



cf

República Oriental del Uruguay
Ministerio de Economía y Finanzas

Montevideo, 10 de agosto de 2012

COMUNICADO Nº 1 A LOS SEÑORES PROVEEDORES

LLAMADO Nº 22/2012 "SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS – GRUPO 3"

En función de las consultas realizadas por varios proveedores, se comunican las siguientes aclaraciones y modificaciones al Pliego de Condiciones Particulares y Anexos:

HIDROXIETILALMIDÓN Y/O POLIHIDROXIETILALMIDÓN 6% INYECTABLE

Se incorpora el ítem "Hidroxiethylalmidón y/o polihidroxiethylalmidón 6% inyectable" con una demanda anual de 480 unidades.

Ítem Nº 22 "LISINOPRIL 10 MG COMPRIMIDOS":

Se rectifica la columna "Concentración" donde dice 400 MG debe decir 10 MG.

Se ratifica la no inclusión de Lisinopril 20 MG Comprimidos, ya que no cuenta con demanda de los Organismos participantes del Llamado.

Ítem Nº 169 "MUPIROCINA 2 % TÓPICO CUTÁNEO"

Se modifica la columna "Forma farmacéutica" del ítem en cuestión: donde dice Crema, debe decir Crema/ungüento.

Ítems Nºs 504 Y 512

En virtud de la modificación de demanda remitida por la Dirección Nacional de Sanidad Policial, se rectifican las cantidades totales demandadas de los siguientes ítems:

Ítem Nº 504 "Solución isotónica de cloruro de sodio x 50 ml": 380.600 unidades.

Item Nº 512 "Agua para inyectable x 50 ml": 185.980 unidades.

CONSTANCIAS DE HABILITACIÓN

Respecto a la consulta realizada sobre el uso de las Constancias de habilitación para comercializar productos emitidas por el Ministerio de Salud Pública y presentadas en oportunidad de los Llamados N°s 6/2012 y 14/2012, esta Unidad comunica que ha consultado al Ministerio de Salud Pública, quien ha informado que las mismas son válidas para el Llamado N°22/2012, por lo que no deben tramitarse específicamente para este Llamado.

Se responde a LABORATORIO LIBRA

Consulta sobre la inclusión en este Grupo de los preparados de alimentación parenteral con lípidos de aceite de pescado.

Podrá ofertarse como alternativa en sus distintas variantes. Su ajuste a lo solicitado será evaluado al momento del estudio de las ofertas por la Comisión Asesora Técnica.

Consulta sobre la inclusión de preparados de alimentación parenteral que contengan glutamina y preparados de alimentación parenteral que contengan triglicéridos de cadena media.

Podrán ofertarse como alternativa en los ítems de "Preparado Alimentación parenteral" en sus distintas volúmenes y su ajuste a lo solicitado y a las necesidades de los distintos Centros, será evaluado al momento del estudio de las ofertas por la Comisión Asesora Técnica.

Se responde a LABORATORIO CIBELES

Ítem N° 360 "Suplemento Nutricional (Complemento Balanceado) con o sin fibra polvo": se ratifica la descripción publicada que contempla ambas opciones.

Ítem N° 372 "Suplementos nutricionales hipercalóricos líquido enteral": se ratifica la descripción publicada, debido a que se trata de un preparado a ser administrado por sonda nasogástrica, siendo la presentación líquida la más conveniente para su uso inmediato; por otra parte ningún Centro expresó la necesidad de contar con un suplemento hipercalórico hiperprotéico en polvo, por lo que no se incluyó en esta oportunidad.

Respecto de la incorporación de su producto Regulamax, se informa que ningún Organismo tiene incluido en su Vademécum el producto Fibra dietaria soluble en polvo para nutrición oral y/o enteral, por lo que no se incluyó en esta oportunidad.



Se responde a LABORATORIO PFIZER

Etanercept 25 y 50 mg.: Se ratifica la no inclusión del medicamento Etanercept, por no ser demandado por los Organismos participantes del Llamado, para otros usos no contemplados en el Fondo Nacional de Recursos.

Se responde a LABORATORIOS LACE

Se ratifican las cantidades demandadas en los ítems N°s 498 "Solución Isotónica de Cloruro de Sodio x 100 ml Frasco/Envase flexible" y 499 "Solución Isotónica de Cloruro de Sodio x 1000 ml Frasco/Envase flexible".

Se responde a LIDERTIS

Consulta sobre el ítem N° 496 "Solución hipertónica de Cloruro de sodio 7% X 4-5 ml", respecto del cual dispone de una vía distinta de administración.

Podrá ofertarse como alternativa y su ajuste a lo solicitado será evaluado al momento del estudio de las ofertas por la Comisión Asesora Técnica.

Se responde a ANTIA MOLL

Se ratifica la descripción del ítem N° 197 "Betametasona o Dexametasona con neomicina o gentamicina y antimicótico tópico cutáneo", informando que el uso de la Hidrocortisona se contempla en el ítem N° 203 "Hidrocortisona 1% Tópico cutáneo".

Se responde a GRAMÓN BAGÓ

Se ratifica la demanda del ítem N° 353 "Fórmula para lactante en base a leche de vaca estándar polvo", informando que la misma está expresada en unidades físicas de acuerdo al consumo histórico disponible.

Se responde a FÁRMACO URUGUAYO

Consulta qué cantidades de dispositivos de administración deben entregarse y en qué forma respecto de los **ítems N°s 324** "Insulina cristalina humana 100 UI/ML Inyectable SC Cartucho" y **332** "Insulina NPH humana 100 UI/ML Inyectable SC".

Se informa que el proveedor deberá entregar un dispositivo de administración por paciente y por cada tipo de insulina con la primera entrega de la medicación, sin perjuicio de que durante el transcurso del Llamado pueda requerirse su reposición. Se estima que el número de pacientes es de aproximadamente 5.000.

Se responde a VEREFIX

Se ratifican las cantidades demandadas respecto de los **ítems N°s 58** "Labetalol 20 MG/AMP Inyectable IV" y **59** "Labetalol 200 MG comprimidos".

Se responde a URUFARMA

Se ratifican las cantidades demandadas respecto del **ítem N° 253** "Anticonceptivos combinados trifásicos".

Debido a las modificaciones realizadas en el Objeto de la compra, se sustituyen los siguientes documentos:

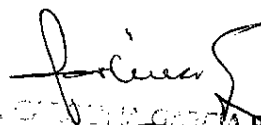
- 1) "Anexo I – FORM COMP.103 Objeto de la Compra V04.xls" y
- 2) "Anexo II – FORM. COMP.105 Presentación de Oferta Económica V06.xls",

por los que se adjuntan al presente Comunicado:

- 1) "Anexo I – FORM COMP.103 Objeto de la Compra V05.xls" y
- 2) Anexo II – FORM. COMP.105 Presentación de Oferta Económica V07.xls".

No se tomarán en cuenta las ofertas que sean presentadas en las versiones sustituidas.

El presente comunicado se considera parte integrante del Pliego de Condiciones Particulares.


GABRIELA GARCÍA PARODI
Directora Ejecutiva de UCA