37.640		
53	AMIODARONA (Clorhidrato) 50mg/ml solución inyectable ampolla 3ml. . Vía de Administración: I.V.	AMP	2.480		
54	NITROGLICERINA (trinitrato de glicerilo) 5mg/ml solución inyectable frasco 10ml. Vía de Administración: I.V.	FCO	640		
55	NITROGLICERINA (trinitrato de glicerilo) 0.3-0.6mg (300-600mcg) tableta sublingual. Vía de Administración: Sublingual.	TAB	600		
56	ADENOSINA 3mg/ml. solución inyectable ampolla. 2-4ml. Vía de Administración: I.V.	AMP	80		
57	NITROPRUSIATO DE SODIO 50mg Solución inyectable o polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco o ampolla . Vía de Administración: I.V.	FCO-AMP	90		
58	SILDENAFIL 50mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	23.000		
59	BOSENTAN 125 mg Tableta Recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB	720		
60	RIOCIGUAT 1.5 MG TABLETAS. Vía de Administración: Oral	TAB	240		
61	PROPRANOLOL 40mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	320.500		
62	CARVEDILOL (Base o fosfato) 25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB	727.560		
63	NIFEDIPINA 30mg tableta de liberación prolongada. Vía de Administración: Oral	TAB	398.200		
64	CANDESARTAN (cilixelilo) 8mg tableta ranurada Vía de Administración: Oral	TAB	28.400		

65	CANDESARTAN (cilexetilo) 32mg tableta ranurada . Vía de Administración: Oral	TAB	395.800		
66	CALCIPOTRIOL (monohidrato) 50mcg + Betametasona (dipropionato) 0.5mg ungüento tópico tubo 30g. Vía de Administración: Tópica	TUB	1.400		
67	TRETINOINA 0.025% crema tópica tubo 40g. Vía de Administración: Tópica	TUB	400		
68	BENZOILO PERÓXIDO 5 % gel cutánea tubo 40g. Vía de Administración: Tópica	TUB	510		
69	PIMECROLIMUS 1% crema cutánea, tubo 10-40g. Vía de Administración: Tópica	TUB	340		
70	CLOTRIMAZOL 500mg ovulo vaginal. Vía de Administración: Vaginal	OVG	33.516		
71	METILERGOMETRINA O ERGONOVINA (maleato) 0.2mg/ml solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP	2.700		
72	MISOPROSTOL 200mcg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB	6.144		
73	NORETISTERONA (enantato) + ESTRADIOL (valerato) 50mg + 5mg Solución inyectable ampolla de 1mL o jeringa prellenada de 1ml. Administración: IM. Vía de Administración: I.M.	JRP-AMP	513		
74	MEDROXIPROGESTERONA (acetato) 10mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	10.800		
75	CIPROTERONA (como acetato) + ETINILESTRADIOL 2mg + 0.035mg respectivamente tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB	103.540		
76	DANAZOL 200mg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP	4.500		
77	TIROTROPINA ALFA (Hormona Humana Recombinante Estimulante de la Tiroides) 0.9mg ampolla 5ml.Vía de Administración: I.M.	AMP	24		
78	DESMOPRESINA (acetato) 0.1mg/ml solución nasal frasco gotero 6 ml Vía de Administración: Nasal	FGT	100		
79	OCTREOTIDA 0.1mg/ml. solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: S.C.	AMP	700		
80	PREDNISONA 5mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	364.105		
81	METIMAZOL 5 MG TAB	TAB	4.700		
82	ANFOTERICINA B 50mg (5mg/ml) polvo liofilizado estéril para reconstituir a solución inyectable frasco 10ml. Vía de Administración: I.V.	FCO	250		
83	AMPICILINA (anhidra o sódica) 1g polvo estéril para reconstituir a solución inyectable ampolla Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP	2.500		
84	PENICILINA G CRISTALINA 1,000.000UI polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO	13.600		
85	PIPERACILINA (sódica) 4g + TAZOBACTAM (sódico) 500mg polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	10.400		
86	CEFADROXILO (como monohidrato) 125mg/5ml polvo para suspensión oral frasco 60-100ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	5.636		
87	CEFADROXILO (como monohidrato) 500mg cápsula.Vía de Administración: Oral	CAP	300.200		

88	CEFTRIAXONA (sódica) 250mg polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO	1.050		
89	TRIMETOPRIMA CON SULFAMETOXAZOLE 40+200 mg/5ml. suspensión oral frasco 120ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	14.952		
90	AZITROMICINA (dihidrato) 600mg/15ml (200mg/5ml) polvo para reconstituir a suspensión oral frasco 15-25ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	9.016		
91	GENTAMICINA (sulfato) 10mg/ml solución inyectable frasco o ampolla 2ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO-AMP	10.020		
92	AMIKACINA (sulfato) 250mg/ml solución inyectable frasco 2ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO	9.702		
93	TINIDAZOL 500mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	45.368		
94	ITRACONAZOL 100mg capsula con microgránulos. Vía de Administración: Oral	CAP	9.500		
95	ACICLOVIR 200mg/5ml suspensión oral frasco 100-125ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	1.392		
96	DARUNAVIR 600mg tableta Vía de Administración: Oral	TAB	1.080		
97	SUERO ANTIOFÍDICO (polivalente anticrotálico) Solución inyectable de suero antiofídico polivalente anti-crotálico en vial o polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable de Suero antiofídico polivalente anticrotálico en vial. La antivenina (Crotalidae) polivalente es un suero antitóxico. La antivenina es una preparación estéril, no pirogénica derivada por secado de una solución congelada de globulinas neutralizadoras específicas del veneno del suero de caballos sanos inmunizados contra el veneno de Crotalus durissus (cascabel), Bothrops asper; éste contiene el antígeno básico en los venenos de todos los miembros de la familia Crotalidae. El suero es efectivo en los accidentes causados por todas las serpientes centroamericanas excepto las corales y la serpiente de mar. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO	80		
98	GAMMAGLOBULINA ANTITETÁNICA HUMANA (ANTITOXINA TETÁNICA) 250UI/ml Jeringa prellenada 1ml. Vía de Administración: I.M.	JRP	5.392		
99	CICLOFOSFAMIDA 50mg tableta recubierta.	TAB	900		
100	IFOSFAMIDA 1g polvo estéril para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	40		
101	BENDAMUSTINA HIDROCLORURO 25mg polvo para inyección intravenosa frasco Vía de Administración: I.V.	FCO	36		
102	BENDAMUSTINA HIDROCLORURO 100mg polvo para inyección intravenosa frasco Vía de Administración: I.V.	FCO	6		
103	PEMETREXED (sal disódico heptahidratado) 500mg polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	64		
104	6-MERCAPTOPURINA 50mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	720		
105	CITARABINA 500mg solución inyectable o polvo para reconstituir a solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	100		
106	GEMCITABINA 200mg polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable frasco 10ml. Vía de Administración: I.V.	FCO	400		

107	PACLITAXEL 6mg/ml (equivalente a 150mg/25ml) solución inyectable frasco 25ml. Vía de Administración: I.V.	FCO	240		
108	BLEOMICINA (sulfato) 15UI polvo liofilizado para reconstituir a solución Inyectable, frasco o ampolla de 5 - 10ml Vía de Administración: IV, IM, SC, IP (itrapleural) (uso exclusivo hemato-oncología)	FCO-AMP	144		
109	CARBOPLATINO 150mg (10mg/ml) solución inyectable o polvo estéril para reconstituir a solución Inyectable frasco 15ml. Vía de Administración: I.V.	FCO	525		
110	ALEMTUZUMAB 12 MG/ 1.2 ml concentrado para solución para perfusión, frasco 1.2 ml. Vía de Administración : IV	FCO	60		
111	IBRUTINIB 140 MG CAPSULA, Vía de Admistracion: Oral	CAP	240		
112	ERLOTINIB (hidrocloruro) 150mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	360		
113	GOSERELINA (como acetato) 10.8mg Implante, Jeringa prellenada. Vía de Administración: S.C.	JRP	140		
114	GOSERELINA (Como acetato) 3.6 mg, implante estéril en jeringa precargada, con sistema de seguridad. Vía de Administración: S.C.	JRP	260		
115	TAMOXIFENO (citrato) 20mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB	7.800		
116	ABIRATERONA 500mg tableta.Vía de Administración: Oral	TAB	4.500		
117	GLATIRAMER(Acetato) 40 MG/ML Jeringa Prellenada	JRP	48		
118	INTERFERÓN BETA - 1b 8 millones UI/ml, polvo para reconstituir a solución inyectable frasco + solvente jeringa.	FCO	1.920		
119	VACUNA BCG 81 MG	FCO	150		
120	GAMMAGLOBULINA ANTITIMOCITICA EQUINA 50 MG/ ML AMP 5 ML , Vía de aministracion: I.V.	FCO	16		
121	TERIFLUNOMIDA 14 MG tableta recubierta , Vía de Administración: Oral	TAB	1.440		
122	TACROLIMUS (Sal Monohidrato) 1mg cápsula. Vía de Administración: Oral	CAP	9.600		
123	AZATIOPRINA 50mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB	24.960		
124	LENALIDOMIDA 25mg capsula. Vía de Administración: Oral	CAP	1.005		
125	LENALIDOMIDA 10mg tableta / Cápsula. Vía de Administración: Oral	TAB / CAP	336		
126	DEXKETOPROFENO (trometamol) 50mg (25mg/ml) solución inyectable ampolla de vidrio ambar 2mL empacadas en blister de PVC aluminio Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP	55.300		
127	ROCURONIO(bromuro) 50mg/5ml solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	1.616		
128	TOXINA BOTULÍNICA TIPO A 100UI, polvo para reconstituir a solución inyectable .Vía de Administración: I.M, I.D.	AMP - FCO	170		
129	PROPOFOL 2% (20mg/ml) emulsión inyectable frasco 50ml..Vía de Administración: I.V.	FCO	2.600		
130	BUPIVACAÍNA 5mg/ml (equivalente a 0.5%) solución inyectable sin preservantes derivados del parabeno frasco 10-20ml. Vía de Administración: Epidural	AMP	3.270		
131	LIDOCAÍNA 2% + EPINEFRINA 1:200000 solución inyectable, sin preservante derivados del parabeno frasco 50ml. Vía de Administración: I.M, S.C, I.T.	FCO	3.908		

132	MEPIVACAINA (clorhidrato) + ADRENALINA 2% + 0.018mg respectivamente, solución inyectable cartucho 1.8ml. Vía de Administración: Intrabuca	CRT	8.880		
133	CODEÍNA (FOSFATO) + ACETAMINOFÉN 15mg +325mg respectivamente, capsula o tableta. uso restringido menores de 12 años.Vía de Administración: Oral	CAP-TAB	9.600		
134	TRAMADOL (clorhidrato) 50mg cápsula o tableta.Vía de Administración: Oral	CAP-TAB	29.600		
135	TRAMADOL (clorhidrato) 50mg/ml solución inyectable ampolla 2ml.Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP	29.820		
136	DIPIRONA MAGNÉSICA 2g/5ml. solución inyectable ampolla 5ml.Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP	76.364		
137	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) 300mg supositorio Vía de Administración: Rectal	SUP	4.130		
138	ACETAMINOFÉN (PARACETAMOL) 10 mg/ml (1000mg/100ml) Solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	1.675		
139	FENOBARBITAL (sódico) 65mg/ml solución inyectable ampolla 2ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP	413		
140	FENOBARBITAL (sódico) 100mg. tableta ranurada.Vía de Administración: Oral	TAB	57.300		
141	FENITOINA (sódica) 50mg/ml solución inyectable ampolla o frasco 2-5ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	FCO	3.908		
142	CLONAZEPAM 2mg tableta biranurada. Vía de Administración: Oral	TAB	349.440		
143	CLONAZEPAM 2.5mg/ml solución oral frasco gotero 10ml Vía de Administración: Oral	FGT	600		
144	CARBAMAZEPINA 100mg/5ml. solución oral frasco 100ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	364		
145	VALPROATO (sódico) 200mg/ml. equivalente a aproximadamente 174mg/mL de Ácido Valproico solución oral frasco. 40ml, acompañado de medida dosificadora calibrada en escala fraccionada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	7.292		
146	VALPROATO (sódico) 500mg (100mg/ml) solución inyectable ampolla 5ml. Vía de Administración: I.V.	FCO	1.684		
147	VALPROATO (sódico) 500mg tableta recubierta. Vía de Administración: Oral	TAB	191.080		
148	LAMOTRIGINA 100mg Tableta solida ranurada o dispersable para masticar. Vía de Administración: Oral	TAB	13.800		
149	LAMOTRIGINA 25mg tableta sólida o dispersable para masticar. Vía de Administración: Oral	TAB	9.100		
150	LEVETIRACETAM 100mg/ml, solución oral frasco 150-300ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	1.900		
151	LEVETIRACETAM 500mg/5ml solución inyectable frasco. Vía de Administración: I.V.	FCO	160		
152	LEVODOPA 250mg + CARBIDOPA 25mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	52.000		
153	AMANTADINA (clorhidrato o sulfato) 100mg tableta. Vía de Administración: Oral	TAB	30.000		
154	HALOPERIDOL 5mg/ml solución inyectable ampolla 1mlVía de Administración: I.V, I.M.	AMP	3.025		
155	RISPERIDONA 3mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB	24.800		

156	DIAZEPAM 5mg/ml solución inyectable ampolla 2ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP	5.880		
157	HIDROXIZINA (Clorhidrato) Base 25mg tableta ranurada. Vía de Administración: Oral	TAB	2.000		
158	HIDROXIZINA (Clorhidrato) 10mg/5ml solución oral frasco 200ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	50		
159	MIDAZOLAM (clorhidrato) 1mg/ml solución inyectable ampolla 5ml. Vía de Administración: I.V, I.M.	AMP	3.580		
160	VENLAFAXINA (como clorhidrato) 150mg capsula de liberación extendida. Vía de Administración: Oral	CAP	96.000		
161	METILFENIDATO (hidrocloruro) 18mg tableta de liberación prolongada. Vía de Administración: Oral	TAB	13.600		
162	CITRATO DE CAFEÍNA 20mg/ml (equivalente a 10mg cafeína base/ml).solución inyectable ampolla Vía de Administración: I.V.	AMP	50		
163	NEOSTIGMINA (metil sulfato) 0.5mg/ml solución inyectable ampolla 1ml. Vía de Administración: I.V, I.M, S.C.	AMP	3.951		
164	PIRIDOSTIGMINA (metilbromuro) 60 mg. tableta ranurada.Vía de Administración: Oral	TAB	24.000		
165	FORMOTEROL (fumarato) + BUDESONIDA 4.5/160mcg respectivamente, aerosol para inhalación, polvo seco, frasco, libre de CFC.Vía de Administración: Inhalación	FCO	6.900		
166	CETIRIZINA (hidrocloruro o diclorhidrato) 5mg/5ml solución oral frasco 60-120ml. Acompañado de medida dosificadora calibrada en escala mL o cc. Vía de Administración: Oral	FCO	19.288		
167	OXITETRACICLINA (clorhidrato) equivalente a 5mg/g de Oxitetraciclina base + POLIMIXINA B (sulfato) 10,000UI/g tubo 5g con un adaptador/aplicador. Vía de Administración: Oftálmica	TUB	5.384		
168	TOBRAMICINA 0.3% +DEXAMETASONA 0.1% solución oftálmica frasco gotero 5-10ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT	6.640		
169	PREDNISOLONA (acetato) 1% gotas oftálmicas frasco gotero 5ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT	350		
170	ACETAZOLAMIDA 250 mg tableta.	TAB	1.050		
171	TIMOLOL (maleato) 0.5% (equivalente a 5mg/ml) solución oftálmica frasco gotero Vía de Administración: Oftálmica	FGT	2.200		
172	NAFAZOLINA 0.1% Solución oftálmica al 0.1% (equivalente a 1mg/ml) de nafazolina frasco gotero 10-15ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT	5.684		
173	TETRACAINA 0.5% (0.5mg/ml) gotas oftálmicas frasco gotero 10ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT	320		
174	METILCELULOSA 0.5% (equivalente a 5mg/ml) solución oftálmica frasco gotero 10-15ml. Vía de Administración: Oftálmica	FGT	19.624		
175	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA 2mg/10g gel tubo 10g Vía de Administración: Oftálmica	TUB	1.232		
176	CIPROFLOXACINA 0.3% otico frasco gotero (Como clorhidrato). Vía de Administración: Ótica	FGT	420		
177	NALOXONA (clorhidrato) 0.4mg/ml. solución inyectable ampolla 1ml.	AMP	435		
178	N-ACETIL CISTEÍNA 200mg gránulos para solución oral. sobre. Vía de Administración: Oral	SOB	200		
179	MESNA 100mg/ml (equivalente a 400mg/4ml) solución inyectable ampolla. 4ml. Vía de Administración: I.V.	AMP	240		

180	FORMULA DE INICIO polvo, 400-454g lata. Vía de Administración: Oral	LAT	1.392		
181	FORMULA DE CONTINUACIÓN O SEGUIMIENTO polvo 400-454g lata Vía de Administración: Oral	LAT	480		
182	FORMULA DE SOYA polvo, 400-454g lata. Galactosemia, alergia a la proteína de leche de vaca por IgE, mayores de 6 meses.Vía de Administración: Oral	LAT	2.730		
183	FORMULA POLIMÉRICA SIN LACTOSA (CON MCT) polvo, 400-454g lata. Vía de Administración: Oral	LAT	680		
184	FORMULA SIN LACTOSA polvo, 375-454g lata Intolerancia a la lactosaVía de Administración: Oral	LAT	832		
185	FORMULA ELEMENTAL, BAJA EN RESIDUO polvo, sobre 76g . Vía de Administración: Oral	SOB	2.560		
186	FORMULA PARA INTOLERANCIA A LA GLUCOSA polvo, 400-454g lata. Vía de Administración: Oral	LAT	3.024		
187	SUPLEMENTO NUTRICIONAL HIPERCALÓRICO E HIPERPROTEICO polvo lata 380-500 gr. Vía de Administración: Oral	LAT	5.280		
188	HIDROLIZADO DE CASEÍNA CON MCT polvo 357- 454 g Lata. Vía de Administración: Oral	LAT	264		
189	HIDROLIZADO DE PROTEÍNAS DEL SUERO CON LCARNITINA (SEMI-ELEMENTAL) CON MCT polvo 400- 454g lata. Vía de Administración: Oral	LAT	816		
190	FORMULA POLIMÉRICA, NORMOPROTEICA LIBRE DE LACTOSA, polvo,400 -454g lata Vía de Administración: Oral	LAT	7.750		
191	FORTIFICADORES DE LA LECHE (UCIN) polvo en sobre. Vía de Administración: Oral	SOB	10.000		
192	BARIO (sulfato) a un porcentaje no menor del 85% P/P, polvo para suspensión oral. Envase con 300g a 340g Vía de Administración: Oral	FCO	600		
193	BARIO (sulfato) 100% p/v fórmula para colon por enema frasco 600ml. En Set para colon por enema (bomba y perilla para insuflar), con cánula de balón. Vía de Administración: Rectal	FCO	900		

Nombre del Oferente [indicar el nombre completo del Oferente] Firma del Oferente [firma de la persona que firma la Oferta] Fecha [Indicar Fecha], en cada una de las páginas.

Los precios deberán presentarse en Lempiras y únicamente con dos decimales.

El valor total de la oferta no deberá comprender los impuestos sobre ventas, en los que aplique, ya que el IHSS está exento de ellos

Especificaciones para las partidas siguientes:

Partida No. 43 LACTATO RINGER O SUERO HARTMAN solución inyectable Bolsa 500 ml respectivamente. Vía de Administración: I.V.

LACTATO RINGER O SUERO HARTMAN	
Cada 100ml contienen:	
Cloruro de Sodio:	0.6g
Cloruro de Potasio:	0.03 - 0.04g
Cloruro de Calcio:	0.02 - 0.027g
Lactato de Sodio:	0.31- 0.312g
Composición iónica en mEq/L:	
Sodio:	130 -131
Potasio:	4 - 5.4
Calcio:	1.8 -2.7
Cloruro:	109 -112
Lactato:	27.7 -28

INDICACIONES DE LOS ELECTROLITOS Y VITAMINAS		
Partida 15	VITAMINAS HIDROSOLUBLES + VITAMINAS LIPOSOLUBLES PARA NUTRICIÓN PARENTERAL EN ADULTOS. Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable frasco con o sin diluyente (agua estéril para inyección).	
	Ácido Fólico	400 mcg
	Vitamina A (Retinol)	3300 UI (1mg)
	Vitamina B1 (Tiamina Clorhidrato)	3 a 4mg
	Vitamina B2 (5-fosfato sódico de Riboflavina)	3.6 mg
	Vitamina B3 (Niacinamida)	40 mg
	Vitamina B5 (Dexpantenol)	15 mg
	Vitamina B6 (Piridoxina Clorhidrato)	4 a 5 mg
	Vitamina B12 (Cianocobalamina)	5 mcg
	Vitamina C (Ácido Ascórbico)	100 mg
	Vitamina D (Ergocalciferol o Colecalciferol)	200 UI F.E.U (5mcg)
	Vitamina E (DL-Alfa Tocoferil Acetato)	10 UI F.E.U. (10 mg)
Vitamina H (Biotina)	60 mcg	
Partida 16	VITAMINAS HIDROSOLUBLES + VITAMINAS LIPOSOLUBLES PARA NUTRICIÓN PARENTERAL EN NIÑOS. Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable en frasco con o sin diluyente (agua estéril para inyección).	
	Ácido fólico	140mcg,

Vitamina A (Retinol)	2000 a 2300 unidades (0,6 a 0,7 mg)
Vitamina B1 (Tiamina Clorhidrato)	1.2 mg
Vitamina B2 (5-fosfato sódico de Riboflavina)	1.4 mg
Vitamina B3 (Niacinamida)	17 mg
Vitamina B5 (Dexpantenol)	5 mg
Vitamina B6 (Piridoxina Clorhidrato)	1mg
Vitamina B12 (Cianocobalamina)	1 mcg
Vitamina C (Ácido Ascórbico)	80 mg
Vitamina D (ergocalciferol o colecalciferol)	200 a 400 unidades F.E.U. (5 a 10 mcg)
Vitamina E (dl-alfa tocoferil acetato)	7 unidades F.E.U. (7 mg)
Vitamina H (Biotina)	20 mcg
Vitamina K1 (Fitomenadiona)	200 mcg

INDICACIONES DE LAS FORMULAS

Partida No 180	FORMULA DE INICIO polvo, 400-454g Lata. Vía de Administración: oral. (Uso exclusividad en sala de hospitalización de pediatría.)	
	Indicación: para niños de 0 a 6 meses de edad.	
	COMPOSICIÓN MEDIA	
	Por cada 100g de polvo	
	Proteínas	9g - 11g
	Grasas	21g - 29g
	Hidratos de Carbono	50g - 60g
	con vitaminas y minerales	
Presentación: polvo, lata de 400 a 454g		

Partida No 181	FORMULA DE CONTINUACIÓN O SEGUIMIENTO polvo 400-454g Lata Vía de Administración: oral. (Uso exclusividad en sala de hospitalización de pediatría.)	
	Indicación: para niños de 6 a 12 meses de edad.	
	COMPOSICIÓN MEDIA	
	Por cada 100g de polvo	
	Proteínas	9g - 17g
	Grasas	20g - 24g
	Hidratos de Carbono	49g - 59g
	con vitaminas y minerales	
Presentación: polvo, lata de 400 a 454g		

Partida No 182	FORMULA DE SOYA polvo, 400-454g. Lata. Vía de Administración: oral (uso exclusivo para gastroenterología pediátrica) Galactosemia, alergia a la proteína de leche de vaca por IgE, mayores de 6 meses.	
	Indicaciones: Intolerancia primaria o secundaria a la lactosa que no responde a las formulas sin lactosa, galactosemia, alergia a proteína de leche de vaca IgE en niños mayores de 6 meses.	
	COMPOSICIÓN MEDIA	Por cada 100g de polvo
	Proteínas (aislado de proteína de soya)	12g – 15g
	Grasas	25g – 28g
	Hidratos de Carbono	47g - 56g
	con vitaminas y minerales	
Presentación: Polvo, latas de 400 a 454g		

Partida No 183	FORMULA POLIMÉRICA SIN LACTOSA (CON MCT) polvo, 400-454 g. Lata. Vía de Administración: oral. (uso exclusivo en gastroenterología pediátrica, UCIP) Para niños en desnutrición primaria o secundaria.	
	Indicaciones: para alimentación o apoyo nutricional a niños con tracto digestivo funcional.	
	COMPOSICIÓN MEDIA	Por cada 100g de polvo
	Proteínas	13g - 14g
	Grasas con MCT	18g- 22g
	Hidrato de Carbono	50g - 62g
	con vitaminas y minerales	
Presentación: Polvo, latas de 400 a 454 g		

Partida No 184	FORMULA SIN LACTOSA polvo, 375-454 g. Lata (uso exclusivo en gastroenterología pediátrica) Intolerancia a la lactosa	
	Indicación: mala absorción de la lactosa primaria o secundaria en lactantes menor y mayor niños pre- escolares.	
	COMPOSICIÓN MEDIA	Por cada 100g de polvo
	Proteínas	10g - 15g
	Grasas	25g - 28g
	Hidrato de Carbono	53g - 59g
	con vitaminas y minerales	
Presentación: Polvo, latas de 375 a 454g		



Partida No 185	FORMULA ELEMENTAL, BAJA EN RESIDUO polvo, sobre 76g Vía de Administración: Oral. (uso exclusivo en UCI, Servicio de apoyo nutricio- hospitalario)	
	COMPOSICIÓN MEDIA	
		Por cada sobre
	Proteínas	20% - 21%
	Grasas	13% - 14%
	Hidrato de Carbono	65% - 66%
	con vitaminas y minerales	
	Presentación: sobre 76g	

Partida No 186	FORMULA PARA INTOLERANCIA A LA GLUCOSA polvo, 400-454g Lata .Vía de Administración: Oral. (uso exclusivo Endocrinología, UCI Adultos, medicina interna, nutrición, intrahospitalaria, Servicio de apoyo nutricio- hospitalario)	
	Indicaciones: Soporte nutricional en pacientes con hiperglucemia, paciente intolerante a la glucosa, mantener un buen control de glicemia.	
	COMPOSICIÓN MEDIA	
		Por cada 100g de polvo
	Proteínas	18g - 22g
	Grasas	15g -16g
	Hidrato de Carbono	37g - 48g
	con vitaminas y minerales	
	Presentación : lata de 400-454g	

Partida No 187	SUPLEMENTO NUTRICIONAL HIPERCALÓRICO E HIPERPROTEICO polvo lata 380-500 gr. (uso exclusivo oncología, UCI e Infectología, Servicio de apoyo nutricio- hospitalario)	
	COMPOSICIÓN MEDIA	
		Por cada 100g de polvo
	Proteínas	21g - 22g
	Grasas	8g -9g
	Hidrato de Carbono	64g - 65g
	con vitaminas y minerales	
	Presentación: polvo, lata de 380 - 500g	

Partida No 188	HIDROLIZADO DE CASEÍNA CON MCT polvo 357- 454 g Lata. Vía de Administración: oral. (Uso exclusivo en gastroenterología pediátrica, inmunología y cuidados intensivos- pediátricos, Servicio de apoyo nutricio- hospitalario).	
	Indicación: Alergia a proteína de leche de vaca, mal nutrido, problemas intestinales severos, intolerancia a proteína de leche de vaca.	
	COMPOSICIÓN MEDIA	
		Por 100g de polvo
	Proteínas	13g -15g
	(Hidrolizados de caseína)	

	Grasas con MCT	26g - 29g
	Hidratos de Carbono con vitaminas y minerales	51g - 52g
	Presentación: Polvo, en Lata de 357-454g	

Partida No 189	HIDROLIZADO DE PROTEÍNAS DEL SUERO CON L-CARNITINA (SEMI-ELEMENTAL) CON MCT polvo 400- 454 g Lata. Vía de Administración: oral. (uso exclusivo en gastroenterología, inmunología, UCI Pediátrico y UCI Neonatal, Servicio de apoyo nutricio- hospitalario)	
	COMPOSICIÓN MEDIA	Por cada 100g de polvo
	Proteínas	14g -15g
	Grasas con MCT	27g - 28g
	Hidrato de Carbono con vitaminas y minerales	53g - 54g
	Presentación: Polvo, en lata de 400-454g	

Partida No 190	FORMULA POLIMÉRICA, NORMOPROTEICA LIBRE DE LACTOSA, polvo, 400 - 454g Lata (uso exclusivo UCIA, Gastroenterología de adultos Gastroenterología Pediátrica, UCIP, oncología, Infectología, Servicio de apoyo nutricio- hospitalario)	
	Indicaciones: Para alimentación o apoyo nutricional a adultos y niños mayores de 10 años, con tracto digestivo funcional.	
	COMPOSICIÓN MEDIA	Por cada 100g de polvo
	Proteínas	14g - 17g
	Grasas	14g -16g
	Hidrato de Carbono con vitaminas y minerales	55g - 62g
	Presentación: polvo, lata de 400 -454g	





FORMULARIO DE GARANTIA MANTENIMIENTO DE OFERTA

NOMBRE DE ASEGURADORA / BANCO

**GARANTIA / FIANZA
DE MANTENIMIENTO DE OFERTA N°** _____

FECHA DE EMISION: _____

AFIANZADO/GARANTIZADO: _____

DIRECCION Y TELEFONO: _____

Fianza / Garantía a favor de _____, para garantizar que el Afianzado/Garantizado, mantendrá la **OFERTA**, presentada en la licitación para la Ejecución del Proyecto: “_____” ubicado en _____.

SUMA AFIANZADA/GARANTIZADA: _____

VIGENCIA De: _____ **Hasta:** _____

BENEFICIARIO: _____

Todas las garantías deberán incluir **textualmente** la siguiente cláusula obligatoria.

“LA PRESENTE GARANTÍA ES SOLIDARIA, INCONDICIONAL, IRREVOCABLE Y DE REALIZACIÓN AUTOMÁTICA, DEBIENDO SER EJECUTADA POR EL VALOR TOTAL DE LA MISMA, AL SIMPLE REQUERIMIENTO DEL INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL (IHSS), ACOMPAÑADA DE LA RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA CORRESPONDIENTE, SIN NECESIDAD DE TRÁMITES PREVIOS AL MISMO. SIN PERJUICIO DE LOS AJUSTES QUE PUDIERAN HABER, SI FUERE EL CASO, QUE SE HARAN CON POSTERIORIDAD A LA ENTREGA DEL VALOR TOTAL. QUEDANDO ENTENDIDO QUE ES NULA CUALQUIER CLÁUSULA QUE CONTRAVENGA LO ANTERIOR. LA PRESENTE TENDRÁ CARÁCTER DE TÍTULO EJECUTIVO Y SU CUMPLIMIENTO SE EXIGIRÁ POR LA VÍA DE APREMIO. SOMETIÉNDOSE EXPRESAMENTE A LA JURISDICCIÓN Y COMPETENCIA DE LOS TRIBUNALES DEL DEPARTAMENTO DE FRANCISCO MORAZÁN.”

Las garantías o fianzas emitidas a favor del BENEFICIARIO serán solidarias, incondicionales, irrevocables y de realización automática **y no deberán adicionarse cláusulas que anulen o limiten la cláusula obligatoria.**

Se entenderá por el incumplimiento si el Afianzado/Garantizado:

1. Retira su oferta durante el período de validez de la misma.
2. No acepta la corrección de los errores (si los hubiere) del Precio de la Oferta.
3. Si después de haber sido notificado de la aceptación de su Oferta por el Contratante durante el período de validez de la misma, no firma o rehúsa firmar el Contrato, o se rehúsa a presentar la Garantía de Cumplimiento.
4. Cualquier otra condición estipulada en el pliego de condiciones.

En fe de lo cual, se emite la presente Fianza/Garantía, en la ciudad de _____, Municipio de _____, a los _____ del mes de _____ del año _____.

SELLO Y FIRMA AUTORIZADA





Garantía de Cumplimiento

GARANTIA DE CUMPLIMIENTO N°: _____

FECHA DE EMISION: _____

GARANTIZADO: _____

DIRECCION Y TELEFONO: _____

Fianza / Garantía a favor de _____, para garantizar que el Garantizado, salvo fuerza mayor o caso fortuito debidamente comprobados, **CUMPLIRA** cada uno de los términos, cláusulas, responsabilidades y obligaciones estipuladas en el contrato firmado al efecto entre el Garantizado y el Beneficiario, para la Ejecución del Contrato: “_____”

SUMA GARANTIZADA: _____

VIGENCIA De: _____ **Hasta:** _____

BENEFICIARIO: _____

Todas las garantías deberán incluir **textualmente** la siguiente cláusula obligatoria.

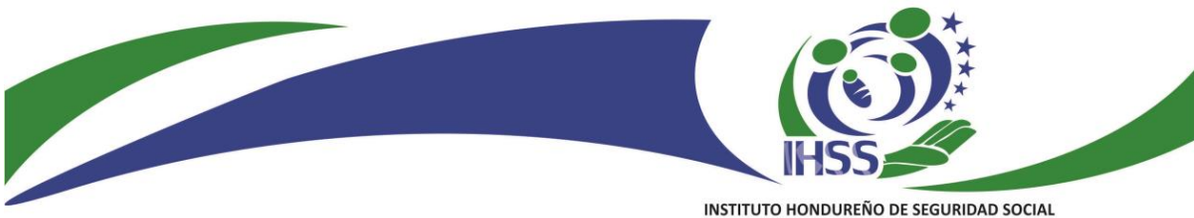
“LA PRESENTE GARANTÍA ES SOLIDARIA, INCONDICIONAL, IRREVOCABLE Y DE REALIZACIÓN AUTOMÁTICA, DEBIENDO SER EJECUTADA POR EL VALOR TOTAL DE LA MISMA, AL SIMPLE REQUERIMIENTO DEL INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL (IHSS), ACOMPAÑADA DE LA RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA CORRESPONDIENTE, SIN NECESIDAD DE TRÁMITES PREVIOS AL MISMO. SIN PERJUICIO DE LOS AJUSTES QUE PUDIERAN HABER, SI FUERE EL CASO, QUE SE HARAN CON POSTERIORIDAD A LA ENTREGA DEL VALOR TOTAL. QUEDANDO ENTENDIDO QUE ES NULA CUALQUIER CLÁUSULA QUE CONTRAVENGA LO ANTERIOR. LA PRESENTE TENDRÁ CARÁCTER DE TÍTULO EJECUTIVO Y SU CUMPLIMIENTO SE EXIGIRÁ POR LA VÍA DE APREMIO. SOMETIÉNDOSE EXPRESAMENTE A LA JURISDICCIÓN Y COMPETENCIA DE LOS TRIBUNALES DEL DEPARTAMENTO DE FRANCISCO MORAZÁN.”

Las garantías emitidas a favor del BENEFICIARIO serán solidarias, incondicionales, irrevocables y de realización automática **y no deberán adicionarse cláusulas que anulen o limiten la cláusula obligatoria.**

En fe de lo cual, se emite la presente Fianza/Garantía, en la ciudad de _____, Municipio de _____, a los _____ del mes de _____ del año _____.

FIRMA AUTORIZADA





3. Garantía de Calidad BANCO

GARANTIA DE CALIDAD N°: _____

FECHA DE EMISION: _____

GARANTIZADO: _____

DIRECCION Y TELEFONO: _____

Fianza / Garantía a favor de _____, para garantizar que el Garantizado, salvo fuerza mayor o caso fortuito debidamente comprobados, **CUMPLIRA** cada uno de los términos, cláusulas, responsabilidades y obligaciones estipuladas en el contrato firmado al efecto entre el Garantizado y el Beneficiario, para la Ejecución del Contrato: “ _____ ”

SUMA GARANTIZADA: _____

VIGENCIA De: _____ **Hasta:** _____

BENEFICIARIO: _____

Todas las garantías deberán incluir **textualmente** la siguiente cláusula obligatoria.

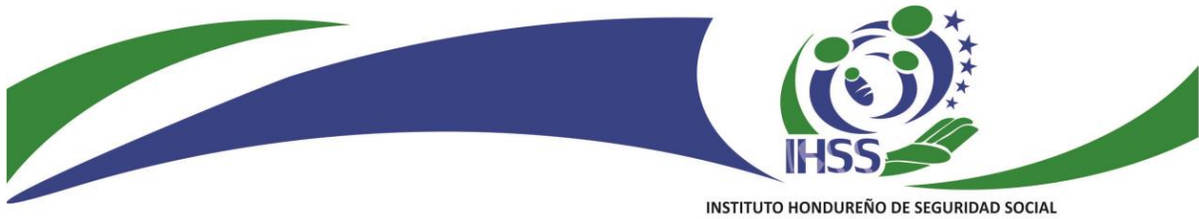
“LA PRESENTE GARANTÍA ES SOLIDARIA, INCONDICIONAL, IRREVOCABLE Y DE REALIZACIÓN AUTOMÁTICA, DEBIENDO SER EJECUTADA POR EL VALOR TOTAL DE LA MISMA, AL SIMPLE REQUERIMIENTO DEL INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL (IHSS), ACOMPAÑADA DE LA RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA CORRESPONDIENTE, SIN NECESIDAD DE TRÁMITES PREVIOS AL MISMO. SIN PERJUICIO DE LOS AJUSTES QUE PUDIERAN HABER, SI FUERE EL CASO, QUE SE HARAN CON POSTERIORIDAD A LA ENTREGA DEL VALOR TOTAL. QUEDANDO ENTENDIDO QUE ES NULA CUALQUIER CLÁUSULA QUE CONTRAVENGA LO ANTERIOR. LA PRESENTE TENDRÁ CARÁCTER DE TÍTULO EJECUTIVO Y SU CUMPLIMIENTO SE EXIGIRÁ POR LA VÍA DE APREMIO. SOMETIÉNDOSE EXPRESAMENTE A LA JURISDICCIÓN Y COMPETENCIA DE LOS TRIBUNALES DEL DEPARTAMENTO DE FRANCISCO MORAZÁN.”

Las garantías emitidas a favor del BENEFICIARIO serán solidarias, incondicionales, irrevocables y de realización automática **y no deberán adicionarse cláusulas que anulen o limiten la cláusula obligatoria.**

En fe de lo cual, se emite la presente Fianza/Garantía, en la ciudad de _____, Municipio de _____, a los _____ del mes de _____ del año _____.

FIRMA AUTORIZADA





Autorización del Fabricante

*[El Oferente solicitará al Fabricante que complete este formulario de acuerdo con las instrucciones indicadas. Esta carta de autorización deberá estar escrita en papel membrete del Fabricante y deberá estar firmado por la persona debidamente autorizada para firmar documentos que comprometan el Fabricante. El Oferente lo deberá incluir en su oferta, si así se establece en los **DDL**.]*

Fecha: *[indicar la fecha (día, mes y año) de presentación de la oferta]*

LP No.: *[indicar el número del proceso licitatorio]*

Alternativa No.: *[indicar el No. de identificación si esta es una oferta por una alternativa]*

A: *[indicar el nombre completo del Comprador]*

POR CUANTO

Nosotros *[nombre completo del fabricante]*, como fabricantes oficiales de *[indique el nombre de los bienes fabricados]*, con fábricas ubicadas en *[indique la dirección completa de las fábricas]* mediante el presente instrumento autorizamos a *[indicar el nombre y dirección del Oferente]* a presentar una oferta con el solo propósito de suministrar los siguientes Bienes de fabricación nuestra *[nombre y breve descripción de los bienes]*, y a posteriormente negociar y firmar el Contrato.

Por este medio extendemos nuestro aval y plena garantía, conforme a la cláusula 8 de las Condiciones del Contrato, respecto a los bienes ofrecidos por la firma antes mencionada.

Firma: _____
[firma del(los) representante(s) autorizado(s) del fabricante]

Nombre: *[indicar el nombre completo del representante autorizado del Fabricante]*

Cargo: *[indicar cargo]*

Debidamente autorizado para firmar esta Autorización en nombre de: *[nombre completo del Oferente]*

Fechado en el día _____ de _____ de 2020__ *[fecha de la firma]*





Formularios del Contrato





INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL

Índice de Formularios

1.	Definiciones
2.	Documentos del Contrato
3.	Fraude y Corrupción
4.	Interpretación
5.	Idioma
6.	Consortio
7.	Elegibilidad
8.	Notificaciones
9.	Ley aplicable
10.	Solución de controversias
11.	Alcance de los suministros
12.	Entrega y documentos
13.	Responsabilidades del Proveedor
14.	Precio del Contrato
15.	Condiciones de Pago
16.	Impuestos y derechos
17.	Garantía Cumplimiento
18.	Derechos de Autor
19.	Confidencialidad de la Información
20.	Subcontratación
21.	Especificaciones y Normas
22.	Embalaje y Documentos
23.	Seguros
24.	Transporte
25.	Inspecciones y Pruebas
26.	Liquidación por Daños y Perjuicios
27.	Garantía de los Bienes
28.	Indemnización por Derechos de Patente
29.	Limitación de Responsabilidad
30.	Cambio en las Leyes y Regulaciones
31.	Fuerza Mayor
32.	Órdenes de Cambio y Enmiendas al Contrato
33.	Prórroga de los Plazos
34.	Terminación
35.	Cesión

Condiciones Generales del Contrato

1. Definiciones

1.1. Las siguientes palabras y expresiones tendrán los significados que aquí se les asigna:

- (a) “El Sitio del Proyecto”, donde corresponde, significa el lugar citado en las **CEC**.
- (b) “Contrato” significa el Contrato celebrado entre el Comprador y el Proveedor, junto con los documentos del Contrato allí referidos, incluyendo todos los anexos y apéndices, y todos los documentos incorporados allí por referencia.
- (c) “Documentos del Contrato” significa los documentos enumerados en el Contrato, incluyendo cualquier enmienda.
- (d) “Precio del Contrato” significa el precio pagadero al Proveedor según se especifica en el Contrato, sujeto a las condiciones y ajustes allí estipulados o deducciones propuestas, según corresponda en virtud del Contrato.
- (e) “Día” significa día calendario.
- (f) “Cumplimiento” significa que el Proveedor ha completado la prestación de los Servicios Conexos de acuerdo con los términos y condiciones establecidas en el Contrato.
- (g) “CGC” significa las Condiciones Generales del Contrato.
- (h) “Bienes” significa todos los productos, materia prima, maquinaria y equipo, y otros materiales que el Proveedor deba proporcionar al Comprador en virtud del Contrato.
- (i) “Comprador” significa la entidad que compra los Bienes y Servicios Conexos, según se indica en las **CEC**.
- (j) “Servicios Conexos” significan los servicios incidentales relativos a la provisión de los bienes, tales como transporte, seguro, instalación, puesta en servicio, capacitación y

mantenimiento inicial y otras obligaciones similares del Proveedor en virtud del Contrato.

- (k) “CEC” significa las Condiciones Especiales del Contrato.
- (l) “Subcontratista” significa cualquier persona natural, entidad privada con quienes el Proveedor ha subcontratado el suministro de cualquier porción de los Bienes o la ejecución de cualquier parte de los Servicios.
- (m) “Proveedor” significa la persona natural, jurídica cuya oferta para ejecutar el contrato ha sido aceptada por el Comprador y es denominada como tal en el Contrato.

2. Documentos del Contrato

- 2.1 Sujetos al orden de precedencia establecido en el Contrato, se entiende que todos los documentos que forman parte integral del Contrato (y todos sus componentes allí incluidos) son correlativos, complementarios y recíprocamente aclaratorios. El Contrato deberá leerse de manera integral.

3. Fraude y Corrupción

- 3.1 El Estado Hondureño exige a todos los organismos ejecutores y organismos contratantes, al igual que a todas las firmas, entidades o personas oferentes por participar o participando en procedimientos de contratación, incluyendo, entre otros, solicitantes, oferentes, contratistas, consultores y concesionarios (incluyendo sus respectivos funcionarios, empleados y representantes), observar los más altos niveles éticos durante el proceso de selección y las negociaciones o la ejecución de un contrato. Los actos de fraude y corrupción están prohibidos.
- 3.2 El Comprador, así como cualquier instancia de control del Estado Hondureño tendrán el derecho revisar a los Oferentes, proveedores, contratistas, subcontratistas, consultores y concesionarios sus cuentas y registros y cualesquiera otros documentos relacionados con la presentación de propuestas y con el cumplimiento del contrato y someterlos a una auditoría por auditores designados por el Comprador, o la respectiva instancia de control del Estado Hondureño. Para estos efectos, el Proveedor y sus subcontratistas deberán: (i) conserven todos los documentos y registros relacionados con este Contrato por un período de tres (5) años luego de terminado el trabajo contemplado en el Contrato; y (ii) entreguen todo documento necesario para la investigación de denuncias de fraude o corrupción, y pongan a la disposición del Comprador o la respectiva instancia de control del Estado

Hondureño, los empleados o agentes del Proveedor y sus subcontratistas que tengan conocimiento del Contrato para responder las consultas provenientes de personal del Comprador o la respectiva instancia de control del Estado Hondureño o de cualquier investigador, agente, auditor o consultor apropiadamente designado para la revisión o auditoría de los documentos. Si el Proveedor o cualquiera de sus subcontratistas incumple el requerimiento del Comprador o la respectiva instancia de control del Estado Hondureño, o de cualquier otra forma obstaculiza la revisión del asunto por éstos, el Comprador o la respectiva instancia de control del Estado Hondureño bajo su sola discreción, podrá tomar medidas apropiadas contra el Proveedor o subcontratista para asegurar el cumplimiento de esta obligación.

3.3 Los actos de fraude y corrupción son sancionados por la Ley de Contratación del Estado, sin perjuicio de la responsabilidad en que se pudiera incurrir conforme al Código Penal.

4. Interpretación

4.1 Si el contexto así lo requiere, el singular significa el plural, y viceversa.

4.2 Incoterms

(a) 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.

(b) El término DDP, DPA y otros similares, cuando se utilicen, se regirán por lo establecido en la edición vigente de los Incoterms especificada en la CEC, y publicada por la Cámara de Comercio Internacional en París, Francia.

4.3 Totalidad del Contrato

El Contrato constituye la totalidad de lo acordado entre el Comprador y el Proveedor y substituye todas las comunicaciones, negociaciones y acuerdos (ya sea escritos o verbales) realizados entre las partes con anterioridad a la fecha de la celebración del Contrato.

4.4 Enmienda

Ninguna enmienda u otra variación al Contrato será válida a menos que esté por escrito, fechada y se refiera expresamente al Contrato,

y esté firmada por un representante de cada una de las partes debidamente autorizado.

4.5 Limitación de Dispensas

- (a) Sujeto a lo indicado en la Sub cláusula 4.5(b) siguiente de estas CGC, ninguna dilación, tolerancia, 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 dispensa concedida por cualquiera de las partes por un incumplimiento del Contrato, servirá de dispensa para incumplimientos posteriores o continuos del Contrato.
- (b) Toda dispensa a los derechos, poderes o remedios de una de las partes en virtud del Contrato, deberá ser por escrito, llevar la fecha y estar firmada por un representante autorizado de la parte otorgando dicha dispensa y deberá especificar la obligación que está dispensando y el alcance de la dispensa.

4.6 Divisibilidad

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.

5. Idioma

- 5.1 El Contrato, así como toda la correspondencia y documentos relativos al Contrato intercambiados entre el Proveedor y el Comprador, deberán ser escritos en español. Los documentos de sustento y material impreso que formen parte del Contrato, pueden estar en otro idioma siempre que los mismos estén acompañados de una traducción fidedigna de los apartes pertinentes al español y, en tal caso, dicha traducción prevalecerá para efectos de interpretación del Contrato.
- 5.2 El Proveedor será responsable de todos los costos de la traducción al idioma que rige, así como de todos los riesgos derivados de la exactitud de dicha traducción de los documentos proporcionados por el Proveedor.

6. Consorcio

- 6.1 Si el Proveedor es un Consorcio, todas las partes que lo conforman deberán ser mancomunada y solidariamente responsables frente al Comprador por el cumplimiento de las disposiciones del Contrato y deberán designar a una de ellas para que actúe como representante con autoridad para comprometer al Consorcio. La composición o constitución del Consorcio no podrá ser alterada sin el previo consentimiento del Comprador.

7. Elegibilidad

- 7.1 El Proveedor y sus Subcontratistas deberán tener plena capacidad de ejercicio, y no hallarse comprendidos en alguna de las circunstancias siguientes:
- (a) Haber sido condenados mediante sentencia firme por delitos contra la propiedad, delitos contra la fe pública, cohecho, enriquecimiento ilícito, negociaciones incompatibles con el ejercicio de funciones públicas, malversación de caudales públicos o contrabando y defraudación fiscal, mientras subsista la condena. Esta prohibición también es aplicable a las sociedades mercantiles u otras personas jurídicas cuyos administradores o representantes se encuentran en situaciones similares por actuaciones a nombre o en beneficio de las mismas;
 - (b) Haber sido declarado en quiebra o en concurso de acreedores, mientras no fueren rehabilitados;
 - (c) Ser funcionarios o empleados, con o sin remuneración, al servicio de los Poderes del Estado o de cualquier institución descentralizada, municipalidad u organismo que se financie con fondos públicos, sin perjuicio de lo previsto en el Artículo 258 de la Constitución de la República;
 - (d) Haber dado lugar, por causa de la que hubiere sido declarado culpable, a la resolución firme de cualquier contrato celebrado con la Administración o a la suspensión temporal en el Registro de Proveedores y Contratistas en tanto dure la sanción. En el primer caso, la prohibición de contratar tendrá una duración de dos (2) años , excepto en aquellos casos en que haya sido objeto de resolución en sus contratos en dos ocasiones, en cuyo caso la prohibición de contratar será definitiva;
 - (e) Ser cónyuge, persona vinculada por unión de hecho o parientes dentro del cuarto grado de consanguinidad o segundo de afinidad de cualquiera de los funcionarios o empleados bajo cuya

responsabilidad esté la precalificación de las empresas, la evaluación de las propuestas, la adjudicación o la firma del contrato;

- (f) Tratarse de sociedades mercantiles en cuyo capital social participen funcionarios o empleados públicos que tuvieren influencia por razón de sus cargos o participaren directa o indirectamente en cualquier etapa de los procedimientos de selección de contratistas. Esta prohibición se aplica también a las compañías que cuenten con socios que sean cónyuges, personas vinculadas por unión de hecho o parientes dentro del cuarto grado de consanguinidad o segundo de afinidad de los funcionarios o empleados a que se refiere el numeral anterior, o aquellas en las que desempeñen, puestos de dirección o de representación personas con esos mismos grados de relación o de parentesco;
- (g) Haber intervenido directamente o como asesores en cualquier etapa de los procedimientos de contratación o haber participado en la preparación de las especificaciones, planos, diseños o términos de referencia, excepto en actividades de supervisión de construcción; e,
- (h) Estar suspendido del Registro de Proveedores y Contratistas o tener vigente sanción de suspensión para participar en procedimientos de contratación administrativa.

8. Notificaciones

- 8.1 Todas las notificaciones entre las partes en virtud de este Contrato deberán ser por escrito y dirigidas a la dirección indicada en las CEC. El término “por escrito” significa comunicación en forma escrita con prueba de recibo.
- 8.2 Una notificación será efectiva en la fecha más tardía entre la fecha de entrega y la fecha de la notificación.

9. Ley aplicable

- 9.1 El Contrato se registrará y se interpretará según las leyes Hondureñas.

10. Solución de controversias

- 10.1 El Comprador y el Proveedor harán todo lo posible para resolver amigablemente mediante negociaciones directas informales, cualquier desacuerdo o controversia que se haya suscitado entre ellos en virtud o en referencia al Contrato.
- 10.2 Cualquier divergencia que se presente sobre un asunto que no se resuelva mediante un arreglo entre el Proveedor y el Comprador,

deberá ser resuelto por éste, quien previo estudio del caso dictará su resolución y la comunicará al reclamante.

10.3 Contra la resolución del Comprador quedará expedita la vía judicial ante los tribunales de lo Contencioso Administrativo, salvo que las **CEC** establezcan la posibilidad de acudir al Arbitraje.

11. Alcance de los suministros

11.1 Los Bienes y Servicios Conexos serán suministrados según lo estipulado en la Lista de Requisitos.

12. Entrega y documentos

12.1 Sujeto a lo dispuesto en la Sub cláusula 32.1 de las CGC, la Entrega de los Bienes y Cumplimiento de los Servicios Conexos se realizará de acuerdo con el Plan de Entrega y Cronograma de Cumplimiento indicado en la Lista de Requisitos. Los detalles de los documentos que deberá suministrar el Proveedor se especifican en las **CEC**.

13. Responsabilidades del Proveedor

13.1 El Proveedor deberá proporcionar todos los bienes y Servicios Conexos incluidos en el Alcance de Suministros de conformidad con la Cláusula 11 de las CGC y el Plan de Entrega y Cronograma de Cumplimiento, de conformidad con la Cláusula 12 de las CGC.

14. Precio del Contrato

14.1 Los precios que cobre el Proveedor por los Bienes proporcionados y los Servicios Conexos prestados en virtud del contrato no podrán ser diferentes de los cotizados por el Proveedor en su oferta, excepto por cualquier ajuste de precios autorizado en las **CEC**.

15. Condiciones de Pago

15.1 El precio del Contrato se pagará según se establece en las **CEC**.

15.2 La solicitud de pago del Proveedor al Comprador deberá ser por escrito, acompañada de documentación de soporte que describan, según corresponda, los Bienes entregados y los Servicios Conexos cumplidos, y de los documentos presentados de conformidad con las Cláusulas 7.4 y 12 de las CGC y en cumplimiento de las obligaciones estipuladas en el Contrato.

15.3 El Comprador efectuará los pagos prontamente, pero de ninguna manera podrá exceder cuarenta y cinco (45) días después de la presentación de una factura o solicitud de pago por el Proveedor, y después de que el Comprador la haya aceptado.

15.4 Las monedas en que se le pagará al Proveedor en virtud de este Contrato serán aquellas que el Proveedor hubiese especificado en su oferta.

15.5 Si el Comprador no efectuara cualquiera de los pagos al Proveedor en las fechas de vencimiento correspondiente o dentro del plazo establecido en las **CEC**, el Comprador pagará al Proveedor interés sobre los montos de los pagos morosos a la tasa de interés establecida en las **CEC**, por el período de la demora hasta que haya efectuado el pago completo, ya sea antes o después de cualquier juicio o fallo de arbitraje.

16. Impuestos y derechos

16.1 El Proveedor será totalmente responsable por todos los impuestos, gravámenes, timbres, comisiones por licencias, y otros cargos similares incurridos hasta la entrega de los Bienes contratados con el Comprador.

16.2 El Comprador interpondrá sus mejores oficios para que el Proveedor se beneficie con el mayor alcance posible de cualquier exención impositiva, concesiones, o privilegios legales que pudiesen aplicar al Proveedor en Honduras.

17. Garantía Cumplimiento

17.1 El Proveedor, dentro de los siguientes treinta (30) días de la notificación de la adjudicación del Contrato, deberá suministrar la Garantía de Cumplimiento del Contrato por el monto equivalente al quince por ciento (15%) del valor del contrato.

17.2 Los recursos de la Garantía de Cumplimiento serán pagaderos al Comprador como indemnización por cualquier pérdida que le pudiera ocasionar el incumplimiento de las obligaciones del Proveedor en virtud del Contrato.

17.3 Como se establece en las **CEC**, la Garantía de Cumplimiento, si es requerida, deberá estar denominada en la(s) misma(s) moneda(s) del Contrato, o en una moneda de libre convertibilidad aceptable al Comprador, y presentada en una de los formatos estipuladas por el Comprador en las **CEC**, u en otro formato aceptable al Comprador.

17.4 La validez de la Garantía de Cumplimiento excederá en tres (3) meses la fecha prevista de culminación de la entrega de los bienes.

17.5 Efectuada que fuere la entrega de los bienes y realizada la liquidación del contrato, cuando se establezca en las CEC, el Proveedor sustituirá la garantía de cumplimiento del contrato por una garantía de calidad de los bienes suministrados, con vigencia por el tiempo previsto en las CEC y cuyo monto será equivalente al cinco por ciento (5%) del valor del Contrato.

18. Derechos de Autor

18.1 Los derechos de autor de todos los planos, documentos y otros materiales conteniendo datos e información proporcionada al Comprador por el Proveedor, seguirán siendo de propiedad del Proveedor. Si esta información fue suministrada al Comprador directamente o a través del Proveedor por terceros, incluyendo proveedores de materiales, el derecho de autor de dichos materiales seguirá siendo de propiedad de dichos terceros.

19. Confidencialidad de la Información

19.1 El Comprador y el Proveedor deberán mantener confidencialidad y en ningún momento divulgarán a terceros, sin el consentimiento por escrito 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 lo anterior, el Proveedor podrá proporcionar a sus Subcontratistas los documentos, datos e información recibidos del Comprador 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 del Proveedor bajo la Cláusula 19 de las CGC.

19.2 El Comprador no utilizará dichos documentos, datos u otra información recibida del Proveedor para ningún uso que no esté relacionado con el Contrato. Asimismo el Proveedor no utilizará los documentos, datos u otra información recibida del Comprador para ningún otro propósito que el de la ejecución del Contrato.

19.3 La obligación de las partes de conformidad con las Subcláusulas 19.1 y 19.2 de las CGC arriba mencionadas, no aplicará a información que:

- (a) el Comprador o el Proveedor requieran compartir con el Banco u 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 obtenida previamente directa o indirectamente de la otra parte; o
- (d) que de otra manera fue legalmente puesta a la disponibilidad de esa parte por una tercera parte que no tenía obligación de confidencialidad.

19.4 Las disposiciones precedentes de esta cláusula 19 de las CGC 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.

19.5 Las disposiciones de la Cláusula 19 de las CGC permanecerán válidas después del cumplimiento o terminación del contrato por cualquier razón.

20. Subcontratación

20.1 El Proveedor informará al Comprador por escrito de todos los subcontratos que adjudique en virtud del Contrato si no los hubiera especificado en su oferta. Dichas notificaciones, en la oferta original o posteriores, no eximirán al Proveedor de sus obligaciones, deberes y compromisos o responsabilidades contraídas en virtud del Contrato.

20.2 Todos los subcontratos deberán cumplir con las disposiciones de las Cláusulas 3 y 7 de las CGC.

21. Especificaciones y Normas

21.1 Especificaciones Técnicas y Planos

- (a) Los Bienes y Servicios Conexos proporcionados bajo este contrato deberán ajustarse a las especificaciones técnicas y a las normas estipuladas en la Sección VI, Lista de Requisitos y, cuando no se hace referencia a una norma aplicable, la norma será equivalente o superior a las normas oficiales cuya aplicación sea apropiada en el país de origen de los Bienes.

- (b) 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 del Comprador, mediante notificación al Comprador de dicho rechazo.
- (c) Cuando en el Contrato se hagan referencias a códigos y normas conforme a las cuales éste debe ejecutarse, la edición o versión revisada de dichos códigos y normas será la especificada en la Lista de Requisitos. Cualquier cambio de dichos códigos o normas durante la ejecución del Contrato se aplicará solamente con la aprobación previa del Comprador y dicho cambio se registrará de conformidad con la Cláusula 32 de las CGC.

22. Embalaje y Documentos

- 22.1 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.
- 22.2 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 los hubiere, especificado en las CEC y en cualquiera otra instrucción dispuesta por el Comprador.

23. Seguros

- 23.1 A menos que se disponga otra cosa en las CEC, los Bienes suministrados bajo el Contrato deberán estar completamente asegurados, en una moneda de libre convertibilidad de un país elegible, contra riesgo de extravío o daños incidentales ocurridos durante fabricación, adquisición, transporte, almacenamiento y entrega, de conformidad con los *Incoterms* aplicables **o según se disponga en las CEC.**

24. Transporte

24.1 A menos que se disponga otra cosa en las **CEC**, la responsabilidad por los arreglos de transporte de los Bienes se registrará por los *Incoterms* indicados.

25. Inspecciones y Pruebas

25.1 El Proveedor realizará todas las pruebas y/o inspecciones de los Bienes y Servicios Conexos según se dispone en las **CEC**, por su cuenta y sin costo alguno para el Comprador.

25.2 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 los Bienes o en otro lugar en Honduras. De conformidad con la Sub cláusula 25.3 de las CGC, cuando dichas inspecciones o pruebas sean realizadas en recintos del Proveedor o de sus subcontratistas se les proporcionarán a los inspectores todas las facilidades y asistencia razonables, incluso el acceso a los planos y datos sobre producción, sin cargo alguno para el Comprador.

25.3 El Comprador o su representante designado tendrá derecho a presenciar las pruebas y/o inspecciones mencionadas en la Sub cláusula 25.2 de las CGC, siempre y cuando éste asuma todos los costos y gastos que ocasione su participación, incluyendo gastos de viaje, alojamiento y alimentación.

25.4 Cuando el Proveedor esté listo para realizar dichas pruebas e inspecciones, notificará oportunamente al Comprador 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 Comprador o a su representante designado presenciar las pruebas o inspecciones, cuando el proveedor esté dispuesto.

25.5 El Comprador 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. 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.

- 25.6 El Proveedor presentará al Comprador un informe de los resultados de dichas pruebas y/o inspecciones.
- 25.7 El Comprador 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 el Comprador. Asimismo, tendrá que repetir las pruebas o inspecciones, sin ningún costo para el Comprador, una vez que notifique al Comprador de conformidad con la Sub cláusula 25.4 de las CGC.
- 25.8 El Proveedor acepta que ni la realización de pruebas o inspecciones de los Bienes o de parte de ellos, ni la presencia del Comprador o de su representante, ni la emisión de informes, de conformidad con la Sub cláusula 25.6 de las CGC, lo eximirán de las garantías u otras obligaciones en virtud del Contrato.

26. Liquidación por Daños y Perjuicios

- 26.1 Con excepción de lo que se establece en la Cláusula 31 de las CGC, si el Proveedor no cumple con la entrega de la totalidad o parte de los Bienes en la(s) fecha(s) establecida(s) o con la prestación de los Servicios Conexos dentro del período especificado en el Contrato, sin perjuicio de los demás recursos que el Comprador tenga en virtud del Contrato, éste podrá deducir del Precio del Contrato por concepto de liquidación de daños y perjuicios, una suma equivalente al porcentaje del precio de entrega de los bienes atrasados o de los servicios no prestados establecido en las CEC por cada día de retraso hasta alcanzar el máximo del porcentaje especificado en esas CEC. Al alcanzar el máximo establecido, el Comprador podrá dar por terminado el contrato de conformidad con la Cláusula 34 de las CGC.

27. Garantía de los Bienes

- 27.1 El Proveedor garantiza que todos los bienes suministrados en virtud del Contrato son nuevos, sin uso, del modelo más reciente o actual e incorporan todas las mejoras recientes en cuanto a diseño y materiales, a menos que el Contrato disponga otra cosa.
- 27.2 De conformidad con la Sub cláusula 21.1(b) de las CGC, el Proveedor garantiza que todos los bienes suministrados estarán

libres de defectos derivados de actos y omisiones que éste hubiese incurrido, o derivados del diseño, materiales o manufactura, durante el uso normal de los bienes en las condiciones que imperen en el país de destino final.

- 27.3 Salvo que se indique otra cosa en las **CEC**, la garantía permanecerá vigente durante el período cuya fecha de terminación sea la más temprana entre los períodos siguientes: doce (12) meses a partir de la fecha en que los bienes, o cualquier parte de ellos según el caso, hayan sido entregados y aceptados en el punto final de destino indicado en el Contrato, o dieciocho (18) meses a partir de la fecha de embarque en el puerto o lugar de flete en el país de origen.
- 27.4 El Comprador comunicará al Proveedor la naturaleza de los defectos y proporcionará toda la evidencia disponible, inmediatamente después de haberlos descubierto. El Comprador otorgará al Proveedor facilidades razonables para inspeccionar tales defectos.
- 27.5 Tan pronto reciba el Proveedor dicha comunicación, y dentro del plazo establecido en las **CEC**, deberá reparar o reemplazar de forma expedita los Bienes defectuosos, o sus partes sin ningún costo para el Comprador.
- 27.6 Si el Proveedor después de haber sido notificado, no cumple con corregir los defectos dentro del plazo establecido, el Comprador, dentro de un tiempo razonable, podrá proceder a tomar las medidas necesarias para remediar la situación, por cuenta y riesgo del Proveedor y sin perjuicio de otros derechos que el Comprador pueda ejercer contra el Proveedor en virtud del Contrato.

28. Indemnización por Derechos de Patente

- 28.1 El Proveedor indemnizará y librará de toda responsabilidad al Comprador y 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 el Comprador tenga que incurrir como resultado de transgresión o supuesta transgresión de derechos de patente, uso de modelo, diseño registrado, marca registrada, derecho 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 el País donde está el lugar del proyecto; 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 resulte 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.

- 28.2 Si se entablara un proceso legal o una demanda contra el Comprador como resultado de alguna de las situaciones indicadas en la Sub cláusula 28.1 de las CGC, el Comprador notificará prontamente al Proveedor y éste por su propia cuenta y en nombre del Comprador responderá a dicho proceso o demanda, y realizará las negociaciones necesarias para llegar a un acuerdo de dicho proceso o demanda.
- 28.3 Si el Proveedor no notifica al Comprador dentro de veintiocho (28) días a partir del recibo de dicha comunicación de su intención de proceder con tales procesos o reclamos, el Comprador tendrá derecho a emprender dichas acciones en su propio nombre. El Comprador será reembolsado por el Proveedor por las costas procesales en que hubiera incurrido.
- 28.4 El Comprador se compromete, a solicitud del Proveedor, a prestarle toda la asistencia posible para que el Proveedor pueda contestar las citadas acciones legales o reclamaciones. El Comprador será reembolsado por el Proveedor por todos los gastos razonables en que hubiera incurrido.
- 28.5 El Comprador 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 el Comprador o a nombre suyo.

29. Limitación de Responsabilidad

- 29.1 Excepto en casos de negligencia grave o actuación de mala fe,
- (a) el Proveedor no tendrá ninguna responsabilidad contractual, de agravio o de otra índole frente al Comprador 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 al Comprador los daños y perjuicios previstos en el Contrato, y
 - (b) la responsabilidad total del Proveedor frente al Comprador, ya sea contractual, de agravio o de otra índole, no podrá exceder el Precio del Contrato, entendiéndose que tal limitación de responsabilidad no se aplicará a los costos provenientes de la reparación o reemplazo de equipo defectuoso, ni afecta la obligación del Proveedor de indemnizar al Comprador por las transgresiones de patente.

30. Cambio en las Leyes y Regulaciones

- 30.1 A menos que se indique otra cosa en el Contrato, si después de la fecha de 28 días antes de la presentación de Ofertas, cualquier ley, reglamento, decreto, ordenanza o estatuto con carácter de ley entrase en vigencia, se promulgase, abrogase o se modificase en el lugar de Honduras donde está ubicado el Proyecto (incluyendo cualquier cambio en interpretación o aplicación por las autoridades competentes) y que afecte posteriormente la fecha de Entrega y/o el Precio del Contrato, dicha Fecha de Entrega y/o Precio del Contrato serán incrementados o reducidos según corresponda, en la medida en que el Proveedor haya sido afectado por estos cambios en el desempeño de sus obligaciones en virtud del Contrato. No obstante, lo anterior, dicho incremento o disminución del costo no se pagará separadamente ni será acreditado si el mismo ya ha sido tenido en cuenta en las provisiones de ajuste de precio, si corresponde y de conformidad con la Cláusula 14 de las CGC.

31. Fuerza Mayor

- 31.1 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.

- 31.2 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 Proveedor. Tales eventos pueden incluir sin que éstos sean los únicos, actos del Comprador en su capacidad soberana, guerras o revoluciones, incendios, inundaciones, epidemias, restricciones de cuarentena, y embargos de cargamentos.
- 31.3 Si se presentara un evento de Fuerza Mayor, el Proveedor notificará por escrito al Comprador a la máxima brevedad posible sobre dicha condición y causa. A menos que el Comprador 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.

32. Órdenes de Cambio y Enmiendas al Contrato

- 32.1 El Comprador podrá, en cualquier momento, efectuar cambios dentro del marco general del Contrato, mediante orden escrita al Proveedor de acuerdo con la Cláusula 8 de las CGC, en uno o más de los siguientes aspectos:
- (a) planos, diseños o especificaciones, cuando los Bienes que deban suministrarse en virtud al Contrato deban ser fabricados específicamente para el Comprador;
 - (b) la forma de embarque o de embalaje;
 - (c) el lugar de entrega, y/o
 - (d) los Servicios Conexos que deba suministrar el Proveedor.
- 32.2 Si cualquiera de estos cambios causara un aumento o disminución en el costo o en el tiempo necesario para que el Proveedor cumpla cualquiera de las obligaciones en virtud del Contrato, se efectuará un ajuste equitativo al Precio del Contrato o al Plan de Entregas/de Cumplimiento, o a ambas cosas, y el Contrato se enmendará según corresponda. El Proveedor deberá presentar la solicitud de ajuste de conformidad con esta Cláusula, dentro de los veintiocho (28) días

contados a partir de la fecha en que éste reciba la solicitud de la orden de cambio del Comprador.

32.3 Los precios que cobrará el Proveedor por Servicios Conexos que pudieran ser necesarios pero que no fueron incluidos en el Contrato, deberán convenirse previamente entre las partes, y no excederán los precios que el Proveedor cobra actualmente a terceros por servicios similares.

32.4 Sujeto a lo anterior, no se introducirá ningún cambio o modificación al Contrato excepto mediante una enmienda por escrito ejecutada por ambas partes.

33. Prórroga de los Plazos

33.1 Si en cualquier momento durante la ejecución del Contrato, el Proveedor o sus Subcontratistas encontrasen condiciones que impidiesen la entrega oportuna de los Bienes o el cumplimiento de los Servicios Conexos de conformidad con la Cláusula 12 de las CGC, el Proveedor informará prontamente y por escrito al Comprador sobre la demora, posible duración y causa. Tan pronto como sea posible después de recibir la comunicación del Proveedor, el Comprador evaluará la situación y a su discreción podrá prorrogar el plazo de cumplimiento del Proveedor. En dicha circunstancia, ambas partes ratificarán la prórroga mediante una enmienda al Contrato.

33.2 Excepto en el caso de Fuerza Mayor, como se indicó en la Cláusula 31 de las CGC, cualquier retraso en el desempeño de sus obligaciones de Entrega y Cumplimiento expondrá al Proveedor a la imposición de liquidación por daños y perjuicios de conformidad con la Cláusula 26 de las CGC, a menos que se acuerde una prórroga en virtud de la Sub cláusula 33.1 de las CGC.

34. Terminación

34.1 Terminación por Incumplimiento

(a) El Comprador, sin perjuicio de otros recursos a su haber en caso de incumplimiento del Contrato, podrá terminar el Contrato en su totalidad o en parte mediante una comunicación de incumplimiento por escrito al Proveedor 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 el Comprador de conformidad con la Cláusula 33 de las CGC; o

- (ii) Si el Proveedor no cumple con cualquier otra obligación en virtud del Contrato; o
 - (iii) Si el Proveedor, a juicio del Comprador, durante el proceso de licitación o de ejecución del Contrato, ha participado en actos de fraude y corrupción, según se define en la Cláusula 3 de las CGC; o
 - (iv) La disolución de la sociedad mercantil Proveedora, salvo en los casos de fusión de sociedades y siempre que solicite de manera expresa al Comprador su autorización para la continuación de la ejecución del contrato, dentro de los diez días hábiles siguientes a la fecha en que tal fusión ocurra. El Comprador podrá aceptar o denegar dicha solicitud, sin que, en este último caso, haya derecho a indemnización alguna; o
 - (v) La falta de constitución de la garantía de cumplimiento del contrato o de las demás garantías a cargo del Proveedor dentro de los plazos correspondientes;
- (b) En caso de que el Comprador termine el Contrato en su totalidad o en parte, de conformidad con la Cláusula 34.1(a) de las CGC, éste podrá adquirir, bajo términos y condiciones que considere apropiadas, Bienes o Servicios Conexos similares a los no suministrados o prestados. En estos casos, el Proveedor deberá pagar al Comprador los costos adicionales resultantes de dicha adquisición. Sin embargo, el Proveedor seguirá estando obligado a completar la ejecución de aquellas obligaciones en la medida que hubiesen quedado sin concluir.

34.2 Terminación por Insolvencia

- (a) El Comprador podrá rescindir el Contrato en cualquier momento mediante comunicación por escrito al Proveedor en caso de la declaración de quiebra o de suspensión de pagos del Proveedor, o su comprobada incapacidad financiera.

34.3 Terminación por Conveniencia.

- (a) El Comprador, mediante comunicación enviada al Proveedor, podrá terminar el Contrato total o parcialmente, en cualquier momento por razones de conveniencia. La comunicación de terminación deberá indicar que la terminación es por conveniencia del Comprador, el alcance de la terminación de las responsabilidades del Proveedor en virtud del Contrato y la fecha de efectividad de dicha terminación.
- (b) Los bienes que ya estén fabricados y listos para embarcar dentro de los veintiocho (28) días siguientes a al recibo por el Proveedor de la notificación de terminación del Comprador deberán ser aceptados por el Comprador de acuerdo con los términos y precios establecidos en el Contrato. En cuanto al resto de los Bienes el Comprador 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 el balance restante y se pague al Proveedor una suma convenida por aquellos Bienes o Servicios Conexos que hubiesen sido parcialmente completados y por los materiales y repuestos adquiridos previamente por el Proveedor.

34.4 El Comprador podrá terminar el Contrato también en caso de muerte del Proveedor individual, salvo que los herederos ofrezcan concluir con el mismo con sujeción a todas sus estipulaciones; la aceptación de esta circunstancia será potestativa del Comprador sin que los herederos tengan derecho a indemnización alguna en caso contrario.

34.5 El contrato también podrá ser terminado por el mutuo acuerdo de las partes.

35. Cesión

35.1 Ni el Comprador ni el Proveedor podrán ceder total o parcialmente las obligaciones que hubiesen contraído en virtud del Contrato, excepto con el previo consentimiento por escrito de la otra parte.





CONTRATO LICITACIÓN PRIVADA No.001-2020 “ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA EL INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL” SUSCRITO CON LA EMPRESA xx No /2020

Nosotros **RICHARD ZABLAH ASFURA**, mayor de edad, casado, Doctor en Química y Farmacia, hondureño con Tarjeta de Identidad N°0801-1944-02465 y de este domicilio, actuando en mi condición de Director Ejecutivo Interino del Instituto Hondureño de Seguridad Social (IHSS), entidad con Personería Jurídica creada mediante Decreto Legislativo N°140 de fecha 19 de mayo de 1959, publicado en La Gaceta, Diario Oficial de la República de Honduras, con fecha 3 de julio de 1959 y nombrado mediante Resolución IHSS N°01/20-01-2014 de fecha 20 de enero del 2014, de la Comisión Interventora del IHSS, conforme a las atribuciones otorgadas mediante Decreto Ejecutivo N° PCM-011-2014 de fecha 15 de Enero de 2014; publicado el 17 de enero de 2014 en la Gaceta, Diario Oficial de la República, con Oficinas Administrativas en el Barrio Abajo de Tegucigalpa, con R.T.N. N°08019003249605, quien para los efectos de este Contrato se denominará “**EL INSTITUTO**” y por otra parte xxxxxx hondureño, mayor de edad, _____ y de este domicilio con dirección en xxxxx, con número de celular _____, y correo electrónico, xxxxxxx actuando en su calidad de Gerente General y Representante Legal de la **SOCIEDAD** _____, según consta en poder de administración otorgado a su favor mediante Instrumento Público número del _____ de _____ de _____, ante los oficios del notario _____; inscrito bajo el tomo _____, numero _____ del Registro de la Propiedad Inmueble y Mercantil de _____; RTN No _____ en adelante denominado “**EL PROVEEDOR**”, hemos convenido celebrar como al efecto celebramos el presente **CONTRATO DE ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA EL INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL**”, bajo las condiciones y cláusulas siguientes: **PRIMERA: OBJETO DEL CONTRATO:** Manifiesta el Doctor **RICHARD ZABLAH ASFURA**, en su condición antes indicada que mediante Resolución xxx. No. de fecha _____, la Comisión Interventora del Instituto Hondureño de Seguridad Social autorizó la Adjudicación de la Licitación Privada 001-2020 “**Adquisición del Medicamentos para el Instituto Hondureño de Seguridad Social (IHSS)**” a favor de la **EMPRESA MERCANTIL** _____,

por las partidas siguientes: Partida No x----- ----- **SEGUNDA: VALOR DEL CONTRATO Y FORMA DE PAGO:** el valor de todos los productos a suministrar por “EL PROVEEDOR, identificados en la cláusula anterior, asciende a la suma de L. xxx valor que no incluye impuesto sobre ventas, desglosado así: partida No xx cantidad de xx a un precio unitario y precio total por L. xxx; partida No 2 cantidad de xxx a un precio unitario L. y precio total por L. xxx : El valor del contrato será pagado en Lempiras, con recursos propios disponibles en el presupuesto del “INSTITUTO” para el año fiscal de 2020, del régimen de Salud, se harán pagos parciales en moneda nacional (Lempiras) de acuerdo a la recepción de productos adjudicados, conforme plan de entregas . El proveedor requerirá el pago al “INSTITUTO” y adjuntará a la solicitud la factura a nombre del Instituto Hondureño de Seguridad Social, acta de recepción provisional de los productos recibidos firmada por Almacén Central del IHSS, Departamento de Control de Bienes y Representante del proveedor, copia de contrato y copia de Garantía de Cumplimiento y de calidad por cada entrega; **TERCERA: PRECIO A QUE SE SUJETA EL CONTRATO;** el precio o valor del contrato incluido en la Cláusula Segunda permanecerá fijo durante el período de validez del contrato y no será sujeto a variación alguna, solo en aquellos casos en que favorezcan al “INSTITUTO”. **CUARTA: PAGO DE IMPUESTOS Y OTROS DERECHOS;** todos los pagos que sea necesario efectuar en conceptos de impuestos y derechos o cualquier otro tipo de impuestos o gravamen de los materiales o productos ocasionados para los suministros contratados, correrán a cuenta de “EL PROVEEDOR ” sin ninguna responsabilidad pecuniaria para el “INSTITUTO”; **QUINTA: PLAZO DE ENTREGA;** “EL PROVEEDOR ” se compromete a entregar a satisfacción del “INSTITUTO” los productos objeto del contrato, iniciando la entrega de los mismos conforme plan de entregas y cantidades indicadas en la oferta presentada así: Partida No xxx Primera entrega xx días después de notificación de adjudicación segunda entrega xxx días después de la notificación de adjudicación. “**EL PROVEEDOR**”, deberá comunicar por escrito y por lo menos con dos (2) días calendario de anticipación, al Jefe de Almacén Central del IHSS, la fecha desde la cual tiene a disposición los productos para ser entregados, en observación a plazos ofertados y adjudicados; **SEXTA: Condiciones Técnicas:** Para la recepción de los medicamentos , se deberá dar cumplimiento a las condiciones técnicas solicitadas en la base y que forman parte de este contrato, las que deberán ser

verificadas por personal del almacén central; cuando se entreguen productos con vencimiento menor al solicitado, EL PROVEEDOR presentará un **Carta Compromiso de Reposición** al Almacén Central del IHSS con copia a la Gerencia Administrativa y financiera del IHSS, comprometiéndose a reponer o reemplazarlos, con períodos de expiración igual al solicitado en el documento base, según corresponda, período contado a partir de la fecha de recepción. Así mismo se deberán reponer antes de su fecha de expiración siguiendo el procedimiento administrativo vigente establecido por el IHSS. El manejo y disposición final del medicamento que resulte vencido en las instalaciones del IHSS, que se haya entregado con carta de compromiso, correrá por cuenta del proveedor una vez finalizada las acciones administrativas correspondientes. En caso de no cumplir con la reposición en el plazo y condiciones que se le indiquen se considerara incumplimiento de contrato y se deducirá su monto de cualquier pago pendiente que tenga en el IHSS.;

SEPTIMA : GARANTIA DE LOS BIENES: El período mínimo de caducidad de los suministros será de dos años, contados a partir de la fecha de entrega en el almacén central del IHSS.- Cuando por cualquier causa le sean rechazados los productos que presenten para su recepción, “EL PROVEEDOR” deberá reponerlos en las cantidades que correspondan y conforme a las especificaciones técnicas exigidas en un plazo no mayor a siete días calendario posteriores a la fecha en que el Almacén de “EL INSTITUTO”, comunique por escrito el rechazo de los suministros ; cuando las cantidades no sean completas según lo que corresponda, se le otorgara un plazo de siete días calendario para completar la entrega, caso contrario se le aplicara la multa que corresponda por cada día de atraso ;

OCTAVA: REEMPLAZO DE SUMINISTROS DEFECTUOSOS; los defectos en los suministros serán cubiertos por “EL PROVEEDOR ”, sin costo alguno para “EL INSTITUTO”, en caso de que los suministros no se hallen en estado de ser recibidos, por defectos o averías visibles, o cuando ocurran faltantes o cualquier otra razón calificada se hará constar esta circunstancia en el Acta de recepción provisional parcial, pudiendo “EL INSTITUTO”, conceder hasta un término de siete (7) días calendarios a partir de su notificación, para que proceda al reemplazo de los suministros defectuosos, o en su caso, para que proceda a una nueva entrega o para que reponga los faltantes. Si el cumplimiento en la entrega es satisfactorio. “EL INSTITUTO” extenderá al proveedor el Acta de Recepción provisional final, indicando en ella, que el suministro ha sido entregado a entera satisfacción de “EL INSTITUTO”, de conformidad a la calidad y especificaciones técnicas solicitadas, debiendo el proveedor sustituir parcialmente la Garantía de Cumplimiento por la Garantía de Calidad sobre el valor del suministro

entregado. Una vez recibida la totalidad del suministro objeto del contrato y los mismos hayan sido cubiertos por la garantía de calidad de un año, “EL INSTITUTO”, extenderá al proveedor el Acta de Recepción Definitiva; **NOVENA: GARANTIA DE CUMPLIMIENTO;** diez días hábiles después de la suscripción del contrato y con el objeto de asegurar al “EL INSTITUTO”, el cumplimiento de todos los plazos, condiciones y obligaciones de cualquier tipo, especificadas o producto de este contrato, “EL PROVEEDOR” constituirá a favor de “EL INSTITUTO”, una Garantía de Cumplimiento equivalente al quince por ciento (15%) del valor total de este contrato, vigente 3 meses adicionales después del plazo previsto para la entrega total de los productos. La no presentación de la garantía solicitada en esta cláusula dará lugar a la resolución del contrato sin derivar responsabilidad alguna para “EL INSTITUTO”. La garantía de cumplimiento será devuelta por “EL INSTITUTO”, a más tardar dentro de los noventa (90) días calendario siguiente a la fecha en que “EL PROVEEDOR ” haya cumplido con todas sus obligaciones contractuales; **DECIMA: GARANTIA DE CALIDAD;** para garantizar la calidad de los productos a suministrar, una vez que se haya efectuado la recepción parcial de cada entrega “EL PROVEEDOR ” deberá sustituir la garantía de cumplimiento del contrato por una garantía de calidad de los productos descritos en la Cláusula Primera de este contrato “equivalente al **cinco por ciento (5%)** del monto parcial de cada entrega, con una vigencia mínima de **un (1) año**, esta garantía debe ser expedida a nombre el INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL (IHSS), en moneda nacional y consistirá en una Garantía Bancaria expedida por el sistema bancario nacional de este país, La no presentación de esta garantía en el plazo especificado en esta Cláusula dará lugar a la resolución del contrato sin derivar responsabilidad alguna para “EL INSTITUTO” y a ejecutar la garantía de cumplimiento. La garantía de calidad será devuelta por “EL INSTITUTO”, una vez cumplido el plazo de un año. En el caso que durante el período de garantía que los suministros recibidos presentan defectos, “EL PROVEEDOR ” deberán cambiarlos siguiendo el procedimiento establecido en las CLAUSULA OCTAVA, presentando el Almacén Central el informe del reclamo correspondiente, a la Sub Gerencia de Compras, Suministros y Materiales para que esta a su vez, lo comunique a la Gerencia Administrativa quien deberá remitirlo al PROVEEDOR y si dicho reclamo no es atendido de conformidad “EL INSTITUTO”, podrá proceder a ejecutar la garantía de calidad a que se refiere esta cláusula. **DECIMA PRIMERA: CLAUSULA OBLIGATORIA DE LAS GARANTIAS;** todos los documentos de garantía deberán contener la siguiente cláusula obligatoria: “LA

PRESENTE GARANTÍA ES SOLIDARIA, INCONDICIONAL, IRREVOCABLE Y DE REALIZACIÓN AUTOMÁTICA, DEBIENDO SER EJECUTADA POR EL VALOR TOTAL DE LA MISMA, AL SIMPLE REQUERIMIENTO DEL INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL (IHSS), ACOMPAÑADA DE LA RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA CORRESPONDIENTE, SIN NECESIDAD DE TRÁMITES PREVIOS AL MISMO. SIN PERJUICIO DE LOS AJUSTES QUE PUDIERAN HABER, SI FUERE EL CASO, QUE SE HARAN CON POSTERIORIDAD A LA ENTREGA DEL VALOR TOTAL. QUEDANDO ENTENDIDO QUE ES NULA CUALQUIER CLÁUSULA QUE CONTRAVENGA LO ANTERIOR. LA PRESENTE TENDRÁ CARÁCTER DE TÍTULO EJECUTIVO Y SU CUMPLIMIENTO SE EXIGIRÁ POR LA VÍA DE APREMIO. SOMETIÉNDOSE EXPRESAMENTE A LA JURISDICCIÓN Y COMPETENCIA DE LOS TRIBUNALES DEL DEPARTAMENTO DE FRANCISCO MORAZÁN.” A las garantías no deberán adicionarles cláusulas que anulen o limiten la cláusula obligatoria. **DECIMA SEGUNDA: ERRORES Y OMISIONES EN LA OFERTA;** los errores contenidos en la oferta y otros documentos presentados por “EL PROVEEDOR ” y que se incorporen al contrato, correrán por cuenta y riesgo de este, independientemente de cualquiera de las garantías mencionadas en este contrato y sin perjuicio de cualquier otro derecho que “EL INSTITUTO”, pueda tener o usar para remediar la falta; **“DECIMA TERCERA: CESION DEL CONTRATO O SUB-CONTRATAACION;** Los derechos derivados de este contrato no podrán ser cedidos a terceros; **DECIMA CUARTA: CLAUSULA DE SANCION POR INCUMPLIMIENTO;** en caso de demoras no justificadas en la entrega de los productos objeto del presente contrato, descritos en las cláusulas PRIMERA, “EL PROVEEDOR ” pagará a “EL INSTITUTO” en concepto de multa 0.36% por cada día de atraso en que incurra por el valor de cada entrega por partida , según fechas previstas e indicadas en la cláusula Quinta, sin perjuicio de las obligaciones pactadas. No se deberá entender como retraso en la entrega si los productos son devueltos por defectos u errores. Si la demora no justificada diera lugar a que el total cobrado por la multa aquí establecida ascendiera al diez por ciento (10%) del valor parcial de este contrato “EL INSTITUTO”, podrá considerar la resolución total del contrato y hacer efectiva la garantía de cumplimiento, sin incurrir por esto en ninguna

responsabilidad de su parte. “EL INSTITUTO” no pagará bonificación alguna por el cumplimiento del contrato antes de lo previsto. **DECIMA QUINTA: RELACIONES LABORALES;** “EL PROVEEDOR ” asume en forma directa y exclusiva, en su condición de patrono, todas las obligaciones laborales y de seguridad social con el personal que asigne a las labores de entrega de los productos y cualquier otro personal relacionado con el cumplimiento del presente contrato, relevando completamente a “EL INSTITUTO” de toda responsabilidad al respecto, incluso en caso de accidente de trabajo o enfermedad profesional; **DECIMA SEXTA: MODIFICACIÓN;** el presente Contrato podrá ser modificado dentro de los límites previstos en los Artículos 121, 122 y 123 de la Ley de Contratación del Estado, mediante la suscripción de un Adendum en las mismas condiciones que el presente contrato; **DECIMA SEPTIMA: CAUSAS DE RESOLUCION DEL CONTRATO;** el grave o reiterado incumplimiento de las cláusulas convenidas, la falta de constitución de la garantía de cumplimiento del contrato o de las demás garantías a cargo del proveedor dentro de los plazos correspondientes, la disolución de la sociedad mercantil del proveedor, la declaración de quiebra o de suspensión de pagos del contratista, o su comprobada incapacidad financiera, los motivos de interés público o las circunstancias imprevistas calificadas como caso fortuito o fuerza mayor, sobrevinientes a la celebración del contrato, que imposibiliten o agraven desproporcionadamente su ejecución, el incumplimiento de las obligaciones de pago más allá del plazo de cuatro (4) meses, el mutuo acuerdo de las partes, igual sucederá en caso de recorte presupuestarios de fondos nacionales que se efectúe por razón de la situación económica y financiera del país, la estimación de la percepción de ingresos menores a los gastos proyectados y en caso de necesidades imprevistas o de emergencia, lo anterior en cumplimiento al artículo que contiene el Presupuesto de Ingresos de La Administración Pública para el año 2018, son causas de resolución de este contrato, **DECIMA OCTAVA: FUERZA MAYOR O CASO FORTUITO;** Para los efectos del presente contrato se considera como caso fortuito o fuerza mayor debidamente justificados a juicio de “EL INSTITUTO”, entre otras: catástrofes provocadas por fenómenos naturales, accidentales, huelgas, guerras, revoluciones, motines, desorden social, naufragio o incendio. **DECIMA NOVENA: VIGENCIA DEL CONTRATO;** El presente contrato entrará en vigencia a partir de la notificación de adjudicación, de su suscripción y terminará por el cumplimiento normal de la entrega de los productos establecidos en el plan de entregas ofertado y aceptado por el INSTITUTO; **VIGESIMA: DOCUMENTOS INTEGRANTES DE ESTE CONTRATO;**

forman parte de este CONTRATO: el aviso de licitación, las bases de la Licitación Privada 001-2020, incluyendo las aclaraciones a la mismas emitidas por “ EL INSTITUTO ” o remitidas por “EL PROVEEDOR ”, la oferta técnica revisada, la oferta económica, así como cualquier otros documentos que se anexe a este contrato por mutuo acuerdo de las partes. **VIGÉSIMA PRIMERA: NORMAS SUPLETORIAS APLICABLES;** en lo no previsto en el presente contrato, serán aplicables las normas contenidas en la Ley de Contratación del Estado y su Reglamento, la Ley General de la Administración Pública, la Ley de Procedimiento Administrativo, Ley de Derechos de Autor y demás relacionadas; la Ley Orgánica de Presupuesto y el Presupuesto General de Ingresos y Egresos de la República año 2020 y su Reglamento, demás leyes vigentes en Honduras que guardan relación con los procesos de contratación del Estado. Asimismo, en cumplimiento del artículo que contiene las Disposiciones Generales del Presupuesto General de Ingresos y Egresos de la República y de las Instituciones Descentralizadas, para el año 2020, se transcribe el **Artículo 77** del mismo que **textualmente indica:** “En todo contrato financiado con fondos externos, la suspensión o cancelación del préstamo o donación puede dar lugar a la rescisión o resolución del contrato, sin más obligación por parte del Estado, que el pago correspondiente a las obras o servicios ya ejecutados a la fecha de vigencia de la rescisión o resolución del contrato. Igual sucederá en caso de recorte presupuestario de fondos nacionales que se efectúe por razón de la situación económica y financiera del país, la estimación de la percepción de ingresos menor a los gastos proyectados y en caso de necesidades imprevistas o de emergencia. **Lo dispuesto en este Artículo debe estipularse obligatoriamente en todos los contratos que se celebren en el sector público.** En cumplimiento del numeral Primero del Acuerdo SE-037-2013 publicado el 23 de agosto de 2013, en el Diario Oficial La Gaceta, se establece **VIGESIMA SEGUNDA: “CLAUSULA DE INTEGRIDAD.-** Las partes en cumplimiento a lo establecido en el Artículo 7 de la Ley de Transparencia y Acceso a la Información Pública (LTYAIP) y con la convicción de que evitando las prácticas de corrupción podremos apoyar la consolidación de una cultura de transparencia, equidad y rendición de cuentas en los procesos de contratación y adquisiciones del Estado, para así fortalecer las bases del estado de derecho, nos comprometemos libre y voluntariamente a: 1. Mantener el más alto nivel de conducta ética, moral y de respeto a las leyes de la república, así como los valores: INTEGRIDAD, LEALTAD CONTRACTUAL, EQUIDAD, TOLERANCIA, IMPARCIALIDAD Y DISCRECION CON LA INFORMACION CONFIDENCIAL QUE MANEJAMOS, ABSTENIENDONOS A DAR

INFORMACIONES PUBLICAS SOBRE LA MISMA, 2) Asumir una estricta observancia y aplicación de los principios fundamentales bajo los cuales se rigen los procesos de contratación y adquisiciones públicas establecidas en la Ley de Contratación del Estado, tales como transparencia, igualdad y libre competencia; 3) Que durante la ejecución del contrato ninguna persona que actúa debidamente autorizada en nuestro nombre y representación y que ningún empleado o trabajador, socio o asociado, autorizado o no realizará: a) Prácticas corruptivas, entendiéndose éstas como aquellas en la que se ofrece dar, recibir, o solicitar directa o indirectamente, cualquier cosa de valor para influenciar las acciones de la otra parte; b) Prácticas Colusorias: entendiéndose estas como aquellas en las que denoten sugieran o demuestren que existen un acuerdo malicioso entre dos o más partes o entre una de las partes, y uno y varios terceros, realizados con el propósito de alcanzar un propósito inadecuado, incluyendo influenciar de forma inapropiada las acciones de la otra parte; 4) Revisar y verificar toda la información que deba ser presentada a través de terceros, a la otra parte para efectos del contrato y dejamos manifestado que durante el proceso de contratación o adquisición causa de este contrato, la información intercambiada fue debidamente revisada y verificada por lo que ambas partes asumen y asumirán la responsabilidad por el suministro de información inconsistente, imprecisa o que no corresponda a la realidad, para efectos de este contrato; 5) Mantener la debida confidencialidad sobre toda la información a que se tenga acceso por razón del contrato, y no proporcionarla ni divulgarla a terceros y a su vez, abstenernos de utilizarla para fines distintos; 6. Aceptar las consecuencias a que hubiere lugar, en caso de declararse el incumplimiento de alguno de los compromisos de esta Cláusula por Tribunal competente, y sin perjuicio de la responsabilidad civil o penal en la que se incurra; 7. Denunciar en forma oportuna ante las autoridades correspondientes cualquier hecho o acto irregular cometido por nuestros empleados o trabajadores, socios o asociados, del cual se tenga un indicio razonable y que pudiese ser constitutivo de responsabilidad civil y/o penal. Lo anterior se extiende a los subcontratistas con los cuales el Contratista o Consultor contrate así como a los socios, asociados, ejecutivos y trabajadores de aquellos. El incumplimiento de cualquiera de los enunciados de esta cláusula dará lugar: a) De parte del Contratista o Consultor: i. A la inhabilitación para contratar con el Estado, sin perjuicio de las responsabilidades que pudieren deducírsele; ii) A la aplicación al trabajador ejecutivo representante, socio, asociado o apoderado que haya incumplido esta cláusula de las sanciones o medidas disciplinarias derivados del régimen laboral y, en su caso entablar las acciones legales que correspondan. B. De parte del Contratante: i.

A la eliminación definitiva del Contratista o Consultor y a los subcontratistas responsables o que pudiendo hacerlo no denunciaron la irregularidad de su Registro de Proveedores y Contratistas que al efecto llevaré para no ser sujeto de elegibilidad futura en procesos de contratación; ii. A la aplicación al empleado o funcionario infractor, de las sanciones que correspondan según el Código de Conducta Ética del Servidor Público, sin perjuicio de exigir la responsabilidad administrativa, civil y/o penal a las que hubiere lugar. En fe de lo anterior, las partes manifiestan la aceptación de los compromisos adoptados en el presente documento bajo el entendido que esta Declaración forma parte integral del Contrato firmado voluntariamente para constancia.”. **VIGÉSIMA TERCERA: JURISDICCION Y COMPETENCIA;** para la solución de cualquier situación controvertida derivada de este contrato y que no pudiera arreglarse conciliatoriamente, ambas partes se someten a la jurisdicción y competencia de los Tribunales de Justicia de Francisco Morazán. En fe de lo cual y para constancia, ambas partes suscribimos este contrato, en la Ciudad de Tegucigalpa, M.D.C., a los XXX) días del mes de xxxxx del año dos mil veinte.



ANEXO I PRECIOS POR
PARTIDA

LICITACION PRIVADA 001-2020 "ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA EL INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL, IHSS"

Nombre del oferente: _____

Este cuadro debe usarse estrictamente por partida individual y no debe ser modificado en ningún aspecto

No. partida	Código SAP	Nombre Genérico del Producto	Unidad de Presentación	Concentración del Producto	Cantidad Solicitada	Cantidad ofertada	Precio Unitario	Total
1.....								

Firma y Sello del Representante Legal de la empresa

Lugar y Fecha





INSTITUTO HONDUREÑO DE SEGURIDAD SOCIAL

ANEXO 2 FORMATO PRESENTACION TECNICA

¿El Medicamento ofertado es Genérico o Innovador?

PARTIDA	[complete]																			
CÓDIGO	[complete]																			
MEDICAMENTO SOLICITADO Y DESCRIPCIÓN																				
CANTIDAD SOLICITADA	[complete]																			
DROGUERÍA	NOMBRE COMERCIAL	LABORATORIO FABRICANTE (PAÍS DE ORIGEN)	PRINCIPIO ACTIVO OFERTADA	CONCENTRACIÓN (MG, GRAMO, LITROS, ML., MCG, ETC.)	FORMA FARMACÉUTICA (POLVO, SOLUCIÓN, SUSPENSIÓN, TAB, CAP)	UNIDAD DE PRESENTACIÓN (FCO, AMP, TAB, CAP., JRP, CAJA, BLÍSTER, ETC.)	VÍA ADM.	REGISTRO SANITARIO (NUMERO Y FECHA QUE VENCE)	CERTIFICADO O BPM/FECHA VENCIMIENTO	FECHA VENCIMIENTO DEL PRODUCTO	PLAN DE ENTREGA SOLICITADO SEGÚN BASE	PLAN DE ENTREGA OFERTADO	RIESGO SANITARIO: (CERTIFICADO EQUIVALENCIA TERAPEUTICA/EXPERIENCIA CLÍNICA) CUMPLE (S/N)	CANTIDAD OFERTADA	OBSERVACIÓN					
[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]	[complete]					
Nombre del Oferente [indicar el nombre completo del Oferente] Firma del Oferente [firma de la persona que firma la Oferta] Fecha [Indicar Fecha], en cada una de las páginas.																				
NOTA : CADA OFERENTE DEBERA PRESENTAR SU OFERTA ECONOMICA Y TECNICA CONFORME FORMATO EN EXCELL EL CUAL LO PRESENTARA EN USB.																				





Carta de Invitación

Tegucigalpa M.D.C, 30 de enero de 2020

Oficio No.xxxxx-DEI-IHSS-2020

Señores:
DROGUERIAS
Su Oficina

Ref. Licitación Privada 001-2020 Adquisición de Medicamentos para el IHSS

Estimados Señores:

El Instituto Hondureño de Seguridad Social (IHSS), ha iniciado el procedimiento de Licitación Privada No. 001-2020 ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA EL IHSS” para lo cual está invitando a su representada participar en este proceso, debiendo confirmar por escrito tres días después de recibida esta invitación su deseo de participar en el proceso referido, se adjunta CD con los documentos de las bases de licitación respectiva.

El financiamiento para la realización del presente proceso proviene de fondos propios del IHSS.- La licitación se efectuará conforme a los procedimientos de Licitación Privada (LP) establecidos en la Ley de Contratación del Estado y su Reglamento.

Los documentos de la licitación podrán ser examinados en el Sistema de Información de Contratación y Adquisiciones del Estado de Honduras, “HonduCompras” (www.honducompras.gob.hn) y en el Portal de Transparencia del IHSS (www.portalunico.iaip.gob.hn). Se recibirán interpretaciones, aclaraciones u omisiones desde la fecha de adquisición de las mismas, hasta diez (10) días calendarios antes de la fecha de la presentación y apertura de las ofertas.

Las ofertas deberán ser presentadas en el Lobby del IHSS, 1 piso del Edificio Administrativo, Barrio Abajo, Tegucigalpa, M.D.C. a más tardar a las 10:00 a.m. del día 18 de febrero del 2020 y ese mismo día a las 10:15 am, hora oficial, en el Auditorium del IHSS, ubicado en el 11 piso, se celebrará en audiencia pública la apertura de ofertas en presencia de los oferentes o de sus representantes legales o de la persona autorizada por el oferente que acredite su condición mediante carta, firmada por el representante legal de la sociedad mercantil, en presencia de los representantes del IHSS que se designen para este acto.

Las ofertas que se reciban fuera de plazo serán rechazadas. Todas las ofertas deberán estar acompañadas de una Garantía de Mantenimiento de oferta por el 2% del monto de la oferta.

Dr. Richard Zablah
Director Ejecutivo Interino
Instituto Hondureño de Seguridad Social