

W.C. L. A. TERMEZ
SUPERVISOR ADMINISTRATIVO
EJECUTIVO EN DESARROLLO
DE LOS PROGRAMAS DE SALUD

Ministerio de Salud Pública
Sistema Provincial de Salud
Buenos Aires

EXCLUYENTE. No serán consideradas modificaciones que impliquen reformas a las condiciones estipuladas en el presente pliego, ni presentaciones posteriores a la apertura de los sobres que impliquen modificación alguna en el precio o la marca de lo ofrecido, como así tampoco aclaración alguna sobre la propuesta entregada (vg: argumentos por discontinuidad del producto, falta de entrega de los laboratorios de origen, cambios en la presentación del producto, etc.).-

ARTICULO 4°: REGIMEN LEGAL

Este acto se registrará por las siguientes disposiciones:

- Resolución N° 388/SPS-21/06/05 sus modificatorias y concordantes
- Resolución N° 844/CPS/2002 - sus modificatorias y concordantes
- Disposición ANMAT N° 3.683/2011 - Trazabilidad

ARTICULO 5°: IDENTIFICACIÓN DEL RUBRO

En cada renglón cotizado se deberá indicar:
D.C.I. - Denominación Común Internacional
Presentación
Marca Comercial
Fecha de Vencimiento

Número de Certificado emitido por la ANMAT (en los casos que correspondiere)

En caso que se considere técnicamente necesario, los Servicios de Farmacia o de Laboratorio del Si.Pro.Sa. podrán requerir, previa recepción de los insumos, copia del REMITO de ORIGEN y copia del CERTIFICADO de HABILITACION del/os mismo/s, expedido por la Autoridad Sanitaria competente: Nacional Anmat y/o Provincial Departamento de Fiscalización Farmacéutica y Tecnología Médica del Si.Pro.Sa., firmados y sellados por la Empresa a la cual los Proveedores le adquirieron los Productos, requiriendo estos con la finalidad de conocer su trazabilidad (control y seguimiento de la comercialización, distribución y dispensación de los Insumos Médicos, según disposición Anmat 3.683/2011)

REMITO: Debe aclararse el número del lote o partida, vencimiento y número de habilitación Anmat.

Cada ítem debe ser cotizado en su totalidad, No admitiéndose ningún observación cotización por menor cantidad. De no tener cantidad suficiente el oferente NO DEBE cotizar ese renglón.

Cada proveedor puede cotizar más de una marca por ítem con su correspondiente precio y demás especificaciones.

Cada marca de un mismo ítem debe estar cotizada en renglón separado.

*Es obligatorio ingresar las MARCAS (sin abreviaturas) de los productos cotizados, la falta de la misma será objeto de desestimación del renglón propuesto.

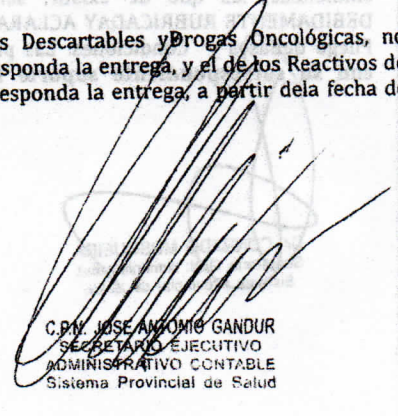
LOS PROVEEDORES DEBEN GARANTIZAR QUE LOS ENVASES DE LOS INSUMOS MEDICOS y/o de LABORATORIO, CONSERVEN DEBIDAMENTE EL ASPECTO E INTEGRIDAD DE LOS EMBALAJES CON SUS CORRESPONDIENTES TROQUELES (aquellos productos que correspondiere) E IDENTIFICAR CON LOGO O NOMBRE DE LA FIRMA PROVEEDORA LA PARTE EXTERNA DE LAS CAJAS O ENVASES

El envase debe ser cerrado o en su defecto si se fracciona estar perfectamente cerrado, sellado y rotulado con nombre del producto y firma proveedora.

ARTICULO 6°: VENCIMIENTO DEL PRODUCTO

El vencimiento de los Medicamentos, Materiales Descartables y Drogas Oncológicas, no deberá ser inferior de doce (12) meses según corresponda la entrega, y el de los Reactivos de Laboratorio no menor a seis (6) meses según corresponda la entrega, a partir de la fecha de entrega.


DR. RODRIGO MOSQUEIRA
Secretaría Oral Administrativa
Sistema Provincial de Salud


C.P.N. JOSÉ ANTONIO GANDUR
SECRETARIO EJECUTIVO
ADMINISTRATIVO CONTABLE
Sistema Provincial de Salud