

PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES PARTICULARES

MINISTERIO DE SALUD DE LA NACIÓN

Unidad Operativa de Compras N° 80 – DIRECCIÓN DE COMPRAS Y CONTRATACIONES

Domicilio: Avda. 9 de julio 1925 – 3º piso – Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Correo electrónico: compras@msal.gov.ar

Tel.: 011-4379-9140/9033

Tipo de Procedimiento:

Procedimiento COMPR.AR N°: 80-0023-LPU23

LICITACIÓN PÚBLICA

Clase: De etapa única - Nacional.

Modalidad: Sin Modalidad.

N° Expediente electrónico: EX-2023-54358096- -APN-DCYC#MS

Rubro: PROD. MEDICO/FARMACEUTICOS/LAB.

Objeto: Adquisición de Medicamentos Oncológicos BDE.

Plazo de duración del contrato: DOCE (12) meses.

Opción a prórroga: No

Muestras: No

Costo del Pliego: Gratuito.

Forma de obtención: El Pliego Único de Bases y Condiciones Generales como así también el Pliego de Bases y Condiciones Particulares se encuentran disponibles en el portal https://comprar.gob.ar

Presentación de ofertas: Las ofertas deberán presentarse a través del COMPR.AR, utilizando el Formulario electrónico que suministre el sistema a tal efecto.

Acto de apertura: La apertura de ofertas se efectuará por acto público a través del COMPR.AR. En forma electrónica y automática se generará el acta de apertura de ofertas correspondiente.

Consultas: Las consultas se recibirán únicamente a través del COMPR.AR hasta CINCO (5) días hábiles de antelación a la fecha de apertura de ofertas. A tal fin, el proveedor deberá haber cumplido con el procedimiento de registración, autenticación y autorización como usuario externo de COMPR.AR. En ningún caso se responderán consultas telefónicas ni consultas enviadas por correo electrónico, tampoco serán contestadas aquellas que se presenten fuera de término.

La Dirección de Compras y Contrataciones, en su caso, conforme el art. 50 del Anexo del Decreto N° 1030/2016, comunicará y difundirá a través del COMPR.AR las circulares aclaratorias hasta CUARENTA Y OCHO (48) horas antes de la fecha de apertura.



1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1.1 Detalle de los renglones

Renglón N° 1:

- a) Descripción: AFATINIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimido recubierto por CUARENTA (40) miligramos.
- c) Presentación: UN (1) blíster por CATORCE (14) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: SEISCIENTAS SESENTA Y DOS (672) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: CATORCE (14) unidades.

Renglón N° 2:

- a) Descripción: AFATINIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimido recubierto por TREINTA (30) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster por CATORCE (14) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: SEISCIENTAS SESENTA Y DOS (672) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: CATORCE (14) unidades.

Renglón N° 3:

- a) Descripción: AFATINIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimido recubierto por VEINTE (20) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster por CATORCE (14) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: TRESCIENTAS TREINTA Y SEIS (336) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: CATORCE (14) unidades.

Renglón N° 4

- a) Descripción: ALOPURINOL
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimido recubierto por CIEN (100) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster por TREINTA (30) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: DOS MIL CIENTO SESENTA (2.160) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: TREINTA (30) unidades.

Renglón N° 5:

- a) Descripción: ALOPURINOL
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimidos recubiertos por TRESCIENTOS (300) miligramos(mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster por VEINTE (20) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: DOS MIL CIENTO SESENTA (2.160) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.



f) Unidades mínimas por envase secundario: VEINTE (20) unidades.

Renglón N° 6:

- a) Descripción: AXITINIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimidos recubiertos por CINCO (5) miligramos(mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster por CINCUENTA Y SEIS (56) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: DOS MIL SEISCIENTAS OCHENTA Y OCHO (2.688) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: CINCUENTA Y SEIS (56) unidades.

Renglón N° 7:

- a) Descripción: CARBOPLATINO.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: polvo liofilizado para inyectable.
- c) Presentación: UN (1) frasco ampolla por CINCUENTA (50) miligramos (mg).
- d) Cantidad Unidades primarias: CUARENTA Y OCHO (48) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: UNA (1) unidad.

Renglón N° 8:

- a) Descripción: LEUPROLIDA.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: polvo liofilizado para inyectable.
- c) Presentación: UN (1) frasco ampolla por VEINTIDOS COMA CINCO (22,5) miligramos (mg).
- d) Cantidad Unidades primarias: SESENTA (60) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: UNA (1) unidad.

Renglón N° 9:

- a) Descripción: FLUTAMIDA
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimido recubierto por DOSCIENTOS CINCUENTA (250) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster por SESENTA (60) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: UN MIL CUATROCIENTAS CUARENTA (1.440) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: SESENTA (60) unidades.

Renglón N° 10:

- a) Descripción: GOSERELINA.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: inyectable depot por TRES COMA SEIS (3,6) miligramos (mg).
- c) Presentación: UNA (1) jeringa prellenada por una unidad con implante sólido.
- d) Cantidad Unidades primarias: TREINTA Y SEIS (36) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: UNA (1) unidad.



Renglón N° 11:

- a) Descripción: HIDROCORTISONA.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: polvo para inyectable por CIEN (100) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) frasco ampolla por CIEN (100) miligramos (mg).
- d) Cantidad Unidades primarias: UN MIL DOSCIENTAS (1.200) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: DOCE (12) unidades.

Renglón N° 12:

- a) Descripción: IBRUTINIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: cápsulas duras por CIENTO CUARENTA (140) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster ó UN (1) frasco por NOVENTA (90) ó CIENTO VEINTE (120) cápsulas duras.
- d) Cantidad Unidades primarias: CUATRO MIL TRESCIENTAS VEINTE (4.320) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: NOVENTA (90) ó CIENTO (120) unidades.

Renglón N° 13:

- a) Descripción: MELFALAN.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimido por DOS (2) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster por VEINTICINCO (25) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: TRESCIENTAS (300) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: VEINTICINCO (25) unidades.

Renglón N° 14:

- a) Descripción: MELFALAN.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: polvo liofilizado para inyectable por CINCUENTA (50) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) frasco ampolla por CINCUENTA (50) miligramos (mg).
- d) Cantidad Unidades primarias: DOCE (12) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: UNA (1) unidad.

Renglón N° 15:

- a) Descripción: MITOMICINA.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: polvo liofilizado para inyectable por VEINTE (20) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) frasco ampolla por VEINTE (20) miligramos (mg).
- d) Cantidad Unidades primarias: OCHENTA Y SEIS (86) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.



f) Unidades mínimas por envase secundario: UNA (1) unidad.

Renglón N° 16:

- a) Descripción: NILOTINIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: cápsulas duras por CIENTO CINCUENTA (150) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster ó UN (1) frasco por CIENTO VEINTE (120) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: TRECE MIL QUINIENTOS SESENTA (13.560) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: CIENTO VEINTE (120) unidades.

Renglón N° 17:

- a) Descripción: PALBOCICLIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: cápsulas duras por CIENTO VEINTICINCO (125) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster ó UN (1) frasco por VEINTIÚN (21) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: SIETE MIL QUINIENTOS DIECIOCHO (7.518) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: VEINTIÚN (21) unidades.

Renglón N° 18:

- a) Descripción: PALBOCICLIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: cápsulas duras SETENTA Y CINCO (75) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster ó UN (1) frasco por VEINTIÚN (21) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: QUINIENTAS CUATRO (504) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: VEINTIÚN (21) unidades.

Renglón N° 19:

- a) Descripción: PALBOCICLIB.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: cápsulas duras por CIEN (100) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster ó UN (1) frasco por VEINTIÚN (21) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: QUINIENTAS CUATRO (504) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: VEINTIÚN (21) unidades.

Rengión N° 20:

- a) Descripción: POMALIDOMINA.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: cápsulas duras por CUATRO (4) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) blíster ó UN (1) frasco por VEINTIÚN (21) unidades.
- d) Cantidad Unidades primarias: QUINIENTAS CUATRO (504) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: VEINTIÚN (21) unidades.



Renglón N° 21:

- a) Descripción: TALIDOMIDA.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: comprimidos recubiertos por CIEN (100) miligramos (mg).
- c) Presentación: blísters por CIEN (100) comprimidos recubiertos.
- d) Cantidad Unidades primarias: SEISCIENTAS (600) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: CIEN (100) unidades.

Rengión N° 22:

- a) Descripción: TRIPTOLERINA.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: polvo liofilizado para inyectable por TRES COMA SETENTA Y CINCO (3,75) miligramos (mg).
- c) Presentación: UN (1) frasco ampolla por TRES COMA SETENTA Y CINCO (3,75) miligramos (mg.), UNA (1) ampolla de solvente y UNA (1) jeringa estéril vacía de CINCO (5) mililitros (mil).
- d) Cantidad Unidades primarias: DOCE (12) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: TREINTA (30) O SESENTA (60) unidades.

Renglón N° 23:

- a) Descripción: VINORELBINA.
- b) Forma Farmacéutica y Concentración: solución inyectable por UN (1) miligramo (mg).
- c) Presentación: UN (1) frasco ampolla por UN (1) miligramo (mg).
- d) Cantidad Unidades primarias: DOCE (12) unidades.
- e) Prospecto por envase secundario: UN (1) prospecto.
- f) Unidades mínimas por envase secundario: UNA (1) unidad.

1.2 Productos Admitidos

Sólo se admitirán productos, que previo a la fecha fijada para el acto de apertura de ofertas, cuenten con certificado vigente de la ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA, autorización de comercialización del primer lote o dictamen favorable de la verificación técnica previa, cuando corresponda según lo previsto en la Disposición ANMAT Nº 9707/2019 y no tengan restricciones para su comercialización.

1.3 Vencimiento

El vencimiento de los productos no podrá ser menor de DIECIOCHO (18) meses contados a partir de la entrega. Se admitirá un vencimiento menor, en ningún caso inferior a DOCE (12) meses, pero en este supuesto, si los productos no fueran utilizados, el adjudicatario estará obligado a sustituirlos a requerimiento del Ministerio, por otros de vencimiento no inferior a DOCE (12) meses de vigencia contados a partir de la entrega.

El retiro y destrucción de los medicamentos vencidos objeto de sustitución quedará a cargo del adjudicatario.



1.4 Envases

El envase secundario debe tener la leyenda "MINISTERIO DE SALUD DE LA NACIÓN-DISTRIBUCIÓN GRATUITA- PROHIBIDA SU VENTA" y sin troquel o con el troquel anulado, conforme lo establecido por la Disposición N°6301/15 de la ANMAT.

Dicha leyenda debe encontrarse impresa o en etiqueta cuya remoción rompa el envase, en lugar visible y con caracteres destacados.

Los envases secundarios deberán llevar, además, una etiqueta en formato Datamatrix, según estándares:GS1.

(https://www.gs1.org.ar/documentos/GUIA%20IMPLEMENTACION%20GTSH.pdf), Conteniendo:

- (01) GTIN
- (17) Fecha de Vencimiento.
- (10) Lote.
- (21) Serie, cuando se trate de medicamentos trazables.

En caso de agruparse los envases secundarios en envases terciarios, éstos deberán contener la misma etiqueta.

1.5 Lugar y plazo de entrega

Los productos serán entregados por cuenta y cargo del adjudicatario en Andreani Grupo Logístico "Planta Benavidez" ubicado en Ruta 9 km 37,5 Benavidez - Buenos Aires, o en la dependencia designada al momento de la entrega por el Ministerio de Salud de la Nación.

Se deberán realizar UNA (1) entrega dentro de los TREINTA (30) días hábiles, contados a partir de la notificación de la correspondiente orden de compra.

Para la entrega de medicamentos (con y sin cadena de frío) deberá solicitarse turno vía mail a Andreani Logística. El mail de solicitud de turnos debe dirigirse a las siguientes casillas de correo: msotelo@andreani.com, tfranco@andreani.com, lenriquez@andreani.com, lrosini@andreani.com, jquiroga@andreani.com, jaguilar@andreani.com, jaguilar@andreani.com, jbrunetto@andreani.com colocando en copia al Banco de Drogas Especiales, casillas de correo: bndo@msal.gov.ar, rcsanchez@msal.gov.ar, rarenes@msal.gov.ar y nchiarante@msal.gov.ar.

Los proveedores deberán presentarse con zapatos de seguridad, ART y cláusula de no repetición a nombre de Andreani Logística S.A. CUIT: 30-69801114-5.

El horario de entrega es de lunes a viernes de 6 a 12 hs.

Asimismo, en oportunidad de la entrega, el adjudicatario suministrará las certificaciones del Control de Calidad firmadas por el Director Técnico responsable.

En el caso de que el Ministerio de Salud haga uso de la opción de ampliación, los plazos de entrega establecidos podrán ser modificados, con consentimiento del adjudicatario.

1.6 Condiciones de entrega

Los productos deberán ser entregados en envases secundarios y terciarios aptos para su



almacenamiento, no debiendo deformarse, abrirse o romperse con su traslado o estiba y deberán presentarse con precinto de seguridad e inviolabilidad.

Los productos deberán ser presentados en pallets cuando su volumen lo aconseje. Los pallets deben ser nuevos, de doble entrada, normalizados tipo ARLOG MERCOSUR, de superficie de cien (100) centímetros de ancho por CIENTO veinte (120) centímetros de largo con los productos estibados hasta una altura máxima de CIENTO veinte (120) centímetros, asegurados con film de polietileno y esquineros.

Cada envase secundario, terciario y pallet deberán contener productos de un solo lote.

Los productos que requieran cadena de frío deberán ser entregados acondicionados de forma tal que se asegure su adecuada conservación y con su embalaje original debidamente conservado.

Los envases terciarios y los pallets deberán presentar impresa o en etiqueta, la siguiente información en castellano:

- a) El número del proceso de contratación (N° Expediente) y de entrega.
- b) El nombre del proveedor.
- c) El nombre del fabricante y/o importador.
- d) El nombre y tipo de producto contenido.
- e) La cantidad total de unidades contenidas en el envase.
- f) El número de lote de fabricación.
- g) La fecha de vencimiento (mes y año).
- h) Las instrucciones de almacenamiento.

Los envases y pallets no serán objeto de devolución.

En los remitos deberán constar números de contratación, orden de compra, descripción del producto, cantidad total entregada de unidades, cantidad total entregada de envases secundarios, números de lote y vencimiento del producto. En el caso que en la entrega se suministre más de un lote, se discriminarán las cantidades correspondientes a cada lote. Asimismo, deberán consignarse en el remito fecha de recepción y firma, nombre, apellido y número de documento del receptor.

Cada remito podrá tener un único lote.

El adjudicatario deberá entregar a la COMISIÓN DE RECEPCIÓN DEFINITIVA de este Ministerio, los certificados de control de calidad de cada lote de los productos y los remitos de entrega (en soporte papel o digital) debidamente conformados por el personal autorizado para la recepción del producto.

La documentación y toda consulta relacionada con los remitos deberá ser canalizada a través del correo electrónico comisionderecepcion@msal.gov.ar.

Asimismo, los remitos de entrega y los certificados de control de calidad de los productos, deberán ser enviados en formato digital legible a la casilla de correo electrónico bndo@msal.gov.ar, dentro de los DIEZ (10) días hábiles de producida la entrega. El asunto del correo electrónico deberá tener la siguiente información: Número del proceso, Número de la Orden de Compra y Número del renglón.

1.7 Información adicional acerca de las especificaciones técnicas

Se deja constancia que las especificaciones técnicas del presente Pliego de Bases y Condiciones Particulares han sido elaboradas conforme a las pautas establecidas en los párrafos 2, 3 y 4 del



artículo 2 de la Resolución 91/2018 de la ex SECRETARIA DE INDUSTRIA del ex MINISTERIO DE PRODUCCIÓN.

2 RÉGIMEN JURÍDICO

El presente procedimiento se regirá en cuanto a su preparación, adjudicación, efectos y extinción por:

- a) El Régimen de Contrataciones de la Administración Nacional, aprobado por el Decreto Delegado N° 1023 de fecha 13 de agosto de 2001, sus modificatorios y complementarios.
- b) El Reglamento del Régimen de Contrataciones de la Administración Nacional, aprobado por el Decreto N° 1030 de fecha 15 de septiembre de 2016 y las disposiciones que se dicten en consecuencia.
- c) El Pliego Único de Bases y Condiciones Generales, aprobado por la Disposición ONC N° 63 de fecha 27 de septiembre de 2016.
- d) El presente Pliego de Bases y Condiciones Particulares.
- e) La orden de compra.

Asimismo, la presente contratación se encuentra alcanzada por la Ley 27.437 de Compre Argentino y Desarrollo de Proveedores y sus normas complementarias y modificatorias.

3 NOTIFICACIONES ELECTRÓNICAS

Todas las notificaciones entre el MINISTERIO DE SALUD y los interesados, oferentes, adjudicatarios o cocontratantes, se realizarán válidamente a través de la difusión en el sitio de internet de COMPR.AR, cuya dirección es https://comprar.gob.ar o la que en un futuro la reemplace, y se entenderán realizadas el día hábil siguiente al de su difusión.

Cualquier diligencia de notificación que no pudiera ser efectuada mediante la modalidad antes expuesta por no estar alcanzada por el "COMPR.AR", se realizará válidamente por cualquiera de los medios enumerados en el artículo 6º del Pliego Único de Bases y Condiciones Generales, indistintamente.

El envío de mensajería mediante COMPR.AR en forma automática solo constituye un medio de aviso.

Se recomienda a los interesados revisar periódicamente el COMPR.AR – en particular el Escritorio del Proveedor- para informarse de las novedades vinculadas a las etapas, desarrollo del proceso de contratación electrónica y demás información relevante. La no recepción oportuna de correos electrónicos de alerta que envía el COMPR.AR, no justificará, ni se considerará como causal suficiente para eximir a los proponentes de sus responsabilidades.

4 MONEDA Y FORMA DE COTIZACIÓN

La cotización deberá ser efectuada en moneda nacional y deberá consignar el precio unitario y las cantidades ofrecidas, con referencia a la unidad de medida establecida en el presente pliego, utilizando el formulario electrónico que suministra COMPR.AR, a tales efectos.

Se podrá formular oferta por alguno, varios o todos los renglones y se aceptarán ofertas parciales por renglón como mínimo del CINCUENTA POR CIENTO (50 %) de la cantidad solicitada.

Se admitirán más de una oferta para un mismo renglón, en carácter de oferta alternativa, siempre y



cuando la misma se ajuste en un todo a las especificaciones previstas en el presente pliego, de acuerdo a lo estipulado en el artículo 56 del Anexo del Decreto N°1030/2016.

El precio cotizado será el precio final que deba pagar este Ministerio por todo concepto.

5 PLAZO DE MANTENIMIENTO DE OFERTA

Los oferentes deberán mantener las ofertas por el término de NOVENTA (90) días corridos contados a partir de la fecha del acto de apertura. El plazo aludido se prorrogará automáticamente por periodos de TREINTA (30) días corridos y así sucesivamente salvo que el oferente manifestará en forma expresa su voluntad de no renovar el plazo de mantenimiento con una antelación mínima de DIEZ (10) días corridos al vencimiento de cada plazo.

La prórroga automática del plazo de mantenimiento de oferta no podrá exceder de UN (1) año contado a partir de la fecha del acto de apertura.

6 FORMA DE PRESENTACIÓN DE LA OFERTA

Las ofertas deberán ser presentadas hasta el día y horario estipulado en el cronograma de la convocatoria, a través del COMPR.AR, utilizando el formulario electrónico que suministre el sistema a tal efecto, y cumpliendo con todos los requerimientos de los pliegos aplicables, acompañando la documentación que la integre en soporte electrónico.

Para el caso de entrega de muestras o la presentación de documentos que por sus características deban ser presentados en soporte papel, estos serán individualizados en la oferta y serán presentados en la Dirección de Compras y Contrataciones del Ministerio, sita en la calle Avenida 9 de Julio 1925, piso 3, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, hasta la fecha y hora límites establecidas en el cronograma de la convocatoria, que nunca excederá el momento límite fijado en el llamado para la presentación de las ofertas.

A fin de garantizar su validez, la oferta electrónicamente cargada deberá ser confirmada por el oferente, quien podrá realizarlo únicamente a través de un usuario habilitado para ello, conforme lo normado con el procedimiento de registro y autenticación de los usuarios de los proveedores, que forma parte integrante de la Disposición ONC N°65/2016.

Sólo se admitirán las ofertas presentadas por medio de la plataforma COMPR.AR.

7 DOCUMENTACION DE LA OFERTA

La presentación de la oferta significará de parte de los oferentes el pleno conocimiento y aceptación de las normas y cláusulas que rigen el presente procedimiento de selección. La oferta contendrá la información que a continuación se detalla:

Requisitos Económicos y Financieros:

1. La cotización deberá ser efectuada en moneda nacional y deberá consignar el precio unitario y las cantidades ofrecidas, con referencia a la unidad de medida establecida en el presente pliego, utilizando el formulario electrónico que suministra COMPR.AR a tales efectos.

Requisitos Técnicos:



- 1. Descripción del producto, indicando número de certificado de la ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT), marca comercial, composición, forma farmacéutica, presentación y origen. No se admitirá la simple referencia de que se ajusta al Pliego de Bases y Condiciones Particulares ni la transcripción de las especificaciones establecidas en el presente Pliego.
- 2. Copia autenticada del documento que acredita la habilitación del oferente para comercializar especialidades medicinales, emitido por autoridad sanitaria competente.
- 3. Copia del certificado vigente del producto, expedido por la ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT). En caso de encontrarse en trámite de reinscripción, deberá presentar constancia de inicio del trámite.
- 4. En caso de que el Oferente no sea el Fabricante o Titular del Registro, deberá presentar una "Autorización del Fabricante". Compromiso del titular del certificado expedido por la ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT) de proveer el producto, en el caso de que el oferente no revista tal carácter.
- 5. Copia de la Disposición del Primer Lote del producto o del dictamen favorable de la verificación técnica previa, emitidos por la ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT) según lo previsto en Disposición Nº 9707/2019 de dicha Administración Nacional. En caso de que el producto no se encuentre comprendido en el supuesto de la norma presentar Declaración Jurada que así lo manifieste.
- 6. En caso de no contar con autorización para elaborar el producto en planta propia, presentar Declaración Jurada expresando quién es el elaborador autorizado.
- 7. Copia de la constancia de Buenas Prácticas de Almacenamiento, Distribución y Transporte emitida por la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología de acuerdo a la Disposición Nº 7439/99 y la 2069/18 sus modificatorias y complementarias. La misma deberá estar acompañada por la correspondiente copia del certificado de tránsito interjurisdiccional emitido por la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología.
- 8. Copia de la Inscripción del establecimiento otorgada por autoridad sanitaria municipal, provincial y/o nacional correspondiente.

Requisitos Administrativos:

- 1. Garantía de mantenimiento de oferta: En la oferta presentada a través del "COMPR.AR", el oferente individualizará la garantía de mantenimiento de la oferta mediante los datos que requiera el sistema. Cuando la garantía fuera una póliza de seguro de caución SÓLO SE ADMITIR PÓLIZA ELECTRÓNICA DE SEGURO DE CAUCIÓN, emitidas por entidades aseguradoras habilitadas a tal fin por la SUPERINTENDENCIA DE SEGUROS DE LA NACIÓN y la misma no requiere se presente en forma física. Cuando la garantía no se trate de una póliza de seguro de caución, el original o el certificado pertinente de la garantía individualizada en la oferta, deberá ser presentado indefectiblemente entre el plazo que va desde la fecha y hora de apertura y hasta un plazo de DOS (2) días hábiles contados a partir del día hábil siguiente al del acto de apertura, en la Dirección de Compras y Contrataciones del Ministerio de Salud, sita en Av. 9 de Julio 1925, Piso 3, CABA. Caso contrario la oferta será desestimada.
- 2. Nota en donde se fije expresamente domicilio especial, número de teléfono y dirección de correo electrónico. En el supuesto en que no se constituyera un domicilio especial, se tendrá por domicilio constituido el declarado en el sitio de Internet de COMPR.AR.
- 3. **Anexo I** debidamente completado sobre "Declaración Jurada de Intereses" en los términos del Decreto N° 202/2017, utilizando el formulario según se trate de Persona Humana o Persona Jurídica.



Anexo I debidamente completado sobre "Declaración Jurada de Intereses" en los términos del Decreto N° 202/2017, utilizando el formulario según se trate de Persona Humana o Persona Jurídica para declarar si tiene vinculación con los funcionarios considerados en los artículos 1° y 2° del mentado Decreto. A efectos del artículo 2° mencionado precedentemente, y en cumplimiento de lo dispuesto en el punto 7 de la Comunicación General ONC N° 76/17, se informa que los funcionarios con competencia o capacidad para decidir sobre el presente procedimiento en particular son:

- ✓ El Señor Coordinador de Banco de Drogas Especiales, Dr. Nicolás CHIARANTE.
- ✓ La Señora Directora de Compras y Contrataciones, Dra. María MAXIT.
- ✓ El Señor Director General de Administración, Dr. Alfredo MALDONADO.
- ✓ El Señor Director Nacional de Medicamentos y Tecnología Sanitaria, Dr. Emiliano MELERO.
- ✓ La Señora Subsecretaria de Medicamentos e Información Estratégica, Dra. Natalia GRINBLAT.
- ✓ La Señora Secretaria de Acceso a la Salud, Dra. Sandra TIRADO.
- ✓ El Señor Secretario de Gestión Administrativa, Lic. Mauricio MONSALVO.
- ✓ La Señora Ministra de Salud de la Nación, Dra. Carla VIZZOTTI.
- 4. Declaración Jurada sobre la condición de empresa a los fines de la aplicación de la preferencia establecida en la Ley N° 25.300 "Compre mi pyme".
- 5. Declaración Jurada sobre el origen del bien debiendo completar el Formulario de Declaración Jurada de Contenido Nacional, obrante en el **Anexo II** del presente pliego y en Plataforma COMPR.AR. La falta de presentación o la presentación de forma incompleta y/o defectuosa de la presente Declaración Jurada, se entenderá, dentro del procedimiento de contratación en particular, como que el bien no cumple con la calificación de origen nacional o no posee el porcentaje de integración nacional declarado.
- 6. **Anexo III**, "DECLARACIÓN JURADA DE BIENES PRODUCIDOS EN LOS TERMINOS DEL ART. 10° DEL ANEXO DEL DECRETO 800/2018", debidamente completado, marcando el supuesto que corresponda y la justificación pertinente cuando se verifique alguno de los supuestos indicados en los incisos a), b) y c), del mentado artículo, el cual defina el carácter de bien producido en la República Argentina respecto de los bienes ofertados.
- 7. Presentación del documento "Reporte/presentación Rite" descargado por el usuario desde el módulo "Programa de Integridad" de la plataforma RITE, o en su defecto, declaración jurada sobre los ítems detallados en formulario de Declaración Jurada sobre la Existencia de Programas de Integridad Adecuados Ley N° 27.401 en la plataforma COMPR.AR
- 8. **Anexo IV** "CLÁUSULAS DE FRAUDE Y CORRUPCIÓN EMITIDAS POR EL BANCO MUNDIAL. Préstamo BIRF-P179595" debidamente completado con firma y aclaración del Administrador Legitimado, o bien quien tuviera poder para actuar en su representación.
- 9. En caso que el oferente presente documentación de cualquier tipo, firmada por una persona distinta al Administrador Legitimado, deberá adjuntar copia del poder otorgado o documentos que acrediten que cuenta con facultades suficientes para actuar en todos los actos emergentes del presente procedimiento en nombre y representación del oferente como Apoderado o Representante Legal. Podrán tramitar el alta de sus apoderados y/o representantes legales en el Sistema de Información de Proveedores accediendo al sitio de Internet de COMPR.AR, para lo cual el Administrador Legitimado del proveedor o bien quien tuviera poder para actuar en su representación, deberá ingresar a la plataforma de Tramitación a Distancia (TAD) con su Clave Fiscal. Allí deberá ingresar en formato digital toda la documentación detallada en el Artículo 9º del Anexo de la Disposición ONC Nº 64/2016.



la que deberá ser legible, completa y escaneada de su original.

8. DECLARACIÓN JURADA DE CONTENIDO NACIONAL – LEY 27.437

Junto con su oferta, el oferente deberá presentar una Declaración Jurada de Contenido Nacional según lo establecido en la Ley 27.437 y complementarias, utilizando el formulario que como Anexo II forma parte integrante del presente Pliego de Bases y Condiciones Particulares.

A efectos de completar el citado Formulario, se informa que:

- 1) De conformidad con el artículo 10 del Reglamento de la Ley 27.437, aprobado por el Decreto N° 800/2018, se entiende que **un bien ha sido producido en la REPÚBLICA ARGENTINA**,
- a. Para los productos elaborados íntegramente en el territorio nacional cuando en su elaboración fueran utilizados, única y exclusivamente, materiales originarios de la REPÚBLICA ARGENTINA.
- b. Para los productos en cuya elaboración se utilicen materiales no originarios de la REPÚBLICA ARGENTINA, cuando resulten de un proceso de transformación en el territorio nacional que les confiera una nueva individualidad, caracterizada por el hecho de estar clasificados en una partida arancelaria de la Nomenclatura Común del Mercosur (NCM) diferente.
- c. En aquellos casos en los cuales el bien resultante de un proceso de transformación no pudiera caracterizarse en una partida arancelaria de la Nomenclatura Común del Mercosur (NCM) diferente a la de sus materiales, se entiende que el bien es producido en el territorio de la REPÚBLICA ARGENTINA cuando resulte de un proceso productivo realizado en el territorio nacional que implique una transformación sustancial de insumos, partes o componentes, nacionales o importados, para obtener un bien nuevo, con un nuevo nombre, nueva característica y nuevo uso.
- 2) De conformidad con el artículo 11 del Reglamento de la Ley 27.437, aprobada por el Decreto N° 800/2018, se entiende que **un bien es de origen nacional** cuando ha sido producido o extraído en el territorio de la REPÚBLICA ARGENTINA y cuyo Contenido Importado (CI) no supere el CUARENTA POR CIENTO (40%) del valor bruto de producción, de conformidad con la siguiente fórmula:

 $CI = \frac{\text{Suma del valor de los conjuntos, subconjuntos, partes y piezas y materias primas importadas}}{\text{Valor Bruto de Producción}} \chi 100 \le 40$

Se entiende por conjunto a un bien considerado como una unidad funcional formada por partes, piezas y subconjuntos.

Se entiende por subconjunto a un bien considerado como grupo de partes y piezas unidas para ser incorporados a un grupo mayor, para formar un conjunto.

El cómputo del valor de los conjuntos, subconjuntos, partes y piezas y materias primas importadas comprende el valor de costo, seguro y flete (CIF), más todos los tributos que gravan la nacionalización de un bien, que debieran ser satisfechos para su importación por un importador no privilegiado, más el costo de transporte al lugar de su transformación incorporación al bien final.

Se entiende por valor bruto de producción al precio final del bien.

De conformidad con el artículo 12 del Reglamento de la Ley 27.437, aprobada por el Decreto N° 800/2018, a los efectos del **cálculo del Contenido Importado (CI)**, se analizarán en forma individual los conjuntos y subconjuntos. Éstos no serán considerados importados cuando cumplan en forma individual con los requisitos establecidos en el artículo 5° dela Ley N° 27.437. Asimismo, no se considerarán de carácter importado las partes o piezas que se elaboren en el país a partir de materias primas importadas, siempre que éstas últimas experimenten en el proceso de elaboración o fabricación.



una transformación sustancial en su composición, forma o estructura original.

3) El Ministerio de Salud podrá solicitar al oferente una ampliación de la información que respalde el contenido nacional declarado. En caso de estimarlo necesario también podrásolicitar, adicionalmente, un informe del INSTITUTO NACIONAL DE TECNOLOGIA INDUSTRIAL (INTI), organismo descentralizado actuante en el ámbito del MINISTERIO DE DESARROLLO PRODUCTIVO, u otros organismos especializados o Universidades Nacionales, a fin de verificar el origen nacional declarado por el oferente, ello de conformidad con el artículo 14 del Reglamento de la Ley 27.437.

9. GARANTÍAS

Las garantías podrán constituirse en cualquier de las formas estipuladas en el artículo 39 del Pliego Único de Bases y Condiciones Generales del Régimen de Contrataciones de la Administración Nacional, aprobado por Disposición ONC N° 63 E/2016 del ex MINISTERIODE MODERNIZACION, modificado mediante Disposición ONC N° 96/2019.

9. 1 Garantía de mantenimiento de oferta

La garantía de mantenimiento de oferta se integrará por el CINCO POR CIENTO (5%) del monto total de la oferta. En el caso de cotizar con descuentos, alternativas o variantes, la garantía se calculará sobre el mayor monto propuesto.

En la oferta presentada a través de COMPR.AR, se deberá individualizar la garantía de mantenimiento de la oferta utilizando el formulario electrónico que suministre el sistema a tales efectos.

Cuando la garantía fuera una póliza de seguro de caución SOLO SE ADMITIRA POLIZA ELECTRONICA DE SEGURO DE CAUCION, emitidas por entidades aseguradoras habilitadas a tal fin por la SUPERINTENDENCIA DE SEGUROS DE LA NACIÓN y la misma no requiere se presente en forma física.

Cuando la garantía no se trate de una póliza de seguro de caución, el original o el certificado pertinente de la garantía individualizada en la oferta, deberá ser presentado indefectiblemente entre el plazo que va desde la fecha y hora de apertura y hasta un plazo de DOS (2) días hábiles contados a partir del día hábil siguiente al del acto de apertura, en la Dirección de Compras y Contrataciones del Ministerio de Salud, sita en Av. 9 de Julio 1925, Piso 3, CABA. Caso contrario la oferta será desestimada.

9.2 Garantía de impugnación

Se requerirá garantía de impugnación por el oferente o interesado contra los dictámenes de evaluación emitidos en el ámbito de la Dirección de Compras y Contrataciones del Ministerio de Salud, por el TRES POR CIENTO (3%) del monto de la oferta del renglón o los renglones en cuyo favor se hubiere aconsejado adjudicar el procedimiento. Si el dictamen de evaluación para el renglón o renglones que se impugnen no aconsejare la adjudicación a ninguna oferta, el importe de la garantía de impugnación se calculará sobre la base del monto de la oferta del renglón o renglones del impugnante.

La impugnación podrá realizarse dentro de los TRES (3) días hábiles de la difusión del Dictamen de Evaluación en el sitio https://comprar.gob.ar

Cuando la garantía fuera una póliza de seguro de caución SÓLO SE ADMITIRÁ PÓLIZA ELECTRÓNICA DE SEGURO DE CAUCIÓN, la que se individualizará en la impugnación en COMPR.AR mediante los datos que requiera el sistema y no se presentará en forma física. En este



caso, el Ministerio deberá cotejar los datos de la póliza electrónica de seguro de caución individualizada en la impugnación.

Cuando la garantía no se trate de una póliza de seguro de caución, el original o el certificado pertinente de la garantía de impugnación deberá ser presentado, dentro del plazo de impugnación, en la Dirección de Compras y Contrataciones del Ministerio de Salud, sita en Avenida 9 de Julio 1925, piso 3, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

9.3 Garantía de adjudicación/cumplimiento de contrato

La garantía de cumplimiento de contrato se integrará por el DIEZ POR CIENTO (10%) del monto total del contrato. El cocontratante deberá integrar la garantía de cumplimiento del contrato dentro del plazo de CINCO (5) días hábiles de notificada la orden de compra o contrato.

Cuando la garantía fuera una póliza de seguro de caución sólo se admitirá POLIZA ELECTRONICA DE SEGURO DE CAUCIÓN, y el cocontratante la individualizará en el COMPR.AR, dentro de los plazos antes aludidos, mediante los datos que requiera el sistema y no se presentará en forma física. En este caso, el Ministerio deberá cotejar los datos de la póliza electrónica de seguro de caución individualizada en el COMPR.AR. Cuando la garantía no se trate de una póliza de seguro de caución, el original o el certificado pertinente, deberá ser presentado dentro de dichos plazos, en la Dirección de Compras y Contrataciones del Ministerio de Salud, sita en Avenida 9 de julio 1925, piso 3, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

9.4 Excepciones a la obligación de presentar garantías

No será necesario presentar garantía de mantenimiento de oferta y de cumplimiento de contrato en los casos contemplados en el artículo 80 del Anexo del Decreto N° 1030/2016 y en el artículo 40 del Pliego Único aprobado por la mencionada Disposición ONC N° 63 E/2016, modificaciones y complementarios, según el siguiente detalle modificatorios y complementarios, según el siguiente detalle:

- a) Adquisición de publicaciones periódicas.
- b) Contrataciones de avisos publicitarios.
- c) Cuando el monto de la oferta no supere la cantidad que represente UN MIL MÓDULOS (1.000 M), lo cual equivale a PESOS OCHO MILLONES (\$ 8.000.000.-), conforme la Decisión Administrativa 76/2023.
- d) Cuando el monto de la orden de compra, venta o contrato no supere la cantidad que represente UN MIL MÓDULOS (1.000 M), lo cual equivale a PESOS OCHO MILLONES (\$ 8.000.000.-), conforme la Decisión Administrativa 76/2023.
- e) Contrataciones que tengan por objeto la locación de obra intelectual a título personal.
- f) Ejecución de la prestación dentro del plazo de integración de la garantía.

En el caso de rechazo, el plazo para la integración de la garantía se contará a partir de la comunicación del rechazo y no desde la notificación de la orden de compra o de la firma del respectivo contrato.

Los elementos rechazados quedarán en caución y no podrán ser retirados sin, previamente, integrar la garantía que corresponda.

- g) Cuando el oferente sea una jurisdicción o entidad perteneciente al Sector Público Nacional en los términos del artículo 8º de la Ley N° 24.156 y sus modificaciones.
- h) Cuando el oferente sea un organismo provincial, municipal o del Gobierno de la Ciudad



Autónoma de Buenos Aires.

i) Cuando así se establezca para cada procedimiento de selección en particular en el manual de procedimientos o en el Pliego Único de Bases y Condiciones Generales.

No obstante, lo dispuesto, todos los oferentes, adjudicatarios y cocontratantes quedan obligados a responder por el importe de la garantía no constituida, de acuerdo al orden de afectación de penalidades establecido en el artículo 104 del reglamento aprobado por el Decreto Nº 1030/16, a requerimiento del Ministerio de Salud, sin que puedan interponer reclamo alguno sino después de obtenido el cobro o de efectuado el pago.

10. APERTURA DE LAS OFERTAS

La apertura de las ofertas se efectuará por acto público a través de COMPR.AR en la hora y fecha establecida en el llamado. En forma electrónica y automática se generará el acta de apertura de ofertas correspondiente.

11. INSCRIPCION EN EL SISTEMA DE INFORMACION DE PROVEEDORES

El Sistema de Información de Proveedores (SIPRO) que administra la Oficina Nacional de Contrataciones es el registro donde deben inscribirse los proveedores de bienes y servicios que deseen participar en procedimientos y contratar con la Administración Pública Nacional, y se encuentra incorporado al sistema COMPR.AR.

Los interesados deberán realizar la preinscripción al SIPRO accediendo al sitio de internet de COMPR.AR, donde completarán la información requerida en los formularios de pre- inscripción, todo ello con sujeción a lo normado en la Disposición ONC N° 64/16. Para mayor información, se sugiere consultar el "Manual de Procedimiento para la Incorporación y Actualización de Datos en el SIPRO".

Dentro de los DOS (2) días hábiles siguientes de efectuado el acto de apertura de las ofertas, la Dirección de Compras y Contrataciones verificará en el Sistema de Información de Proveedores (SIPRO), el estado en que se encuentra cada uno de los oferentes y en su caso, les comunicará que realicen las gestiones necesarias ante la OFICINA NACIONAL DE CONTRATACIONES para que se encuentren incorporados, es decir debidamente inscriptos, y con los datos actualizados al momento de la emisión del Dictamen de Evaluación, tal como lo estipula el artículo 25 del Manual de Procedimiento del Régimen de Contrataciones de la Administración Nacional, aprobado mediante Disposición ONC N° 62/2016, y su modificatorio, aprobado por la Disposición ONC N° 6-E/2018.

Los instructivos y manuales de apoyo a los proveedores están disponibles en el sitio de internet https://comprar.gob.ar.

12. VERIFICACION DE HABILIDAD PARA CONTRATAR

La COMISIÓN EVALUADORA de la DIRECCIÓN DE COMPRAS Y CONTRATACIONES, al momento de evaluar las ofertas, verificará la habilidad para contratar de los potenciales proveedores a través de las herramientas informáticas implementadas por la Resolución General 4164/2017 de la ADMINISTRACIÓN FEDERAL DE INGRESOS PÚBLICOS, con el fin de comprobar la información respecto de incumplimientos tributarios y/o previsionales.



13. CRITERIOS DE EVALUACION Y SELECCIÓN DE OFERTAS

A fin de la evaluación de las ofertas se podrá requerir documentación o cualquier información complementaria que se estime conveniente al efecto. La no presentación dará lugar a la desestimación de la oferta.

La adjudicación se realizará a favor de la oferta que, cumpliendo con todas las exigencias del pliego, resulte más conveniente para el MINISTERIO DE SALUD, entendiéndose en principio por oferta más conveniente aquella de menor precio.

Serán de aplicación los beneficios de los regímenes de "Compremipyme" -Ley 25.300- y el régimen de preferencias establecido en la Ley N° 27.437 "Régimen de Compre Argentino y Desarrollo de Proveedores", a los oferentes que reúnan las condiciones requeridas en dichos regímenes. Las leyes citadas, así como las normas reglamentarias y complementarias de las mismas, pueden ser obtenidas en la página Web www.infoleg.gov.ar.

En caso de empate será de aplicación lo dispuesto en el artículo 10 del Decreto 659/2021 y se requerirá a los oferentes que se encuentran en esa situación que informen si poseen en su planta laboral personal travestis, transexuales y transgénero, y que acrediten fehacientemente la relación laboral y, en su caso, la cantidad mediante la presentación de la documentación que acredite el vínculo laboral.

14. ALTA EN EL PADRON ÚNICO DE ENTES

Para resultar adjudicatario el oferente deberá estar dado de alta en el Padrón Único de Entes del SISTEMA DE INFORMACIÓN FINANCIERA que administra el ex MINISTERIO DE HACIENDA Y FINANZAS PUBLICAS, de conformidad con lo dispuesto por la Disposición Nº 40 de la CONTADURÍA GENERAL DE LA NACIÓN y Nº 19 de la TESORERÍA GENERAL DE LA NACIÓN de fecha 8 de julio de 2010, ambas de la citada cartera de Estado, o las que en el futuro las reemplacen.

15. ADJUDICACIÓN Y PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

La adjudicación será notificada a los adjudicatarios y al resto de los oferentes dentro de los TRES (3) días de dictado el acto respectivo, mediante la difusión en el sitio https://comprar.gob.ar o en el que en un futuro la reemplace.

Por su parte, la notificación de la orden de compra al adjudicatario o a los adjudicatarios se realizará mediante la difusión en el sitio https://comprar.gob.ar o en el que en un futuro la reemplace.

16. AMPLIACIÓN O DISMINUCIÓN DEL CONTRATO

El MINISTERIO DE SALUD tendrá derecho al aumento o disminución de los contratos, de acuerdo a lo dispuesto por los artículos 12, inciso b) del Decreto Delegado N° 1023/01, y sus modificatorios y complementarios, y el artículo 100, inciso a) del Reglamento del Reglamento aprobado por el Decreto N° 1030/16.

17. RECEPCIÓN DEFINITIVA

La COMISIÓN DE RECEPCIÓN DEFINITIVA del Ministerio de Salud tendrá la responsabilidad de



verificar si los productos cumplen o no las condiciones establecidas en el presente Pliego. Asimismo, recibirán los bienes con carácter provisional y los remitos o recibos que se firmen quedarán sujetos a la conformidad de la recepción.

La recepción definitiva se otorgará dentro de los DIEZ (10) días hábiles contados a partir de la cumplimentación efectiva de la documentación requerida, conforme las especificaciones técnicas establecidas en el presente pliego, incluyendo los remitos que den cuenta de la entrega.

Toda consulta relacionada al proceso de recepción definitiva podrá ser canalizada a través del correo electrónico comisionderecepcion@msal.gov.ar.

18. FACTURACION Y FORMA DE PAGO

18.1 Facturación

Las facturas deberán ser emitidas en moneda de curso legal dentro de las normas reglamentarias vigentes en materia de facturación, e identificar debidamente el número de proceso y orden de compra a la que corresponde, las cantidades facturadas, la unidad de medida utilizada, el renglón, el precio unitario y todo dato complementario establecido en dicha orden de compra.

Las facturas se presentarán a través de la plataforma de "Tramitación a Distancia (TAD)- MINISTERIO DE SALUD - PRESENTACIÓN DE COMPROBANTE-AUTOGESTIÓN DE PROVEEDORES" a través de la URL https://tramitesadistancia.gob.ar/tramitesadistancia/tad-publico. Allí deberá ingresar en formato digital (PDF) la factura, el acta de recepción definitiva y toda la documentación requerida, la que deberá serlegible y completa y escaneada de su original.

18.2 Forma de pago

Los pagos se realizarán exclusivamente en moneda nacional, a la cuenta registrada por el proveedor en el Padrón Único de Entes del SISTEMA DE INFORMACIÓN FINANCIERA, dentro de los TREINTA (30) días corridos previstos en el artículo 91 del Anexo del Decreto N° 1030/2016, contados a partir de la emisión del ACTA DE RECEPCIÓN DEFINITIVA por parte de la Comisión de Recepción Definitiva y de su presentación junto con la factura, en los términos del punto 18.1 Facturación. Sin perjuicio de ello, los pagos se atenderán considerando el programa mensual de caja y las prioridades de gasto contenidas.

Por consultas referidas a facturación y pago podrán comunicarse con la DIRECCIÓN DE CONTABILIDAD Y TESORERÍA al correo electrónico consultadcyt@msal.gov.ar.

19. PENALIDADES

19.1 Generalidades

Los oferentes, adjudicatarios y cocontratantes serán pasibles de las penalidades establecidas en el artículo 29 del Decreto Delegado Nº 1.023/01 y sus modificatorios y complementarios, cuando incurran en las causales reguladas en artículo 102 del reglamento aprobado por el Decreto Nº 1030/16.

El incumplimiento o la demora de los plazos establecidos en el punto Lugar y Plazo de Entrega del presente Pliego, hará pasible al cocontratante de una multa del CERO COMA CERO CINCO POR CIENTO (0,05%) del valor de lo satisfecho fuera de término, por cada día hábil de atraso.

A los fines de la determinación de eventuales multas se considerará en el cálculo de la mora, el día



hábil inmediato siguiente a la fecha de notificación de la orden de compra y la fecha de entrega.

19.2 Incumplimiento con las condiciones de la contratación o con los porcentajes de integración declarados en los bienes ofrecidos

Cuando el oferente que hubiera resultado adjudicatario por la aplicación de la preferencia establecida en la Ley 27.437 no cumpla con lo que hubiera declarado en las declaraciones juradas acompañadas o con los porcentajes de integración declarados en los bienes ofrecidos, deberá REINTEGRAR la suma equivalente a la preferencia obtenida, consistente en la diferencia del porcentual mediante el cual obtuviera la adjudicación del contrato, sin perjuicio de las demás sanciones que le pudieran corresponder. Una vez determinado el monto a reintegrar, éste deberá ser abonado al organismo contratante en un plazo máximo de treinta (30) días hábiles administrativos.

La SUBSECRETARIA DE INDUSTRIA del MINISTERIO DE DESARROLLO PRODUCTIVO se encuentra facultada para verificar el cumplimiento de todas las obligaciones del régimen y para aplicar las sanciones correspondientes, de conformidad con el párrafo citado precedentemente.

19.3 Caso fortuito / Fuerza mayor

Las penalidades establecidas en el presente Pliego no serán aplicadas cuando el incumplimiento de la obligación provenga de caso fortuito o de fuerza mayor, debidamente documentado por el interesado y aceptado por el Ministerio o de actos o incumplimientos de autoridades públicas nacionales o de la contraparte pública, de tal gravedad que coloquen al cocontratante en una situación de razonable imposibilidad de cumplimiento de sus obligaciones.

La existencia de caso fortuito o de fuerza mayor, deberá ser puesta en conocimiento del Ministerio dentro de los DIEZ (10) días hábiles de producido o desde que cesaren sus efectos.

Transcurrido dicho plazo no podrá invocarse el caso fortuito o la fuerza mayor.

20. SANCIONES PREVISTAS EN LA LEY N° 27.437

En caso de incumplimiento de las obligaciones establecidas en la Ley N° 27.437 de Compre Argentino y de Desarrollo de Proveedores y sus normas modificatorias y complementarias, se aplicarán las sanciones establecidas en los art. 17, 18, 19, 20, 22 y 23 de la citada ley.

21. JURISDICCIÓN APLICABLE

Para la resolución de cualquier controversia que se pudiera suscitar con relación al presente proceso de contratación y a la ejecución del contrato que resulte del mismo, serán competentes los Tribunales en lo Contencioso Administrativo Federal con asiento en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

22. ANEXOS

ANEXO I - DECLARACIÓN JURADA DE INTERESES - DECRETO 202/2017.

ANEXO II - FORMULARIO: DECLARACIÓN JURADA DE CONTENIDO NACIONAL.

ANEXO III - DECLARACIÓN JURADA DE BIENES PRODUCIDOS EN LA REPÚBLICA ARGENTINA EN LOS TÉRMINOS DEL ART 10 DEL ANEXO AL DECRETO 800/2018.



ANEXO IV – CLÁUSULAS DE FRAUDE Y CORRUPCIÓN EMITIDAS POR EL BANCO MUNDIAL. Préstamo BIRF – P 179595 (en trámite).



ANEXO I

DECLARACIÓN JURADA DE INTERESES - DECRETO 202/2017

Tipo de declara	ante: Persona física
Nombres	
Apellidos	
CUIT	
Vínculos a de ¿La persona fís	clarar sica declarante tiene vinculación con los funcionarios enunciados en los artículos 1y

(Marque con una X donde corresponda)

2 del Decreto nº 202/17?

SI		NO	
En caso de existir vinculaciones con más		La opción elegida en cuanto a la no	o declaración
de un funcionario se deberá repetir la		de vinculaciones implica la declaracione	ón expresa de
información que a continuación se solicita		la inexistencia de los mismos, en los	s términos del
por cada una de las vinculaciones a		Decreto n° 202/17.	
declarar.			

Vínculo

¿Con cuál de los siguientes funcionarios?

(Marque con una X donde corresponda)

Imarque con una x donde corresponda)	
Presidente	
Vicepresidente	
Jefe de Gabinete de Ministros	
Ministro	
Autoridad con rango de ministro en el Poder Ejecutivo Nacional	
Autoridad con rango inferior a Ministro con capacidad para decidir	

(En caso de haber marcado Ministro, Autoridad con rango de ministro en el Poder Ejecutivo Nacional o Autoridad con rango inferior a Ministro con capacidad para decidir complete los siguientes campos)

Nombres	
Apellidos	
CUIT	
Cargo	
Jurisdicción	

Tipo de vínculo

(Marque con una X donde corresponda y brinde la información adicional requerida para el



tipo de vínculo elegido)

Sociedad o comunidad	Detalle Razón Social y CUIT.	
Parentesco por	Detalle qué parentesco existe concretamente.	
consanguinidad dentro del		
cuarto grado y segundo de afinidad		
Pleito pendiente	Proporcione carátula, nº de expediente, fuero,	
i lello peridierite	jurisdicción, juzgado y secretaría intervinientes.	
Ser deudor	Indicar motivo de deuda y monto.	
Ser acreedor	Indicar motivo de acreencia y monto.	
Haber recibido beneficios de	Indicar tipo de beneficio y monto estimado.	
importancia de parte del		
funcionario		
Amistad pública que se		
manifieste por gran	No se exige información adicional	
familiaridady frecuencia en el	The de daily miletimation and the miletimation and	
trato		
Información adicional		

La no declaración de vinculaciones implica la declaración expresa de la inexistencia de losmismos, en los términos del Decreto nº 202/17.

Firma	Aclaración	Fecha y lugar



Tipo de declarante: Persona jurídica

Razón Social	
CUIT/NIT	
Vínculos a declarar	
¿Existen vinculaciones con los funcionarios enu	inciados en los artículos 1 y 2 del Decreto N
202/17?	
(Marque con una X donde corresponda) SI No	
SI No	J
En caso de existir vinculaciones con más de urLa funcionario, o por más de un socio o accionista de se deberá repetir la información que ade continuación se solicita por cada una de lasde vinculaciones a declarar.	vinculaciones implica la declaración expresa la inexistencia de los mismos, en los términos
Vínculo Persona con el vínculo (Marque con una X donde corresponda y brinde la vínculo elegido)	a información adicional requerida para el tipo d
Persona jurídica (si el vínculo a declarar es	
directo de la persona jurídica declarante)	No se exige información adicional
Representante legal	Detalle nombres apellidos y CUIT
Sociedad controlante	Detalle Razón Social y CUIT.
Sociedades controladas	Detalle Razón Social y CUIT.
Sociedades con interés directo en los	Detalle Razón Social y CUIT.
resultados económicos o financieros de la declarante	
Director	Detalle nombres apellidos y CUIT
Socio o accionista con participación en la formación de la voluntad social	Detalle nombres apellidos y CUIT
Accionista o socio con más del 5% del capital social de las sociedades sujetas a oferta pública	Detalle nombres apellidos y CUIT
Información adicional	
¿Con cuál de los siguientes funcionarios?	
(Marque con una X donde corresponda) Presidente	
Vicepresidente	
Jefe de Gabinete de Ministros	
Ministro	
Autoridad con rango de ministro en el Poder Ejec	utivo Nacional
Autoridad con rango inferior a Ministro con capac	
(En caso de haber marcado Ministro Autoridad	



Nacional o Autoridad con rango inferior a Ministro con capacidad para decidir complete los siguientes campos)

Nombres			
Apellidos			
CUIT			
Cargo			
Jurisdicción			
Tipo de vínculo (Marque con una X donde de vínculo elegido) Sociedad o comunidad	corresponda y	<i>brinde la informaci</i> Detalle R <i>a</i> zón So	ón adicional requerida para el tipo de ocial y CUIT.
Parentesco por consanguir del cuarto grado y segundo		Detalle qué parei	ntesco existe concretamente.
Pleito pendiente			atula, nº de expediente, fuero, ado y secretaría intervinientes.
Ser deudor		Indicar motivo de	e deuda y monto.
Ser acreedor		Indicar motivo de	e acreencia y monto.
Haber recibido bene importancia de parte del fun	ficios de ncionario	Indicar tipo de be	eneficio y monto estimado.
Amistad pública que se ma gran familiaridad y frecuenci			
Información adicional			
La no declaración de vincula los términos del Decreto N°		la declaración expr	resa de la inexistencia de los mismos,e
Firma	Ad	claración	Fecha y lugar



ANEXO II

FORMULARIO DE DECLARACIÓN JURADA DE CONTENIDO NACIONAL DEL BIEN

Código NCM del Bien: Bien (Descripción):

El contenido de la presente Declaración Jurada es susceptible de ser verificada por la Autoridad de Aplicación (inciso e, Artículo 14 de la Ley Nº 27.437; Artículo 32 del Anexo del Decreto Nº 800/18)

Concepto	VALOR (en % sobre el Precio Final)		
Сопосрес	Nacional	Importado	
1. Costos de Materiales			
2. Mano de Obra			
(Directa e Indirecta, incl. Cargas Sociales)			
3. Otros conceptos			
(Otros Costos, Impuestos y Tasas excl. IVA, rentabilidad)			
4. Precio Final (1+2+3)			

Declaración de Contenido Nacional	Nacional	Importado
Porcentaje sobre el Precio Final	%	%

Firma:			
Aclaración:			

La falta de presentación o la presentación de forma incompleta y/o defectuosa de la presente Declaración Jurada, se entenderá, dentro del procedimiento de contratación en particular, como que el bien no cumple con la calificación de origen nacional o no posee el porcentaje de integración nacional declarado.



Cada uno de los conceptos de la desagregación del Precio Final del Bien puede incluir, en una misma fila, valores indicados como de origen nacional y/o valores indicados como de origen importado.

La suma de los porcentajes de: 1. Costos de Materiales + 2. Mano de obra + 3. Otros Conceptos, debe ser CIEN POR CIENTO (100 %).

La suma de los porcentajes sobre el Precio Final (Nacional + Importado) indicados en la Declaración de Contenido Nacional debe ser CIEN POR CIENTO (100 %).

- 1. Costo de Materiales: incluye insumos, partes, piezas, conjuntos y subconjuntos que se incorporen al bien final. Comprende el valor de costo, seguro y flete (CIF), más todos los tributos que gravan la nacionalización de un bien, que debieran ser satisfechos para su importación por un importador no privilegiado, más el costo de transporte al lugar de su transformación o incorporación al bien final. En el caso de los Subconjuntos y Conjuntos, para no ser considerados como Contenido Importado, deben cumplir con las dos condiciones impuestas para que un bien sea de origen nacional: i) ser producidos en Argentina: y i i) su contenido importado no debe superar el CUARENTA POR CIENTO (40 %)del valor bruto de producción (Artículo 11 del Decreto Nº 800/16).
- 2. Mano de obra: costo laboral total, incluidos los aportes y contribuciones a la seguridad social.
- 3. Otros Conceptos incluye a todos aquellos conceptos que integren el precio final del bien sin IVA no contabilizados en los conceptos anteriores: Otros costos directos e indirectos; Margen de ganancia o rentabilidad por sobre los costos; e Impuestos y Tasas (excepto IVA y aquellos incluidos dentro de los conceptos anteriores).



ANEXO III

DECLARACIÓN JURADA DE BIENES PRODUCIDOS EN LA REPÚBLICA ARGENTINA EN LOS TÉRMINOS DEL ART 10 DEL ANEXO AL DECRETO 800/2018:

Declaro bajo juramento y exclusiva responsabilidad, de conformidad con lo establecido en el artículo 10 de la Ley N° 27.437 que los bienes que componen la presente oferta han sido producidos en la REPÚBLICA ARGENTINA, de acuerdo a los siguientes supuestos:

·	
· · · · · ·	
	Justificación
Corresponda	*
	**

	(Marque con una X donde corresponda)

^{*}Brinde información respecto a los materiales originarios utilizados.

^{**}Detalle los materiales utilizados para elaborar el bien y sus posiciones arancelarias, así como la posición arancelaria del bien.



***Describa de la manera más acabada posible el proceso productivo que deriva en la elaboración de un "nuevo" bien. Indique los materiales, las partes y/o componentes, nacionales e importados utilizados y cualquier otra información relevante que permita comprender el proceso de transformación del bien

Declaro bajo juramento y exclusiva responsabilidad: que toda la información consignada en el presente en carácter de declaración jurada es correcta y completa; que la misma ha sido confeccionada sin omitir ni falsear dato alguno siendo fiel expresión de la verdad; y que mantengo a disposición de la Autoridad de Aplicación toda la documentación de respaldo a los fines del ejercicio por parte de la misma de las facultadesde control que le competen.

Fecha:		
Firma:		
Aclaración:		



ANEXO IV

Cláusula de Fraude y Corrupción Préstamo BIRF- P179595 (en trámite)

Procedimiento de Adquisición N°-----

1. Propósito

1.1 Las Directrices Contra el Fraude y la Corrupción del Banco y este anexo se aplicarán a las adquisiciones en el marco de las operaciones de Financiamiento para Proyectos de Inversión del Banco.

2. Requisitos

2.1 El Banco exige que los Prestatarios (incluidos los beneficiarios del financiamiento del Banco), licitantes (postulantes / proponentes) , consultores, contratistas y proveedores, todo subcontratista, subconsultor, prestadores de servicios o proveedores, todo agente (haya sido declarado o no), y todo miembro de su personal, observen las más elevadas normas éticas durante el proceso de adquisición, la selección y la ejecución de contratos financiados por el Banco, y se abstengan de prácticas fraudulentas y corruptas.

2.2 Con ese fin, el Banco:

- a. Define de la siguiente manera, a los efectos de esta disposición, las expresiones que se indican a continuación:
 - Por "práctica corrupta" se entiende el ofrecimiento, entrega, aceptación o solicitud directa o indirecta de cualquier cosa de valor con el fin de influir indebidamente en el accionar de otra parte.
 - ii. Por "práctica fraudulenta" se entiende cualquier acto u omisión, incluida la tergiversación de información, con el que se engañe o se intente engañar en forma deliberada o imprudente a una parte con el fin de obtener un beneficio financiero o de otra índole, o para evadir una obligación.
 - iii. Por "práctica colusoria" se entiende todo arreglo entre dos o más partes realizado con la intención de alcanzar un propósito ilícito, como el de influir de forma indebida en el accionar de otra parte.
 - iv. Por "práctica coercitiva" se entiende el perjuicio o daño o la amenaza de causar perjuicio o daño directa o indirectamente a cualquiera de las partes o a sus bienes para influir de forma indebida en su accionar.
 - v. Por "práctica obstructiva" se entiende:
 - (a) la destrucción, falsificación, alteración u ocultamiento deliberado de pruebas materiales referidas a una investigación o el acto de dar falsos testimonios a los investigadores para impedir materialmente que el Banco investigue denuncias de prácticas corruptas, fraudulentas, coercitivas o colusorias, o la amenaza, persecución o intimidación de otra parte para evitar que revele lo queconoce sobre asuntos relacionados con una investigación o lleve a cabo la investigación, o
 - (b) los actos destinados a impedir materialmente que el Banco ejerza sus derechos de inspección y auditoría establecidos en el párrafo 2.2 e, que figura a continuación.
- b. Rechazará toda propuesta de adjudicación si determina que la empresa o persona recomendada para la adjudicación, los miembros de su personal, sus agentes,

- subconsultores, subcontratistas, prestadores de servicios, proveedores o empleados han participado, directa o indirectamente, en prácticas corruptas, fraudulentas, colusorias, coercitivas u obstructivas para competir por el contrato en cuestión.
- c. Además de utilizar los recursos legales establecidos en el convenio legal pertinente, podráadoptar otras medidas adecuadas, entre ellas declarar que las adquisiciones están viciadas, si determina en cualquier momento que los representantes del prestatario o de un receptor de una parte de los fondos del préstamo participaron en prácticas corruptas, fraudulentas, colusorias, coercitivas u obstructivas durante el proceso de adquisición, o la selección o ejecución del contrato en cuestión, y que el prestatario no tomó medidas oportunas y adecuadas, satisfactorias para el Banco, para abordar dichas prácticas cuandoestas ocurrieron, como informar en tiempo y forma a este último al tomar conocimiento de los hechos.
- d. Podrá sancionar, conforme a lo establecido en sus directrices de lucha contra la corrupción y a sus políticas y procedimientos de sanciones vigentes, a cualquier empresa o persona en forma indefinida o durante un período determinado, lo que incluye declarar a dicha empresa o persona inelegibles públicamente para: (i) obtener la adjudicación o recibir cualquier beneficio, ya sea financiero o de otra índole, de un contrato financiado por el Banco¹; (ii) ser nominada² como subcontratista, consultor, fabricante o proveedor, o prestador de servicios de una firma que de lo contrario sería elegible a la cual se le haya adjudicado un contrato financiado por el Banco, y (iii) recibir los fondos de un préstamo del Banco o participar más activamente en la preparación o la ejecución de cualquier proyectofinanciado por el Banco.
- e. Exigirá que en los documentos de solicitud de ofertas/propuestas y en los contratos financiados con préstamos del Banco se incluya una cláusula en la que se exija que los licitantes (postulantes / proponentes), consultores, contratistas y proveedores, así como sus respectivos subcontratistas, subconsultores, prestadores de servicios, proveedores, agentes y personal, permitan al Banco inspeccionar³ todas las cuentas, registros y otros documentos referidos a la presentación de ofertas y la ejecución de contratos, y someterlosa la auditoría de profesionales nombrados por este.

A fin de disipar toda duda al respecto, la inelegibilidad de una parte sancionada en relación con la adjudicación de un contrato implica, entre otras cosas, que la empresa o persona no podrá: (i) presentar una solicitud de precalificación, expresar interés en una consultoría, y participar en una licitación, ya sea directamente o en calidad de subcontratista nominado, consultor nominado, fabricante o proveedor nominado, o prestador de servicios nominado, con respecto a dicho contrato, ni (ii)firmar una enmienda mediante la cual se introduzca una modificación sustancial en cualquier contrato existente.

² Un subcontratista nominado, consultor nominado, fabricante o proveedor nominado, o prestador de servicios nominado (se utilizan diferentes nombres según el Documento de Licitación del que se trate) es aquel que: (i) ha sido incluido por el licitante en su solicitud de precalificación u oferta por aportar experiencia y conocimientos técnicos específicos y esenciales que permiten al licitante cumplir con los requisitos de calificación para la oferta particular; o (ii) ha sido designado por el Prestatario.

³ Las inspecciones que se llevan a cabo en este contexto suelen ser de carácter investigativo (ej. forense). Consisten en actividades de constatación realizadas por el Banco o por personas nombradas por este para abordar asuntos específicos relativos a las investigaciones/auditorías, como determinar la veracidad de una denuncia de fraude y corrupción a través de los mecanismos adecuados. Dicha actividad incluye, entre otras cosas, acceder a la información y los registros financieros de una empresa o persona, examinarlos y hacer las copias que corresponda; acceder a cualquier otro tipo de documentos, datos o información (ya sea en formato impreso o electrónico) que se considere pertinente para la investigación/auditoría, examinarlos y hacer las copias que corresponda; entrevistar al personal y otras personas; realizar inspecciones físicas y visitas al emplazamiento, y someter la información a la verificación de terceros.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Hoja Adicional de Firmas Pliego

Ni	úmer	o:
T 10	MILICI.	•

Referencia: PBCP de PROCESO 80-0023-LPU23 / EX-2023-54358096- -APN-DCYC#MS

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 30 pagina/s.