

CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA

Área de Gestión de Bienes y Servicios

Hospital San Juan de Dios

FORMULARIO PARA LA PRESENTACION DE OFERTAS

LICITACION PUBLICA 2020LN-000004-2102

FORMULA 28 No. 1011

1. CONDICIONES ADMINISTRATIVAS

- 1.1 En la recepción del Área de Gestión de Bienes y Servicios del Hospital San Juan de Dios, sita en el Distrito Hospital, contiguo al Ministerio de Salud, al final de la rampa del antiguo edificio de Rehabilitación, se recibirán ofertas para el proceso 2020LN-000004-2102, en sobre cerrado el día 10 de marzo de 2020 hasta las 8:30 a.m. horas, para la adquisición de DASATINIB (70-100) MG, COMPRIMIDOS., para el servicio de FARMACIA.
- 1.2 El Administrador del Contrato u Orden de Compra será: Dra. Ana Arias Herrera, Directora de Farmacia.
- 1.3 Preferiblemente toda oferta deberá ser presentada mediante este formulario al amparo del Artículo 63 R.L.C.A. escrito a máquina de escribir o computadora.
- 1.4 Las consultas y / ó aclaraciones las podrán efectuar en la Sub. Área de Contratación Administrativa al Teléfono No. 2258-0927.
- 1.5 Rigen Condiciones generales para la contratación administrativa institucional de bienes y servicios desarrollada por todas las unidades desconcentradas y no desconcentradas de la Caja Costarricense de Seguro Social publicadas en el Diario Oficial La Gaceta No. 73 del día 16 de abril del 2009 y todas sus modificaciones
- 1.6 El punto 1.1 debe considerarse variable excluyente.
- 1.7 Señor proveedor aparte de llenar este formulario debe presentar en un documento por separado las especificaciones técnicas del producto por cada ítem ofertado.
- 1.8 Para este Concurso Licitatorio se solicita garantía de participación por un monto de **€1,499,760.00** (un millón cuatrocientos noventa y nueve mil setecientos sesenta colones con 00/100). La misma debe ser depositada en la Unidad de Tesorería del Hospital San Juan de Dios, antes de la fecha y hora indicada para el cierre
- 1.9 Si el oferente deja sin efecto su propuesta sin mediar una causa justa, se aplicará lo dispuesto en el Artículo 100 inciso H de la Ley de Contratación Administrativa
- 1.10 Adjuntar los siguientes requisitos de Ley:
- a- Certificación de la Cuotas Obrero Patronal al día.
 - b- Certificación al día del Fondo de Desarrollo Social y Asignación Familiar (FODESAF) al día.
 - c- Certificación de la Ley 9024 Impuestos sobre Personería Jurídica.
 - d- Copia de la Personería Jurídica.
 - e- Copia de la Cedula Jurídica y o copia de la Cedula Física.
 - f- Certificado EMB emitido por el Ministerio de Salud. (si es requerido)
 - g- En caso de medicamentos de presentar el Certificado de Registro emitido por el Ministerio de Salud.
- 1.11 De resultar adjudicado en la presente contratación, deberá aportar Garantía de Cumplimiento.
- 1.12 Todo proveedor interesado en este concurso deberá estar pendiente de las publicaciones para este concurso en la página web institucional (www.ccss.sa.cr/licitaciones), ya que la Sub Área de Contratación Administrativa no se hace responsable a falta de cualquier comunicación (prorroga, modificación o aclaración), debido a la omisión por parte del interesado de revisar dicha página web.
- 1.13 El Hospital San Juan de Dios, no tolerará conflictos de intereses con personas Físicas ó Jurídicas en ninguna etapa del proceso de Contratación Administrativa".
- 1.14 Todas las entregas deben realizarse en plaza, este hospital no realizará ningún trámite de exoneración

2. CONDICIONES PARTICULARES

Vigencia de la Oferta	120 días hábiles
Tiempo de Entrega	ENTREGAS SEGÚN DEMANDA: Según cartel licitatorio.
Lugar de Entrega	En coordinación con la Sub. Área de Fiscalización Contractual y Trámite de facturas.
Consumo	Compra por un año con posibilidad de prórroga por tres periodos.
Vencimiento	Si, según condiciones del cartel licitatorio.
Garantía	Si, según condiciones del cartel licitatorio.
Muestra	Si, según condiciones del cartel licitatorio.
Literatura	Si, según condiciones del cartel licitatorio.
Catálogo	Si, según condiciones del cartel licitatorio.
Certificados	Si, según condiciones del cartel licitatorio.
Empaque	Si, según condiciones del cartel licitatorio.
Forma de Pago	30 días (Indispensable ser afiliado a SINPE)
Sistema evaluación de ofertas	Cumpliendo técnica y administrativamente, se adjudicará la de menor precio.

3. REQUERIMIENTO TÉCNICOS OBLIGATORIOS DEL BIEN O SERVICIO A CONTRATAR: Según Cartel Licitatorio

4. INFORMACION REQUERIDA DEL OFERENTE

Nombre de la casa comercial	No. Teléfono de la empresa
No. Cédula Jurídica o física	No. Facsímil de la firma
Nombre del Apoderado	Código de Proveedor C.C.S.S.
Numero registro bancario SINPE	Correo Electrónico

5. RESUMEN DEL PRECIO EN PLAZA DE LA OFERTA (La C.C.S.S exenta de impuestos)

Precio Total Ofertado	
Impuesto de Ventas 13%	
Total de la Oferta	

6. DECLARACIONES JURADAS

Declaro bajo juramento que los precios indicados anteriormente son ciertos y definitivos al amparo del artículo 25 del R.L.C.A. y que no me alcanzan las prohibiciones de los artículos 22, 22 Bis y 100 de la Ley de Contratación Administrativa y del Artículo 65 Incisos A, B y C del Reglamento a la Ley de Contratación Administrativa. (Alcances de la Prohibición para contratar con diferentes entidades).

El suscrito acepta y cumple con cada uno de los aspectos técnicos y administrativos solicitados en el presente concurso.

Firma del Oferente o su representante
facultado en la empresa para dicho acto. _____

Elaborado por: Kenia Lindor Monge(10/02/2020)

OFERTA ECONOMICA

PROCESO LICITATORIO 2020LN-0000004-2102

Item	Cantidad	Unidad	Codigo C.C.S.S.	Descripción	Precio Unitario	Precio Total	País de Origen	Marca	Casa Fabricante	Empaque
1	1.00	CN	1-11-41-0087/	DASATINIB 100 MG. ✓						
2	1.00	CN	1-11-41-0092/	DASATINIB 70 MG. ✓						
Observaciones:										
COMPRA SEGÚN DEMANDA AMPARADA AL ART. 162 INCISO B DEL R.L.C.A., COMPRA ANUAL CON POSIBILIDAD DE PRORROGA POR TRES PERIODOS IGUALES.										
Precio sub total de la oferta										
Descuento										
Precio menos descuento										
Precio total de la oferta										
Precio total en letras										

El proveedor deberá tener registrado los códigos aquí indicados, de no estar inscritos deberán registrarse antes de la adjudicación.

Los precios aquí detallados son ciertos y definitivos al amparo del Artículo 25 del R.L.C.A.

Si el suministro aquí solicitado está sujeto a reajuste de precio, en su cotización debe presentar la fórmula matemática en colones (solamente si la oferta es de acuerdo a la circular de la Contraloría publicada en la gaceta # 232 del 2/12/82 para ser valorada.

Cláusula de confidencialidad: Los contratos que ejecuten empresas y / o personas físicas que entreguen o desarrollen productos, deberán mantener la confidencialidad de la información y datos que manejen con ocasión del mismo.

El suscrito acepta v cumple con cada uno de los aspectos técnicos v administrativos solicitados en el presente concurso.

DESGLOSE DE LA ESTRUCTURA DE PRECIOS

PROCESO LICITATORIO 2020LN-000004-2102

Item	Cantidad	Unidad	Codigo C.C.S.S.	Descripcion	Mano de obra % (*)	Insumos %	Gastos Administrativos %	Utilidad %	Total %
1	1.00	CN	1-11-41-0087	DASATINIB 100 MG.					
2	1.00	CN	1-11-41-0092	DASATINIB 70 MG.					

La informacion aqui solicitada en este formulario es de caracter obligatorio y debe ser presentada en la oferta.

Lo anterior, en virtud de lo normado en el punto 3.6., de las Condiciones Generales para la Contratación Administrativa Institucional de Bienes y Servicios desarrollada por todas las unidades desconcentradas y no desconcentradas de la Caja Costarricense de Seguro Social publicadas en el Diario Oficial La Gaceta No. 73 del día 16 de abril del 2009 y todas sus modificaciones, y el numeral 26 del Reglamento a la Ley de Contratación Administrativa.

(*) El porcentaje de mano de obra se aplica cuando se es productor. Se excluye este porcentaje cuando se es distribuidor.


CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL

Hospital San Juan de Dios

Dirección Servicio de Farmacia

Teléfonos: 2547-8339 / Fax: 2223-6854

V CONDICIONES DE LA COMPRA

REQUISITOS DE DEBEN CUMPLIR LAS OFERTAS	
CRITERIO DE EVALUACIÓN: CUMPLE O NO CUMPLE	
REQUISITO INDISPENSABLE: AMBAS PRESENTACIONES DEBEN SER DEL MISMO LABORATORIO FABRICANTE, AQUELLAS OFERTAS QUE NO CUMPLAN CON ESTE REQUISITO QUEDARÁN TÉCNICAMENTE EXCLUIDAS	
A. DESCRIPCIÓN DEL MEDICAMENTO OFRECIDO	
1. Principio activo del medicamento ofrecido	Se debe consignar claramente en la oferta el nombre del principio activo según denominación común internacional (DCI) del medicamento ofrecido. Se valora con fotocopia del registro sanitario de Costa Rica y la muestra del medicamento aportada con la oferta.
2. Potencia o concentración del medicamento ofrecido	Se debe consignar claramente en la oferta la potencia o concentración del medicamento ofrecido. Se valora con fotocopia del registro sanitario de Costa Rica y la muestra del medicamento aportada con la oferta.
3. Forma y presentación farmacéutica del medicamento ofrecido	Se debe describir claramente en la oferta la forma y la presentación farmacéutica del medicamento ofrecido. Se valora con fotocopia del registro sanitario de Costa Rica y la muestra del medicamento aportada con la oferta.
4. Marca registrada del medicamento ofrecido	Se debe consignar el nombre comercial o la marca registrada, si el medicamento ofrecido la tiene. Se valora con fotocopia del registro sanitario de Costa Rica del medicamento ofrecido, la muestra y el inserto o prospecto u otra literatura científico-comercial del medicamento aportada con la oferta.
5. Laboratorio fabricante del medicamento ofrecido	Se debe consignar el nombre del laboratorio fabricante del medicamento ofrecido. Si el medicamento ofrecido es fabricado por un laboratorio y acondicionado en su empaque final por otro laboratorio, se debe consignar esta condición en la oferta. Se valora con fotocopia del registro sanitario del medicamento ofrecido y la muestra del mismo aportada con la oferta.
6. País de origen del laboratorio fabricante del medicamento ofrecido	Se debe consignar el país del laboratorio fabricante del medicamento ofrecido. Si el producto ofrecido es fabricado por un laboratorio y acondicionado en su empaque final por otro laboratorio, se debe consignar también en la oferta, el país donde está ubicado el laboratorio que acondiciona o empaqueta el medicamento. Se valora con fotocopia del registro sanitario de Costa Rica del medicamento ofrecido y la muestra del medicamento aportada con la oferta.
B. EMPAQUE Y DESCRIPCIÓN DEL ROTULADO DEL MEDICAMENTO OFRECIDO	
7. Descripción del empaque primario y de los contenidos de la rotulación del medicamento ofrecido	Se debe describir en la oferta el empaque primario y los contenidos de la rotulación del medicamento ofrecido. Se debe consignar en la oferta, el o los idiomas de la rotulación del empaque primario. No se acepta la muletilla Cumple con los requisitos de la ficha técnica o del rotulado exigido por el Ministerio de Salud. Se valora con la muestra del medicamento, el inserto o prospecto u otra literatura científico-comercial y la fotocopia del registro sanitario de Costa Rica aportada con la oferta.
8. Descripción del empaque secundario y de los contenidos de la rotulación del medicamento ofrecido	Se debe describir en la oferta el empaque secundario y los contenidos de la rotulación del medicamento ofrecido. Se debe consignar en la oferta, el o los idiomas de la rotulación del empaque secundario. No se acepta la muletilla "Cumple con los requisitos de la ficha técnica o del rotulado exigido por el Ministerio de Salud" Se valora con la muestra del medicamento, el inserto o prospecto u otra literatura científico-comercial y la fotocopia del registro sanitario de Costa Rica aportada con la oferta.
C. INFORMACIÓN SOBRE EL MEDICAMENTO OFRECIDO	
9. Muestra (s) del medicamento ofrecido	a) En todo proceso de contratación administrativa por medicamentos se deben aportar muestras del producto que se ofrece


CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL

Hospital San Juan de Dios

Dirección Servicio de Farmacia

Teléfonos: 2547-8339 / Fax: 2223-6854

**REQUISITOS DE DEBEN CUMPLIR LAS OFERTAS
CRITERIO DE EVALUACIÓN: CUMPLE O NO CUMPLE**
REQUISITO INDISPENSABLE: AMBAS PRESENTACIONES DEBEN SER DEL MISMO LABORATORIO FABRICANTE, AQUELLAS OFERTAS QUE NO CUMPLAN CON ESTE REQUISITO QUEDARÁN TÉCNICAMENTE EXCLUIDAS

en la oferta.

b) En la oferta se debe consignar específicamente si la muestra del medicamento aportada corresponde al producto que será suministrado al Hospital en caso de que a la empresa le sea adjudicado el contrato.

 Si por algún motivo justificado no se puede presentar muestra del medicamento ofrecido, se debe consignar en la oferta la explicación correspondiente. La aceptación de la causa justificante queda a criterio técnico de la Dirección del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios. **En este caso, en sustitución de la muestra se puede aportar fotografía o fotocopia a colores del empaque primario y secundario del medicamento**, o bien las artes de los mencionados empaques presentados ante el Ministerio de Salud de Costa Rica.

c) Las muestras de los medicamentos serán sometidas en todos los casos a inspección material, utilizando los sentidos de la vista, el olfato, el tacto y el gusto, para corroborar el cumplimiento de las especificaciones solicitadas. En el caso de que sea necesario, a criterio técnico de la Dirección del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios, las muestras de medicamentos pueden ser sometidas a análisis físicos, químicos y microbiológicos.

d) La muestra será devuelta únicamente si no debe ser sometida a análisis físicos, químicos y microbiológicos.

e) El funcionario que ocupe el puesto de Director del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios es la autoridad encargada de aplicar o solicitar las pruebas a las muestras.

NÚMERO DE MUESTRAS DEL PRODUCTO QUE SE DEBEN APORTAR CON LA OFERTA: 0.1 CN PARA AMBOS ITEMS del medicamento ofrecido en su empaque primario y secundario
10. Literatura científico - comercial del medicamento ofrecido

Se debe aportar el inserto o prospecto del medicamento ofrecido. Este requisito es de cumplimiento obligatorio.

 Se debe aportar adicionalmente, panfletos o material científico-comercial del medicamento ofrecido en idioma español o inglés.

Sólo se acepta literatura científico-comercial que se documente haya sido elaborada por el laboratorio fabricante (original o copia).

11. Condiciones del almacenamiento del medicamento ofrecido

Se debe describir en la oferta: la temperatura, el tipo de instalaciones y otros detalles de las condiciones en que debe almacenarse el medicamento ofrecido.

Se valora con el inserto o prospecto u otra literatura científico-comercial aportada y lo consignado en la rotulación del empaque primario y / o secundario de la muestra.

D. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD DEL MEDICAMENTO OFRECIDO
12. Garantía de fabricación del medicamento ofrecido

 Se debe consignar el certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del laboratorio o certificado de Producto Farmacéutico tipo OMS en la oferta, mediante la cual la empresa proveedora del medicamento garantiza que el laboratorio fabricante del medicamento ofrecido cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura.

13. Garantía y periodo de estabilidad del medicamento ofrecido

Se debe consignar específicamente en la oferta este tipo de garantía, mediante la cual el laboratorio fabricante asegura que el fármaco ofrecido mantiene sus propiedades originales dentro de las especificaciones establecidas en un periodo de tiempo determinado, con relación a su identidad, concentración o potencia, calidad, pureza y apariencia física, según oferta.

Se debe consignar en la oferta el número de meses específicos por los que se garantiza la estabilidad del medicamento con relación a la fecha de ingreso al Almacén Local de Medicamentos del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios.

Se acepta una estabilidad del medicamento mayor o igual a 20 meses al momento de la entrega al Hospital, para todas y cada una de las entregas pactadas.

14. Garantía de seguridad del medicamento ofrecido

Se debe consignar específicamente en la oferta este tipo de garantía, mediante la cual el laboratorio fabricante asegura que el medicamento ofrecido no va a presentar mayor incidencia de reacciones adversas y que tiene igual eficacia y


CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL

Hospital San Juan de Dios

Dirección Servicio de Farmacia

Teléfonos: 2547-8339 / Fax: 2223-6854

**REQUISITOS DE DEBEN CUMPLIR LAS OFERTAS
CRITERIO DE EVALUACIÓN: CUMPLE O NO CUMPLE**
REQUISITO INDISPENSABLE: AMBAS PRESENTACIONES DEBEN SER DEL MISMO LABORATORIO FABRICANTE, AQUELLAS OFERTAS QUE NO CUMPLAN CON ESTE REQUISITO QUEDARÁN TÉCNICAMENTE EXCLUIDAS

efectividad en el uso clínico en seres humanos que lo que reporta la literatura científica internacional para este producto. Como criterio de verificación de este requisito, se utilizará adicionalmente, el reporte de farmacovigilancia (sospecha de reacciones adversas y sospecha de falla farmacéutica) emitido por la Unidad de Farmacovigilancia del Centro de Información de Medicamentos y Farmacoterapéutica del Hospital San Juan de Dios.

15. Garantía de reposición del medicamento ofrecido

Se debe consignar específicamente en la oferta este tipo de garantía, mediante la cual la empresa proveedora del medicamento se compromete a cubrir los defectos o problemas de fabricación y de estabilidades menores a la estipulada en el periodo de estabilidad solicitado. Se debe especificar garantía de reposición para ambos casos.

En el caso de que se tenga que ejecutar una garantía de reposición, la empresa proveedora deberá comprometerse a reponer el medicamento en un plazo máximo de 10 días hábiles posteriores a la comunicación vía fax, correo electrónico o telefónica, que haga el Servicio de Farmacia al respecto.

En el expediente administrativo debe quedar constancia de la comunicación de solicitud de reposición por parte del Fiscalizador del contrato.

16. Garantía de calidad

La empresa proveedora debe comprometerse por escrito a aportar una fotocopia certificada del Informe de Control de Calidad del o de los lotes del medicamento que suministra al Hospital San Juan de Dios con cada una de las entrega que realice. Este documento debe ser emitido por el laboratorio fabricante, consignado en papel membretado del mismo.

17. Garantía de cumplimiento del Reglamento de Control Estatal de Medicamentos

Se debe consignar específicamente en la oferta que el medicamento ofrecido ha cumplido con el Reglamento de Control Estatal de Medicamentos del Ministerio de Salud en relación con el primer lote de comercialización del medicamento en Costa Rica. Se debe aportar fotocopia del documento, tanto del certificado de liberación de primer lote de comercialización como el de exoneración de presentación del mismo, emitido por el Ministerio de Salud como respaldo.

(Decreto Ejecutivo N° 39735-S, Reglamento de Control Estatal de Medicamentos, Ministerio de Salud de Costa Rica, La Gaceta N° 107 del 28 de junio de 2016)

18. Requisito específico para todos los medicamentos antineoplásicos y otros para el tratamiento del cáncer

Para el caso específico de los medicamentos antineoplásicos, se debe aportar los documentos que contengan la información estipulada en la publicación realizada por Sub-Área de Registro Institucional de Proveedores del Área de Planificación de Bienes y Servicios de la Dirección de Aprovisionamiento de Bienes y Servicios de la Gerencia de Logística de la Caja Costarricense de Seguro Social denominada **"Condiciones Específicas para la Adquisición de Medicamentos Denominados Antineoplásicos y Otros Medicamentos de Uso Específico en Patologías Oncológicas y Hemato-Oncológicas"** según publicación en el Diario Oficial La Gaceta N° 182 del 03 de octubre de 2018

E. REGISTROS SANITARIOS DEL MEDICAMENTO Y DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO
19. Registro sanitario del medicamento ofrecido

Aportar original o copia certificada del registro sanitario del medicamento ofrecido extendido por el Ministerio de Salud, vigente y al día al momento del cierre de entrega de ofertas. (Artículo 113 de la Ley General de Salud).

a) En caso de que el registro sanitario del medicamento no coincida con el del medicamento ofertado, se debe adjuntar a su vez, fotocopia certificada del documento de modificación del registro sanitario extendido por el Ministerio de Salud para el medicamento ofrecido. (Artículo 115 de la Ley General de Salud)

b) En caso de que el medicamento ofrecido tenga el registro sanitario vencido, se debe aportar fotocopia certificada del documento de registro sanitario vencido y del documento que demuestre se están realizando los trámites de renovación del registro sanitario ante el Ministerio de Salud de Costa Rica.

c) En caso de que el medicamento ofrecido no tenga registro sanitario en Costa Rica, se debe consignar esta condición en la oferta. La empresa proveedora debe comprometerse a aportar toda la documentación y a cumplir con los requisitos


CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL

Hospital San Juan de Dios

Dirección Servicio de Farmacia

Teléfonos: 2547-8339 / Fax: 2223-6854

**REQUISITOS DE DEBEN CUMPLIR LAS OFERTAS
CRITERIO DE EVALUACIÓN: CUMPLE O NO CUMPLE**
REQUISITO INDISPENSABLE: AMBAS PRESENTACIONES DEBEN SER DEL MISMO LABORATORIO FABRICANTE, AQUELLAS OFERTAS QUE NO CUMPLAN CON ESTE REQUISITO QUEDARÁN TÉCNICAMENTE EXCLUIDAS

estipulados en las normas y procedimientos emitidos por la Caja Costarricense de Seguro Social y el Ministerio de Salud, vigentes a la fecha, que permitan realizar el trámite de solicitud de autorización de importación del medicamento sin registro sanitario, en caso de que el contrato le sea adjudicado a la empresa.

d) Ante la disponibilidad de una oferta válida con un medicamento que cuente con registro sanitario en Costa Rica, las ofertas con medicamentos que no cuenten con registro sanitario en Costa Rica, serán excluidas del concurso en forma automática.

e) La Dirección del Servicio de Farmacia valorará la necesidad o no de solicitar al Ministerio de Salud de Costa Rica la aplicación del artículo 117 de la Ley General de Salud.

20. Certificado de funcionamiento (importación y distribución medicamentos de uso humano) de la empresa oferente

Aportar fotocopia del certificado de funcionamiento de droguería (distribuidora) extendida por el Ministerio de Salud de Costa Rica, vigente y al día al momento del cierre de entrega de ofertas. (Artículo 95 inciso b, artículo 97 y artículo 102 de la Ley General de Salud)

a) Cuando la empresa que participa no tenga la condición de establecimiento farmacéutico tipo droguería, se debe aportar obligatoriamente la fotocopia del certificado de funcionamiento de droguería (distribuidora) extendida por el Ministerio de Salud de Costa Rica, vigente y al día al momento del cierre de entrega de ofertas, del establecimiento farmacéutico tipo droguería que hará la importación-distribución del medicamento a Costa Rica. Esta condición debe ser debidamente consignada y documentada en la oferta.

21. Certificado de operación de la empresa oferente

Aportar fotocopia del certificado de operación de droguería (distribuidora) extendido por el Colegio de Farmacéuticos de Costa Rica, vigente y al día al momento del cierre de entrega de ofertas. (Artículo 95 inciso b, artículo 97 y artículo 102 de la Ley General de Salud)

a) Cuando la empresa que participa no tiene la condición de establecimiento farmacéutico tipo droguería, se debe aportar obligatoriamente la fotocopia del certificado de operación de droguería (distribuidora) extendido por el Colegio de Farmacéuticos de Costa Rica, vigente y al día al momento del cierre de entrega de ofertas, del establecimiento farmacéutico tipo droguería que hará la importación-distribución del medicamento a Costa Rica. Esta condición debe ser debidamente consignada y documentada en la oferta.

22. Certificado de regencia farmacéutica de la empresa oferente

Fotocopia del certificado de regencia farmacéutica de la droguería (distribuidora) extendido por el Colegio de Farmacéuticos de Costa Rica, vigente y al día al momento del cierre de entrega de ofertas. (Artículo 96 de la Ley General de Salud)

Cuando la empresa que participa no tiene la condición de establecimiento farmacéutico tipo droguería, se debe aportar obligatoriamente la fotocopia del certificado de regencia farmacéutica de la droguería (distribuidora) extendido por el Colegio de Farmacéuticos de Costa Rica, vigente y al día al momento del cierre de entrega de ofertas, del establecimiento farmacéutico tipo droguería que hará la importación-distribución del medicamento a Costa Rica. Esta condición debe ser debidamente consignada y documentada en la oferta.

F. CONDICIONES DE LA ENTREGA DEL MEDICAMENTO OFRECIDO
22. Tiempo y forma de la entrega PARA AMBOS ITEMS

- **Modalidad de contrato:** Entregas según demanda del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios

- **Número de entregas:** Según demanda del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios.

- **Identificación del lugar para las entregas:**

Pre recepción: Bodega de ingreso de la Sub Área de Fiscalización Contractual y Trámites de Facturación del Área de Gestión de Bienes y Servicios, Hospital San Juan de Dios.

Recepción definitiva: Almacén Local de Medicamentos del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios.


CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL

Hospital San Juan de Dios

Dirección Servicio de Farmacia

Teléfonos: 2547-8339 / Fax: 2223-6854

**REQUISITOS DE DEBEN CUMPLIR LAS OFERTAS
CRITERIO DE EVALUACIÓN: CUMPLE O NO CUMPLE**
REQUISITO INDISPENSABLE: AMBAS PRESENTACIONES DEBEN SER DEL MISMO LABORATORIO FABRICANTE, AQUELLAS OFERTAS QUE NO CUMPLAN CON ESTE REQUISITO QUEDARÁN TÉCNICAMENTE EXCLUIDAS

Vigencia: El documento contractual rige a partir del día hábil siguiente a la notificación que realice el Área de Gestión de Bienes y Servicios al Contratista sobre la disponibilidad para retirar la orden de compra o contrato.

- **Entregas:** Actualmente se encuentra en vigencia el procedimiento licitatorio número 2016LA-000013-2102, mismo que finaliza su ejecución contractual el próximo 16/05/2020. Las entregas de esta nueva contratación rigen a partir del día posterior hábil de la fecha en mención, bajo los siguientes términos:

Las entregas serán desde el inicio según demanda del Servicio **PARA AMBOS ITEMS**, el contratista contará con 5 días hábiles máximo para efectuar la entrega, contabilizados a partir del día hábil siguiente de la solicitud de pedido, remitida vía correo electrónico o facsímil por la Sub Área de Fiscalización Contractual y Trámites de Facturación del Área de Gestión de Bienes y Servicios, Hospital San Juan de Dios. Cuando así proceda, el contratista contará con 10 días hábiles posteriores al día hábil siguiente de la notificación que realice el Almacén Local de Medicamentos del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios sobre la autorización de la aplicación del artículo 117 de la Ley General de Salud para la importación del medicamento, para hacer efectiva la entrega. El resto de las entregas se realizarán según demanda del Servicio, máximo 5 días hábiles contabilizados a partir del día hábil siguiente de la solicitud de pedido, remitida vía correo electrónico o facsímil por la Sub Área de Fiscalización Contractual y Trámites de Facturación del Área de Gestión de Bienes y Servicios, Hospital San Juan de Dios.

En caso de que el medicamento no cuente con Registro Sanitario y deba tramitarse permiso para la importación del medicamento amparado al artículo 117 de la Ley General de Salud, el contratista debe presentar máximo 02 días hábiles, contados a partir del día hábil siguiente de recibir la comunicación de la disponibilidad para el retiro del contrato o la orden de compra, los documentos requeridos para el trámite directamente en el Almacén Local de Medicamentos del Hospital San Juan de Dios.

- **Plazo del contrato:** Un año con posibilidad de prórroga por tres periodos iguales. Para los posibles periodos de prórroga, se continuará con entregas según demanda del Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios. El contratista contará máximo con 5 días hábiles posteriores a la solicitud de pedido remitido vía correo electrónico o vía facsímil por la Sub Área de Fiscalización Contractual y Trámites de Facturación del Área de Gestión de Bienes y Servicios, Hospital San Juan de Dios, para efectuar la entrega.

24. Cantidad ofrecida

Se debe consignar en la oferta la cantidad del medicamento ofrecida según unidad de medida del fármaco establecida por la Caja Costarricense de Seguro Social o por el Hospital San Juan de Dios.

IV. MODALIDAD DEL CONTRATO DE SUMINISTRO

1. Esta compra se hará al amparo del artículo 162 inciso b (Modalidades del contrato de suministro) del Reglamento de la Ley de Contratación Administrativa y artículo 139 inciso a en razón de que la opción propuesta es la única apropiada y no solo la más conveniente

2. Informe general de consumos (cientos) del medicamento a adquirir:

DESCRIPCION	I SEMESTRE 2019	JULIO A OCTUBRE 2019
ITEM 2 DASATINIB 100 MG COMPRIMIDOS	6.3	3.9
ITEM 1 DASATINIB 70 MG	0	0.6

SERVICIO DE FARMACIA

 Dra. Patricia Zeledón Fonseca
Directora a.i

 C.C.S.S.
HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS
FARMACIA


CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL

Hospital San Juan de Dios

Dirección Servicio de Farmacia

Teléfonos: 2547-8339 / Fax: 2223-6854

**PONDERACIÓN DE LAS OFERTAS
PROCEDIMIENTO DE CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA
ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS**
I IDENTIFICACIÓN DE LA COMPRA

Medicamento	ITEM 1 DASATINIB 100 MG ITEM 2 DASATINIB 70 MG COMPRIMIDOS
Fecha de solicitud según documento	07/11/ 2019
Código	ITEM 1 DASATINIB 100 MG 1-11-41-0087 ITEM 2 DASATINIB 70 MG COMPRIMIDOS 1-11-41-0092
Condición del producto	Fármaco no incluido en la Lista Oficial de Medicamentos de la Caja Costarricense de Seguro Social, con autorización de suministro, con cargo Institucional por caso por paciente, por el Comité Central de Farmacoterapia de la Caja Costarricense o Comité Local de Farmacoterapia del Hospital San Juan de Dios en casos de continuación de tratamiento.
Partida presupuestaria	Partida 2245
Categoría del medicamento	Se utiliza para el tratamiento de carcinoma de próstata avanzado. Cáncer de mama (pre y peri-menopáusicas). Endometriosis. Fibroma uterino. Disminución del grosor del endometrio antes de su ablación. Reproducción asistida: supresión del control hipofisario en la preparación para la ovulación.
Cantidad estimada por año	ITEM 1 DASATINIB 100 MG 14.40 CN ITEM 2 DASATINIB 70 MG COMPRIMIDOS 3.60 CN
Fecha de envío de la solicitud	18 de noviembre de 2019
Número de nota	SF.HSJD 2493-11-2019

PONDERACIÓN DE LAS OFERTAS

Con base en los artículos 55 y 84 de la LRCA en cuanto a la evaluación y calificación de las ofertas establece que el oferente debe adjuntar toda la información y la documentación que se solicite en el cartel, así como todo aquello que estime necesario para verificar el cumplimiento de cada uno de los aspectos que será evaluado.

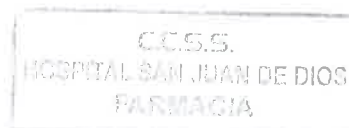
No serán consideradas para la evaluación las ofertas que presenten incumplimientos que impliquen infracciones sustanciales al cartel o al ordenamiento jurídico vigente en la materia.

Una vez que el Área de Gestión de Bienes y Servicios del Hospital San Juan de Dios ha realizado el estudio administrativo-legal y el Servicio de Farmacia del Hospital San Juan de Dios ha realizado el estudio técnico, siendo éste último el órgano responsable de emitir la recomendación técnica al respecto, y ambos órganos hayan excluido las ofertas que no cumplen con las especificaciones técnicas señaladas en el cartel o con las normas jurídicas vigentes en la materia, entre las ofertas que cumplan con todo lo anterior, se adjudicará la de menor precio.

La Administración podrá adjudicar una oferta de mayor precio, en relación al inciso anterior, siempre y cuando exista debidamente razonado y documentado, un criterio técnico que respalde y recomiende tal acto.

SERVICIO DE FARMACIA

Dra. Patricia Zeledón Fonseca
Directora a.i



Cc: Archivo/ayah

	COMISIÓN FICHAS TÉCNICA DE MEDICAMENTOS CCSS Versión CFT 0	Sustituye Versión 0
	Dasatinib 100mg comprimidos 1-11-41-0087	Página de 3

1. DESCRIPCIÓN GENERAL DEL MEDICAMENTO

- 1.1. **Presentación del producto:** Dasatinib 100mg, comprimidos recubiertos
- 1.2. **Vía de administración:** vía oral
- 1.3. **Vida útil:** La vigencia del medicamento debe ser no menor a 20 meses al momento de su entrega en el servicio de farmacia.

2. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

- 2.1. **Método de análisis de calidad del medicamento:** debe cumplir con las especificaciones de calidad según los requisitos establecidos en la farmacopea oficial última edición y sus suplementos a la cual se acoge, o con las especificaciones de calidad propias del fabricante. Lo anterior, de acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario vigente, emitido por el Ministerio de Salud de Costa Rica.
- 2.2. **Fórmula cualitativa-cuantitativa:** El oferente que participe en la licitación, deberá adjuntar junto con la oferta, una copia de la fórmula cualitativa-cuantitativa certificada por el responsable de Control de Calidad del laboratorio fabricante del producto y que corresponda con la declarada ante el Ministerio de Salud de Costa Rica.
- 2.3. **Almacenamiento:** Conservar a una temperatura inferior a 30°C. Conservar fuera del alcance de los niños.
- 2.4. **Artes y muestra:** El oferente que participe en la licitación debe entregar junto con la oferta las artes del etiquetado del empaque primario y secundario. En caso que el Servicio de Farmacia lo considere necesario, también podrá solicitar una muestra del producto como se comercializa.

3. EMPAQUE

- 3.1 **Empaque primario:** Blister o foil de aluminio o similar que contenga 10 a 15 comprimidos ó frasco de polietileno con 30 a 60 comprimidos,

3.1.1 **Características del empaque primario:**

Blister que garantice la calidad, esterilidad y la estabilidad del producto hasta su fecha de vencimiento.

3.1.2 **Características del etiquetado:**


El envase se rotulará con impresión directa, o etiquetas adhesivas impresas, de papel o plástico, firmemente adheridas.


En caso de impresión, debe ser nítida, indeleble al manejo usual, contrastante y fácilmente legible.

3.1.3 **Rotulación del empaque primario:**

La rotulación del frasco debe indicar como mínimo:

- Nombre genérico
- Concentración
- Vía de administración oral
- Nombre ó siglas del laboratorio fabricante
- Número de lote

Elaborado por: Dra. Ariana Chaves Duarte Fecha: 30-10-2019		Hospital San Juan de Dios Servicio de Farmacia Centro de Información de Medicamentos
---	---	---

	COMISIÓN FICHAS TÉCNICA DE MEDICAMENTOS CCSS Versión CFT 0	Sustituye Versión 0
	Dasatinib 100mg comprimidos 1-11-41-0087	Página de 3

- Fecha de vencimiento o expiración
- Condiciones de almacenamiento
- Registro Sanitario del Ministerio de Salud de Costa Rica

3.2 EMPAQUE SECUNDARIO

3.2.1 Características del empaque secundario:

Caja de cartón u otro material resistente o caja individual de cartulina, con bandas u otros recursos necesarios que garanticen la inviolabilidad del contenido. El tamaño del empaque debe ser congruente con el contenido.

3.2.2 Características de la rotulación del empaque secundario:

El empaque secundario se rotulará con impresión directa, o etiquetas adhesivas impresas, de papel o plástico, firmemente adheridas.

3.2.3 Rotulación del empaque secundario:

La rotulación del empaque debe estar en caras contiguas u opuestas (no debe funcionar como sello de seguridad), de un tamaño proporcional al empaque, que permitan la lectura horizontal y rápida.

Debe indicar como mínimo:

- Nombre genérico
- Concentración
- Vía de administración oral
- Cantidad de tabletas
- Nombre ó siglas del laboratorio fabricante y país de origen
- Número de lote
- Código del medicamento
- Fecha de vencimiento o expiración

4. REGISTRO SANITARIO

4.1. Registro Sanitario: Adjuntar original o copia certificada del Registro Sanitario de Dasatinib 100mg, vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un período que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, debe estar siempre vigente ante la Caja Costarricense de Seguro Social. El certificado de registro sanitario debe coincidir con el bien ofertado en cuanto a empaque primario y secundario. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

5. OTROS:

Elaborado por: Dra. Ariana Chaves Duarte Fecha: 30-10-2019		Hospital San Juan de Dios Servicio de Farmacia Centro de Información de Medicamentos
---	---	---


	COMISIÓN FICHAS TÉCNICA DE MEDICAMENTOS CCSS Versión CFT 0	Sustituye Versión 0
	Dasatinib 100mg comprimidos 1-11-41-0087	Página de 3

- 5.1. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura:** el oferente debe presentar junto con la oferta, certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente, emitido por la Autoridad Regulatoria del país de origen.
- 5.2. Certificado de Análisis:** el oferente adjudicado, cada vez que entregue producto en el servicio de farmacia, debe presentar el certificado de análisis de cada lote entregado, que incluya la totalidad de pruebas según las especificaciones de calidad correspondientes y debidamente certificado por el responsable de Control de Calidad del laboratorio fabricante.

Elaborado por:
Dra. Ariana Chaves Duarte
Fecha:
30-10-2019



Hospital San Juan de Dios
Servicio de Farmacia
Centro de Información de Medicamentos

	COMISIÓN FICHAS TÉCNICA DE MEDICAMENTOS CCSS Versión CFT 0	Sustituye Versión 0
	Dasatinib 70mg comprimidos 1-11-41-0092	Página de 3

1. DESCRIPCIÓN GENERAL DEL MEDICAMENTO

- 1.1. **Presentación del producto:** Dasatinib 70mg, comprimidos recubiertos
- 1.2. **Vía de administración:** vía oral
- 1.3. **Vida útil:** La vigencia del medicamento debe ser no menor a 20 meses al momento de su entrega en el servicio de farmacia.

2. ESPECIFICACIONES DE CALIDAD:

- 2.1. **Método de análisis de calidad del medicamento:** debe cumplir con las especificaciones de calidad según los requisitos establecidos en la farmacopea oficial última edición y sus suplementos a la cual se acoge, o con las especificaciones de calidad propias del fabricante. Lo anterior, de acuerdo con lo autorizado en su Registro Sanitario vigente, emitido por el Ministerio de Salud de Costa Rica.
- 2.2. **Fórmula cualitativa-cuantitativa:** El oferente que participe en la licitación, deberá adjuntar junto con la oferta, una copia de la fórmula cualitativa-cuantitativa certificada por el responsable de Control de Calidad del laboratorio fabricante del producto y que corresponda con la declarada ante el Ministerio de Salud de Costa Rica.
- 2.3. **Almacenamiento:** Conservar a una temperatura inferior a 30°C. Conservar fuera del alcance de los niños.
- 2.4. **Artes y muestra:** El oferente que participe en la licitación debe entregar junto con la oferta las artes del etiquetado del empaque primario y secundario. En caso que el Servicio de Farmacia lo considere necesario, también podrá solicitar una muestra del producto como se comercializa.

3. EMPAQUE

- 3.1 **Empaque primario:** Blister o foil de aluminio o similar que contenga 10 a 15 comprimidos ó frasco de polietileno con 30 a 60 comprimidos,

3.1.1 Características del empaque primario:

Blister que garantice la calidad, esterilidad y la estabilidad del producto hasta su fecha de vencimiento.

3.1.2 Características del etiquetado:

El envase se rotulará con impresión directa, o etiquetas adhesivas impresas, de papel o plástico, firmemente adheridas.

En caso de impresión, debe ser nítida, indeleble al manejo usual, contrastante y fácilmente legible.

3.1.3 Rotulación del empaque primario:

La rotulación del frasco debe indicar como mínimo:

- Nombre genérico
- Concentración
- Vía de administración oral
- Nombre ó siglas del laboratorio fabricante
- Número de lote

Elaborado por: Dra. Ariana Chaves Duarte Fecha: 30-10-2019	Hospital San Juan de Dios Servicio de Farmacia Centro de Información de Medicamentos
---	---

	COMISIÓN FICHAS TÉCNICA DE MEDICAMENTOS CCSS Versión CFT 0	Sustituye Versión 0
	Dasatinib 70mg comprimidos 1-11-41-0092	Página de 3

- Fecha de vencimiento o expiración
- Condiciones de almacenamiento
- Registro Sanitario del Ministerio de Salud de Costa Rica

3.2 EMPAQUE SECUNDARIO

3.2.1 Características del empaque secundario:

Caja de cartón u otro material resistente o caja individual de cartulina, con bandas u otros recursos necesarios que garanticen la inviolabilidad del contenido. El tamaño del empaque debe ser congruente con el contenido.

3.2.2 Características de la rotulación del empaque secundario:

El empaque secundario se rotulará con impresión directa, o etiquetas adhesivas impresas, de papel o plástico, firmemente adheridas.

3.2.3 Rotulación del empaque secundario:

La rotulación del empaque debe estar en caras contiguas u opuestas (no debe funcionar como sello de seguridad), de un tamaño proporcional al empaque, que permitan la lectura horizontal y rápida.

Debe indicar como mínimo:


- Nombre genérico
- Concentración
- Vía de administración oral
- Cantidad de tabletas
- Nombre ó siglas del laboratorio fabricante y país de origen
- Número de lote
- Código del medicamento
- Fecha de vencimiento o expiración

4. REGISTRO SANITARIO

4.1. Registro Sanitario: Adjuntar original o copia certificada del Registro Sanitario de Dasatinib 70mg, vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un periodo que no afecte el proceso de la contratación y de las entregas, por tanto, debe estar siempre vigente ante la Caja Costarricense de Seguro Social. El certificado de registro sanitario debe coincidir con el bien ofertado en cuanto a empaque primario y secundario. En caso de no coincidir adjuntar a su vez la ampliación del Registro Sanitario.

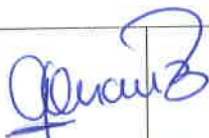
5. OTROS:

Elaborado por: Dra. Ariana Chaves Duarte Fecha: 30-10-2019		Hospital San Juan de Dios Servicio de Farmacia Centro de Información de Medicamentos
---	---	---

	COMISIÓN FICHAS TÉCNICA DE MEDICAMENTOS CCSS Versión CFT 0	Sustituye Versión 0
	Dasatinib 70mg comprimidos 1-11-41-0092	Página de 3

- 5.1. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura:** el oferente debe presentar junto con la oferta, certificado de Buenas Prácticas de Manufactura vigente, emitido por la Autoridad Regulatoria del país de origen.
- 5.2. Certificado de Análisis:** el oferente adjudicado, cada vez que entregue producto en el servicio de farmacia, debe presentar el certificado de análisis de cada lote entregado, que incluya la totalidad de pruebas según las especificaciones de calidad correspondientes y debidamente certificado por el responsable de Control de Calidad del laboratorio fabricante.

Elaborado por:
Dra. Ariana Chaves Duarte
Fecha:
30-10-2019



Hospital San Juan de Dios
Servicio de Farmacia
Centro de Información de Medicamentos

CONTRATACION ADMINISTRATIVA <small>ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS</small>		CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS SUB ÁREA DE CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA TEL: 2547-82-83		SCA-C-07	
RECIBO DE OFERTAS PARA COMPRAS DIRECTAS, LICITACIONES ABREVIADAS Y LICITACIONES NACIONALES					
Casa Comercial					
Numero de concurso					
Apertura	Fecha	Hora			
Entrega muestra	Si		No		
Entregada por:					
Recibida por:					
Hora y fecha de recibido					

CONTRATACION ADMINISTRATIVA <small>ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS</small>		CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS SUB ÁREA DE CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA TEL: 2547-82-83		SCA-C-07	
RECIBO DE OFERTAS PARA COMPRAS DIRECTAS, LICITACIONES ABREVIADAS Y LICITACIONES NACIONALES					
Casa Comercial					
Numero de concurso					
Apertura	Fecha	Hora			
Entrega muestra	Si		No		
Entregada por:					
Recibida por:					
Hora y fecha de recibido					

CONTRATACION ADMINISTRATIVA ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS		CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS SUB ÁREA DE CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA TEL: 2547-82-83		SCA-C-06
RECIBO DE MUESTRAS PARA DE COMPRAS DIRECTAS, LICITACIONES ABREVIADAS Y LICITACIONES NACIONALES				
Casa Comercial				
Numero de concurso				
Apertura:	Fecha	Hora		
Cantidad:				
Descripción del artículo:				
Recibido por				
Hora y fecha de recibido				

CONTRATACION ADMINISTRATIVA ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS		CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS SUB ÁREA DE CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA TEL: 2547-82-83		SCA-C-06
RECIBO DE MUESTRAS PARA DE COMPRAS DIRECTAS, LICITACIONES ABREVIADAS Y LICITACIONES NACIONALES				
Casa Comercial				
Numero de concurso				
Apertura:	Fecha	Hora		
Cantidad:				
Descripción del artículo:				
Recibido por				
Hora y fecha de recibido				

CONTRATACION ADMINISTRATIVA ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS		CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL HOSPITAL SAN JUAN DE DIOS ÁREA DE GESTIÓN DE BIENES Y SERVICIOS SUB ÁREA DE CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA TEL: 2547-82-83		SCA-C-06
RECIBO DE MUESTRAS PARA DE COMPRAS DIRECTAS, LICITACIONES ABREVIADAS Y LICITACIONES NACIONALES				
Casa Comercial				
Numero de concurso				
Apertura:	Fecha	Hora		
Cantidad:				
Descripción del artículo:				
Recibido por				
Hora y fecha de recibido				