

## Pliego de Bases y Condiciones Particulares para la adquisición de medicamentos

**LA DROGUERÍA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA del  
LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO SOCIEDAD DEL  
ESTADO (L.I.F. S.E.), convoca a la Licitación Pública N° 04/23, por cuenta y  
orden del Ministerio de Salud de la Provincia de Santa Fe, según especificaciones y  
pliegos agregados al Legajo N° 548/23**

### **1. Objeto de la contratación.**

Adquisición de medicamentos *según detalle y especificaciones (ver anexo I).*

Reglón nº	Descripción	Cantidad total solicitada
1	ACENOCUMAROL 4 mg COMP	72.000
2	ACETILSALICÍLICO ÁCIDO (ASPIRINA) 100 mg COMP	1.497.000
3	AGUA DESTILADA 10 ml AMP IM EV	94.100
4	AGUA DESTILADA 5 ml AMP IM EV	31.000
5	AMIODARONA 200 mg COMP	54.000
6	AMITRIPTILINA 25 mg COMP	340.000
7	AMLODIPINA 10 mg COMP	1.027.000
8	AMPICILINA 1 G + SULBACTAM 0,5 G F A LIOF IM EV	21.100
9	AMPICILINA 1 G F A LIOF IM EV	38.900
10	ATracurium BESILATO 50 MG / 5 ML AMP EV	35.300
11	AZATIOPRINA 50 MG COMP	54.800
12	BACLOFENO 10 mg COMP	130.000
13	BIPERIDENO 2 mg COMP	234.400
14	BISOPROLOL 5 mg COMP	108.660
15	BUDESONIDE 200 MCG / DOSIS AEROSOL X 200 DOSIS	29.200
16	CALCIO CARBONATO 1250 mg COMP (CALCIO ELEMENTAL 500 mg)	139.500
17	CARBAMACEPINA 200 mg COMP	617.070
18	CARVEDILOL 25 mg COMP	133.000
19	CARVEDILOL 6,25 mg COMP	374.850
20	CEFALOTINA 1 G F A LIOF IM EV	36.100
21	CILOSTAZOL 100 MG COMP	78.600
22	CIPROFLOXACINA 200 mg / 100 ml SACHET EV	37.750
23	CIPROFLOXACINA 500 mg COMP	123.000
24	CITALOPRAM 20 mg COMP	8.008
25	CLARITROMICINA 250 MG/5 ML SUSP X 60 ML	4.500

26	CLARITROMICINA 500 MG F A LIOF EV	6.450
27	CLINDAMICINA 600 mg / 4 ml AMP EV/IM	21.100
28	CLOBAZAM 10 mg COMP	82.800
29	CLONAZEPAM 0,5 mg COMP	272.500
30	CLONAZEPAM 2 mg COMP	714.000
31	CLOPIDOGREL 75 MG COMP	79.710
32	CLORPROMAZINA 100 mg COMP	6.000
33	CLOTIAPINA 40 mg COMP	172.410
34	DIAZEPAN 10 mg / 2 ml AMP EV/IM	8.900
35	DICLOFENAC 75 mg / 3 ml AMP EV/IM	140.500
36	DIFENHIDRAMINA 50 mg COMP/CAPS	241.350
37	DIFENHIDRAMINA 10 mg/ml AMP IM EV SC x 1 ml	41.100
38	DIFENHIDRAMINA 12.5 MG /5 ML SUSP. X 120 ML	26.800
39	DIGOXINA 0.25 mg COMP	44.000
40	DIPIRONA 1 G / 2 ML AMP IM EV	98.400
41	DOXICICLINA 100 mg COMP	59.000
42	ENOXAPARINA SODICA 40 MG JER PRELLENADA SC	6.630
43	FENITOINA SODICA (DIFENILHIDANTOINA) 100 mg COMP /CAPS	565.000
44	FENOXIMETILPENICILINA 1,5 MUI COMP	24.000
45	FENTANILO 0,25 MG / 5 ML AMP IM EV	110.000
46	FLUOXETINA 20 mg COMP	232.290
47	FOLICO ACIDO 5 mg comp	125.000
48	FORMOTEROL FUMARATO 6 MCG + BUDESONIDE 200 MCG- POLVO PARA INHALAR- CAPS (c/ aplicad) X 1 UNIDAD	622.000
49	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO 4.5 mcg/dosis + BUDESONIDE 160 mcg (DOSIS LIBERADA 6/200)/ dosis- SUSP PRESURIZADA PARA INHALACION ORAL ENV X 120 DOSIS	32.800
50	GABAPENTIN 300 MG COMP/CAPS	108.990
51	GEMFIBROZIL 600 mg COMP	208.500
52	HALOPERIDOL 5 mg / 1 ml AMP EV	12.300
53	HALOPERIDOL DECANOATO 150 mg/ 3ml IM	2.000
54	HIDROXICLOROQUINA 200 MG COMP	228.060
55	HIERRO (SULFATO FERROSO) 200 mg COMP	522.500
56	HIOSCINA BUTIL BROMURO 20 mg / 1 ml AMP EV/IM	84.400
57	INSULINA ASPARTICA 100 UI/ML LAPICERA PRELLENADA	2.700
58	INSULINA GLARGINA 100 UI/ML LAPICERA PRELLENADA	2.850
59	INSULINA HUMANA CTE 100 UI/ML F A X 10 ML	2.700
60	INSULINA HUMANA NPH 100 UI /ML F A X 10 ML	30.110
61	INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML LAPICERA PRELLENADA X 3 ML SC	24.895
62	LACTULOSA 65 G /100 ML SUSP X 120 ML	10.488
63	LAGRIMAS ARTIFICIALES COLIRIO X 10 ML - 15 ML	3.205
64	LAMOTRIGINA 100 mg COMP	284.520
65	LATANOPROST 0.005% COLIRIO X 2.5 ML	4.540
66	LEFLUNOMIDA 20 mg COMP	61.290

67	LEVETIRACETAM 1 g COMP RANURADO	109.200
68	LEVETIRACETAM 500 mg COMP RANURADO	21.060
69	LEVODOPA 250 mg + CARBIDOPA 25 mg COMP	85.740
70	LEVOMEPROMAZINA 25 mg COMP	372.150
71	LEVOTIROXINA 100 mcg COMP	1.783.600
72	LEVOTIROXINA 25 mcg COMP	216.150
73	LEVOTIROXINA 50 mcg COMP	622.700
74	LIDOCAINA 1 % 50 mg / 5 ml AMP EV/IM	17.300
75	LITIO CARBONATO 300 MG COMP	15.000
76	LORAZEPAM 2,5 MG COMP	793.200
77	LORAZEPAN 4 mg/ ml AMP EV/IM	50.300
78	MEBENDAZOL 20 mg / ml JBE x 30 ml	28.000
79	METIMAZOL 20 mg COMP	108.210
80	METIMAZOL 5 MG COMP	236.000
81	METOCLOPRAMIDA 0,5% GOTAS X 20 ML	9.700
82	METOCLOPRAMIDA 10 mg / 2 ml AMP EV/IM	74.900
83	METOCLOPRAMIDA 10 mg COMP	47.000
84	METOTREXATO 10 MG COMP	97.310
85	METRONIDAZOL 125 mg / 5 ml SUSP x 120 ml	5.250
86	METRONIDAZOL 500 mg / 100 ml SACHET EV	23.350
87	METRONIDAZOL 500 mg COMP	125.000
88	MICOFENOLATO MOFETIL 500 MG COMP	34.500
89	MIDAZOLAM 15 mg / 3 ml AMP EV/IM	300.900
90	MORFINA 10 mg / 1 ml (1%) AMP IM/EV/SC	28.500
91	NAPROXENO 500 mg COMP	232.160
92	OLANZAPINA 10 MG COMP	97.580
93	PANCURONIO BROMURO 4 MG / 2 ML AMP EV	15.600
94	PAROXETINA 20 mg COMP	100.000
95	PENICILINA G BENZATINICA 1 200 000 UI FA LIOF IM	1.000
96	PENICILINA G BENZATINICA 2 400 000 UI FA LIOF IM	14.700
97	PIPERACILINA 4 G + TAZOBACTAM 0,5 G F A LIOF IM EV	16.590
98	PREGABALINA 75 MG COMP /CAPS	255.420
99	PROPOFOL 1 % 200 mg / 20 ml AMP inyectable EV	22.225
100	PROPRANOLOL 40 mg COMP	178.700
101	QUETIAPINA 100 mg COMP	421.500
102	RANITIDINA 50 mg / 5 ml AMP EV/IM	135.200
103	REMIFENTANILO 5 MG F.A. LIOF	12.350
104	RISPERIDONA 1 mg COMP	495.000
105	RISPERIDONA 3 mg COMP	73.000
106	RISPERIDONA 37,5 mg AMP IM	566
107	SALBUTAMOL 100 mcg / dosis AEROSOL x 250 dosis	61.000
108	SALES PARA REHIDRATACION ORAL 27, 9 g SOBRES (CITRATO TRISODICO DIHIDRATO 2.9 G + CLORURO POTASICO 1.5 G + CLORURO SODICO 3.5 G + GLUCOSA ANHIDRA 20 G)	9.900

109	SALMETEROL 25 MCG/DOSIS + FLUTICASONA 125 MCG/DOSIS AEROSOL X 120 DOSIS	3.950
110	SALMETEROL 25 MCG/DOSIS + FLUTICASONA 250 MCG/DOSIS AEROSOL X 120 DOSIS	2.500
111	SERTRALINA 50 mg COMP	403.000
112	TERAZOSINA 5 MG COMP	140.880
113	TIMOLOL 0,5 % SOLUC OFTAL x 5 ml	770
114	TOBRAMICINA 0,3 % + DEXAMETASONA 0,1 % SOL OFTAL x 5 ml	15.900
115	TOPIRAMATO 25 mg COMP	66.472
116	TRAMADOL 50 mg COMP	1.158.000
117	VALPROATO DE SODIO 250 mg / 5 ml JBE	2.750
118	VALPROICO ACIDO (VALPROATO DE MAGNESIO) 400 mg COMP	886.860
119	VITAMINA A+D+C solución x 20 ml (VITAMINA D 166600 UI / 100 ML + VITAMINA A 833300 UI / 100 ML + VITAMINA C 8.333 G / 100 ML)	13.300
120	VITAMINA COMPLEJO B COMP [VITAMINA B 1 (TIAMINA): 50,00 mg + VITAMINA B 6 (PIRIDOXINA): 20,00 mg + VITAMINA PP (NICOTINAMIDA): 40,00 mg + VITAMINA B 12 (CIANOCOBALAMINA): 0,10 mg]	433.500
121	VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL) 2.5 MG/2 ML GOTAS X 2 ML	10.180
122	ZUCLOPENTIXOL 10 MG COMP	35.700
123	Anestubos de Clorhidrato de Carticaína 40mg/ml + L-adrenalina 10ug por 1,8 ml c/u (Envases de vidrio o plástico indistintamente).	50.000

## 2. Plazo de entrega.

Única entrega: Lunes 04 al Jueves 07 de Diciembre de 2023.

## 3. Lugar de entrega:

*Toda entrega deberá concretarse de lunes a viernes (excepto feriados provinciales y nacionales), de 8 a 12 hs, previa solicitud de turno en cada efector vía email.*

### 1. Droguería Región Rafaela:

Dirección: Av. Providenti 666 (entre calle Crespo y Montes de Oca), barrio Belgrano.

Código Postal: 2300 Rafaela (Santa Fe).

Horario de atención: 8 a 12hs. Tel.: 03492-453109.

Farm. Luciana Pesquedua

Email: drog\_nodoraf@hotmail.com

GLN: 9990494050005.

### 2. Droguería Región Reconquista:

Dirección: Iriondo 1558

Código Postal: 3560 Reconquista (Santa Fe).

Horario de atención: 8 a 12hs.

Tel: 03482-420173-Int 33.

Farm. Daniela Sponton.

Email: drogueria.nodo1salud@santafe.gov.ar

GLN: 9992019400098.-

### **3. Nuevo Hospital Central Reconquista "Olga Stucky"**

Dirección: Bv. Hipolito Yrigoyen 2051

Código Postal: 3560 Reconquista (Santa Fe).

Horario de atención: 8 a 12hs.

Tel: 03482-489100

Farm. Gerardo Rodgers

Email: farmacia.hcr@santafe.gov.ar

GLN: 9992049200019

### **4. Droguería Central de la Provincia de Santa Fe.**

Dirección: Alsina 8263,

Código Postal: 3000-Santa Fe.

Tel: 0342 -4579221/4579243.

Farm. Jorgelina Gandini/Farm Georgina Mijoevich/Farm Virginia Grigolato

Email: drogueriacentralsantafe@gmail.com, jorgandi@yahoo.com.ar, vgrigolato@hotmail.com,

georginamijoevich@gmail.com

GLN: 9992019400036.

### **5. Hospital Niños Orlando Alassia:**

Dirección: Mendoza 4151 –

Código Postal: 3000 Santa Fe.

Horario de atención: 8-12 hs.

Tel: 0342-4505954/4505900 - Int 238.

Farm. Natalia Franzini-Farm Diego Galliari.

Email: farmaciaalassia@gmail.com.

GLN: 9992031000009.

### **6. Hospital Iturraspe**

Dirección: Av. Blas Parera 8301-8349

Código Postal: 3000-Santa Fe.

Horario de atención: 8 a 12 hs.

Tel: 0342-4846100 Interno 29637

Farm Andrea Imhoff/Farm. Romina Dutto

Email: farmaciacentral\_iturraspe@santafe.gov.ar

GLN: 9990536800001

### **7. Droguería Región Rosario.**

Dirección: Güemes 2830.

Código Postal: 2000Rosario (Santa Fe).

Horario de atención: 8 a 12hs.

Tel: 0341-4724693/4696.

Farm. Carolina Sienna y Farm. Marcelo Bertorello

Email: droguerianodorosario@gmail.com

GLN: 9992019400081.

### **8. Hospital Centenario.**

Dirección: Urquiza 3101.

Código Postal: 2000 Rosario (Santa Fe).

Horario de atención: 8 a 12hs.

Tel: 0341-4724649- Int 366/244.

Farm: Julieta Giordani/ Farm Silvia Arancegui

Email: jgiordani@santafe.gov.ar, sarancegui@santafe.gov.ar, fciahospitalcentenario@gmail.com

GLN: 9992009200004.

### **9. Hospital Escuela Eva Perón Granadero Baigorria**

Dirección: Ruta 11 y Eva Perón.

Código Postal: 2152 Granadero Baigorria (Santa Fe).

Horario de atención: 8 a 12hs.

Tel: 0341-4715626.

Farm. Sergio Torrisi.- Farm Andrea Mas

Email: sergiotorrisi@yahoo.com.ar, andrea\_mas@hotmail.com

GLN: 9992021600004.-

### **10. Hospital Provincial.**

Dirección: Leandro Alem 1450.

Código Postal: 2000 Rosario (Santa Fe).

Horario de Atención 8 a 12 HS.

Tel: 0341-4721114

Farm. Mariana Domingonera.

Email: farmacia-hpr@santafe.gov.ar

GLN: 9992021200006.-

### **11. Hospital Gutierrez:**

Dirección: Santa Fe 1311

Código Postal: 2600 Venado Tuerto (Santa Fe).

Horario de atención: 8 a 12hs.

Tel: 03462-405900 int. 18217.

Farm. Karina Penna.

Email: karinahospitalvt@hotmail.com.ar, farmaciahospgutierrezvt@gmail.com

GLN: 9992022300019

**4. Flete y seguro:** a cargo del proveedor.

**5. Sellado de la Provincia de Santa Fe para la presentación de ofertas.**

Por la presentación de la oferta, se acompañará sellado fiscal de la Provincia de Santa Fe (artículo 28 inc. 12 de la Ley Impositiva de la Provincia de Santa Fe – N° 3650 T.O según Decreto N° 2349/97 modificatorias y concordantes). Este sellado puede pagarse mediante liquidación web (<https://www.santafe.gov.ar/e-setaweb/index.php>)

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	ALÍCUOTA
91279	Licitaciones Públicas	540 M.T.

Se deberá presentar junto al comprobante de pago la liquidación de la tasa retributiva de servicio correspondiente.

**6. Fuente de Financiamiento: Presupuesto Provincial.**

**7. Consultas.**

Las consultas se responderán vía correo electrónico a [comprascentralizadas.lif@gmail.com](mailto:comprascentralizadas.lif@gmail.com), las cuales serán respondidas de manera innominada por circular.

**8. Fecha límite de presentación de ofertas y acto de apertura.**

Martes 31 de octubre de 2023 a las 8.30 hs. a través de la plataforma informática “Google Meet”, pudiendo todos los interesados presenciar dicho acto ingresando al siguiente link: <https://meet.google.com/cfx-abts-iaik>

## **9. Pliegos de Bases y Condiciones.**

Los Pliegos de Bases y Condiciones Generales y Particulares se entregarán sin costo (\$0), llamando a los teléfonos: 0342 457 9231 / 9233, Interno 39, o en calle French N° 4.950 de la ciudad de Santa Fe (CP 3000), República Argentina, o al siguiente email: *comprascentralizadas.lif@gmail.com*, de lunes a viernes de 7.00 a 15.00 hs o descargar de la página web <http://lifsantafe.com.ar>



## ANEXO I- CLÁUSULAS ESPECIALES

### Especificaciones Técnicas

#### 1-De los oferentes:

- Los proveedores deben poseer habilitación para la importación, exportación, producción, elaboración, fraccionamiento, comercialización o depósito de medicamentos, otorgado por la autoridad sanitaria de origen (Ley nacional 16463 art. 2. Ley SF 2287 art. 63 y modificatorias) y del certificado de Buenas Prácticas de Fabricación y Control en los casos que corresponda (Disposición ANMAT 2309/02 y modificatorias) e inscripción vigente del director técnico de la firma, otorgado por la autoridad sanitaria que corresponda (Ley nacional 16463. Ley SF 2287 y modificatorias).
- Sólo podrán presentarse Laboratorios, Droguerías y/o Distribuidoras, por sí o por apoderados o a través de Droguerías que comercialicen sus productos en forma exclusiva.
- Los proveedores pertenecientes a otras provincias deben contar con la constancia de Inscripción al registro de tránsito interprovincial expedido por ANMAT (Decreto PEN 1299/97 art. 3. Resolución MSN 538/98. Disposición ANMAT 5054/09).
- La comisión de pre-adjudicación se reserva el derecho de constatar efectivamente si se encuentran habilitadas a la fecha de apertura de ofertas y durante toda la etapa de ejecución contractual, solicitándoles el certificado de libre sanción.

Para el supuesto caso de comprobarse su inhabilitación o sanción firme con fecha del acto dentro del año anterior a la fecha de apertura se tendrá por desestimada la propuesta.

#### 2- De los medicamentos:

- No se aceptarán ofertas de especialidades medicinales, bajo cualquiera de las formas farmacéuticas, que no se encuentren en el Registro de Especialidades Medicinales (REM), y que no cuenten con autorización de comercialización a través de las verificaciones técnicas del primer lote de elaboración, al momento de la presentación de la oferta y durante toda la etapa de ejecución contractual. En caso que el certificado

se encuentre vencido se debe adjuntar la solicitud de reinscripción. (Ley nacional 16463 art. 2. Decreto PEN 150/92 y modificaciones).

- Podrá desestimarse toda oferta en la que se haya omitido declarar el número de certificado, o si bajo el mismo se encuentra registrado un producto que no coincida en algo o en todo con lo solicitado.
- Para los productos que requieren certificado de Biodisponibilidad, dicha certificación deberá presentarse al momento de la cotización.
- El L.I.F. S.E. se reserva el derecho de exigir la presentación del certificado de registro de las especialidades medicinales vigente, en copia simple o certificada y legalizada (en caso de corresponder), durante el plazo de 18 (dieciocho) meses desde la fecha de entrega, bajo apercibimiento de ejecución de la garantía de cumplimiento contractual, e inmediato retiro del mercado, con reposición por otro con cargo al incumplidor, incluyendo costos de inmovilización y mayores precios abonados.
- Los envases deberán ser originales con los atributos, marcas de fábricas que los identifiquen y con las especificaciones claras y precisas de su contenido, el que deberá ser reproducido en idioma castellano, cuando el rótulo sea de origen extranjero. En caso de tratarse de envases hospitalarios, no deberán contener más de 100 unidades si son ampollas, en cuanto a comprimidos, grageas, cápsulas, supositorios u óvulos, pueden aceptarse en envases de mayor cantidad; siempre y cuando se presenten en tiras de aluminio o plástico y tengan impresos en cada unidad (entendiendo por unidad cada comprimido, cápsula, óvulos, ampollas, etc.) el nombre del o de los ingrediente/s farmacéutico/s activo/s, su concentración, lote y fecha de vencimiento (**Disposición ANMAT 8277/2011**).
- En los comprimidos, los gramajes solicitados se refieren al de los componentes medicinales, con exclusión del excipiente a usar. Se solicita aclarar si los comprimidos son aptos para celíacos.
- El vencimiento de los medicamentos no debe ser inferior a 18 (dieciocho) meses desde la fecha de entrega efectiva en el efector, reservándose el comprador el derecho de canjearlos con noventa días de antelación al vencimiento del producto. En el caso de ofrecer un producto con vencimiento menor al establecido, el oferente deberá aclararlo

en su oferta como así también los procedimientos a seguir para el canje de los mismos, quedando a consideración del comprador la evaluación y aceptación de la propuesta.

**Todos los envases secundarios deberán tener los troqueles anulados con tinta indeleble.**

**Comprimidos y varios:**

- Todos los *envases secundarios* deberán tener los troqueles anulados en forma indeleble.

**Inyectables:**

- Debe figurar en ampolla y frasco ampolla, el número de partida y la fecha de vencimiento.
- En el caso de los sachets, siempre que corresponda, deberá cumplir con la Disp. ANMAT 11857/17 Ref. Sistema cerrado para la elaboración de Soluciones Parenterales de Gran Volumen (SPGV).
- Todos los *envases secundarios* deberán tener los troqueles anulados en forma indeleble.

***En todas las presentaciones farmacéuticas “los envases primarios y/o secundarios no podrán contener menciones de carácter económico”.***

**3- De los controles de calidad y de la documentación de los productos adjudicados:**

- El L.I.F. S.E. y la Subdirección Provincial Red de Medicamentos y Tecnología Farmacéutica, se reservan el derecho de efectuar controles de calidad a los productos adjudicados en forma previa o posterior a la recepción, pudiendo determinar además el o los Laboratorios en donde se efectuarán los controles de calidad y las técnicas a aplicar para la realización de los mismos. Para el supuesto de resultados negativos en los análisis, se rechazarán los medicamentos mediante simple comunicación al Proveedor, que deberá reponerlo en forma inmediata, corriendo con los gastos de retiro y disposición final de los mismos, y debiendo analizar el control de calidad de todas las entregas en la forma y cuando se le indique, corriendo con los gastos correspondientes.
- El L.I.F. S.E. y la Subdirección Provincial Red de Medicamentos y Tecnología Farmacéutica, podrán requerir el batch record, el Protocolo de Producto Terminado para

cada renglón, como así también los Protocolos y Análisis de Control de Calidad con firma del Director Técnico, debiendo mencionar las técnicas cuali y cuantitativas utilizadas, los patrones empleados y los rangos de validez para cada resultado. Dichas técnicas deberán ser coincidentes con la de la Monografía o certificado de habilitación o registro y autorización de comercialización del producto.

- Cuando la documentación e información ofrecida por el adjudicatario fuera insuficiente, inconsistente, o diera como resultado errores o incumplimientos de pautas o normas técnicas y de garantía de calidad, el proveedor deberá retirar de cada efector el producto en forma inmediata, y reponerlo en forma inmediata, sin necesidad de intimación previa.
- El instrumento que documente la entrega de las especialidades medicinales deberá consignar nombre de la monodroga, laboratorio, el número de lote o partida de las mismas y la fecha de vencimiento. Ante la falta de consignación o siendo alguno de éstos distintos a los del producto entregado, se rechazarán los medicamentos mediante simple comunicación al proveedor, el que deberá retirar el producto del lugar donde se encuentre, corriendo con los gastos de retiro y disposición final (en su caso) y proceder a la reposición inmediata en la forma y cantidades requeridas.
- En todos los casos previstos en este punto, el proveedor deberá ejecutar las órdenes del L.I.F. S.E. en forma inmediata, pudiendo discutir su procedencia o legitimidad en forma posterior, así como su derecho a ser indemnizado en su caso.

#### **4 - Requisitos GMP- Recepción de Productos:**

##### **Del transporte:**

- Las empresas distribuidoras deben garantizar que el transporte de productos farmacéuticos sea realizado conforme a lo que se determina en las Buenas Prácticas de Transporte de Productos Farmacéuticos para asegurar que permanecerán inalterados hasta su destino. Los productos farmacéuticos que necesitan de condiciones específicas de temperatura de almacenamiento, deben ser transportados respetando las mismas.
- El proveedor garantizará que la empresa transportadora cumpla los siguientes requisitos, contemplados en las Disposiciones N° 3475/2005 y 2069/18 modificatorias y concordantes de ANMAT y en la Resolución 1320/12 de la Provincia de Santa Fe

(siendo el proveedor/vendedor responsable solidario con el transportista):

- Que esté legalmente constituida y cuente con autorización/habilitación técnica emitida por la autoridad competente para transportar medicamentos.
- Que garantice que el transporte de los mismos se realice en las condiciones de conservación y temperatura requeridas, conforme a las especificaciones del fabricante.
- Que disponga de la infraestructura necesaria para garantizar el desenvolvimiento de sus actividades de transporte de medicamentos considerando sus necesidades específicas de conservación, incluyendo cadena de frío.
- Que la caja del transporte sea cerrada (No se admite la utilización de lona plástica y similar). Debe poder cerrarse con llave o una medida de seguridad equivalente.
- Que el traslado de la mercadería se realice en unidades con condiciones apropiadas de seguridad e higiene, cumpliendo lo establecido en las Disposiciones N° 3475/05 y 2069/18 modificatorias y concordantes de ANMAT en materia de GMP.
- La mercadería que se transporte deberá considerarse frágil, por lo que resulta imprescindible tener especial cuidado en el manipuleo de los bultos, no debiendo el transportista modificar en ningún caso el acondicionamiento, tipo de embalaje y/o identificación con la cual los productos salieron de la distribuidora, el que se mantendrá hasta su llegada al domicilio establecido.
- Para el transporte de medicamentos que no requieran refrigeración, la caja del vehículo debe disponer de algún tipo de aislamiento o acondicionamiento para evitar temperaturas extremas.
- En el caso de transportar medicamentos que requieran cadena de frío deberá realizarse mediante vehículos equipados con cámara refrigerada.
- En el caso de medicamentos termolábiles, el transporte debe disponer de documentación adecuada que demuestre el punto más caliente de la caja del vehículo, para poder garantizar en forma documentada (con registros debidamente conformados) que se mantienen las condiciones de temperatura establecidas durante todo el envío y para la totalidad del cargamento. Los equipos utilizados para tal fin deben estar debidamente calibrados, pudiendo el comprador requerir la documentación de

calibración correspondiente, bajo apercibimiento de rechazo de la entrega.

- A fin de evitar la contaminación de los medicamentos transportados, éstos no deberán transportarse con otros elementos que sean contaminantes (insecticidas, agrotóxicos, etc.) o que alteren su composición. La sospecha o evidencia de contaminación externa con otras cargas, simultáneas o anteriores, dará lugar al rechazo de la entrega.
- No deben exponerse los productos al sol ni a ambientes húmedos.
- La mercadería debe ser entregada por el transportista solamente en los domicilios indicados en los Remitos/guías correspondientes (original y duplicado deben entregarse en el efector).
- El transportista debe tomar las precauciones adecuadas para evitar roturas, derramamiento o robos, por lo cual garantizará la entrega o el pago íntegro de los costos que insuma su reposición, mediante la contratación de los seguros de carga que correspondan.
- Debe contar con la documentación correspondiente, en caso de transportar medicamentos psicotrópicos y estupefacientes. Los mismos deben ser colocados en un lugar seguro y en lo posible no ser movidos de éste, hasta llegar al lugar de destino.
- El transportista debe contar con procedimientos y registros claros que evidencien objetivamente el respeto de las prácticas anteriormente descriptas.

## **5 - Especificaciones a cumplimentar en las entregas:**

### **De los envases o cajas de envío:**

- El proveedor debe tomar los recaudos necesarios para garantizar la conservación especificada por el fabricante, a fin de mantener las propiedades farmacológicas del producto hasta la recepción del medicamento por parte del adquirente (Disposición ANMAT 3475/05 y 5037/09). No puede haber más de una especialidad, ni mezcla de lotes en un mismo envase. El no cumplimiento será causa de No conformidad, debiendo el proveedor proceder al retiro inmediato del mercado de todos los lotes involucrados.

- Toda FRACCIÓN debe estar debidamente identificada con una etiqueta de color (distinto al blanco) de al menos 5x15 cm.
- Rotulación (Disposición 3602/18)
- El rótulo debe colocarse en el cuerpo del envase en un lugar legible (nunca en la tapa). En caso de recibirse un producto con doble rotulación no se debe tapar un rótulo con otro y la información de ambos rótulos debe ser coincidentes.
- Todos los envases (secundarios, terciarios) deberán ser rotulados con al menos la siguiente información:
  - (a) el nombre del producto (monodrogas)
  - (b) el número de lote asignado por el fabricante;
  - (c) la fecha de vencimiento en una forma no codificada;
  - (d) Cantidad de unidades por envase
  - (e) condiciones especiales de almacenamiento o precauciones en la manipulación que puedan ser necesarias;

#### **6 - Condiciones de entrega:**

- Los envases terciarios deberán ser de cartón duro, o pack de plástico (de 80 micras de espesor) permitiendo su estiba en pilas de hasta 7 cajas con una base de hasta 10 cajas/envases.
- Las cajas o packs deberán ser de tamaño uniforme, salvo el caso de fracción de partida o menor cantidad. No pudiendo en una misma caja o pack presentarse más de una partida o mezcla de partidas.
- Los insumos deberán ser colocados en envases terciarios y no podrán superar los 25 kg.
- Los envases terciarios se colocarán las cajas sobre pallets.
- Los insumos en cajas (envase secundario y/o terciario) no deberán superar los 25 kg. Se colocarán las cajas sobre pallets.
- La mercadería debe ser enviada en pallets normalizados estándar en buen estado de conservación, tipo ARLOG, de 1m x 1,20m y entrada libre (entrada a través de la cual las uñas con ruedas de un transportador de pallets pueden pasar sin perder contacto con el suelo).

- La mercadería debe ser enviada palletizada (no unidades sueltas), todas las unidades rotuladas y cada pallet envuelto en film streech.
- Se debe entregar 1 lote por pallets. Excepto que se trate de lotes pequeños, se aceptará 2 o más lotes dispuestos en un mismo pallets, siempre y cuando estén bien separados, envueltos cada lote con film streech y debidamente rotulados.
- Cada pallet debe estar debidamente rotulado, indicando al menos la siguiente información:
  - (a) el nombre del producto; (monodroga)
  - (b) el número de lote asignado por el fabricante;
  - (c) la fecha de vencimiento en una forma no codificada;
  - (d) cantidad de unidades de cada lote.
  - (e) condiciones especiales de almacenamiento o precauciones en la manipulación que puedan ser necesarias;
- Los pallets no deben presentar maderas rotas y clavos mal clavados (para evitar dañar la mercadería y/o producir accidentes al personal).
- Por cuestiones de seguridad de manipulación, los pallets no deberán pesar más de 500 Kg.
- La mercadería debe ser descargada e ingresada al depósito o lugar donde indique el farmacéutico a cargo de la recepción en cada caso. Es responsabilidad del proveedor todo evento que se produzca durante la descarga y entrega del producto.
- Las entregas se realizarán en el horario de 8 a 12 hs.

**IMPORTANTE:**

\* La recepción definitiva no libera del plazo de garantía.  
\* Será causa de rechazo automático:  
"Toda entrega de medicamentos que no haya sido colocada en envases terciarios y/o paletizados como se solicita".  
"La falta de adecuación del embalaje y/o envasado y/o acondicionado y/o rotulado".  
"La falta de integridad del embalaje y/o cosa"  
"La presencia de contaminación (sustancias químicas, roedores, insectos, etc.) en los productos, embalaje y/o en el medio de transporte utilizado".  
  
En caso de ser rechazada la recepción, el proveedor deberá hacerse cargo del retiro de los productos y los costos que esto genere.



## ANEXO II: Planilla de Cotización

**Proveedor:**

Región nº	Descripción	Cantidad total solicitada	Nº cert. De producto ANMAT	Lab. productor	Presentación mínima de envase	Cantidad cotizada	Precio unitario cotizado	Monto total cotizado	Observaciones
1	ACENOCUMAROL 4 mg COMP	72.000							
2	ACETILSALICÍLICO ÁCIDO (ASPIRINA) 100 mg COMP	1.497.000							
3	AGUA DESTILADA 10 ml AMP IM EV	94.100							
4	AGUA DESTILADA 5 ml AMP IM EV	31.000							
5	AMIODARONA 200 mg COMP	54.000							
6	AMITRIPTILINA 25 mg COMP	340.000							
7	AMLODIPINA 10 mg COMP	1.027.000							
8	AMPICILINA 1 G + SULBACTAM 0,5 G F A LIOF IM EV	21.100							
9	AMPICILINA 1 G F A LIOF IM EV	38.900							
10	ATRACURIUM BESILATO 50 MG / 5 ML AMP EV	35.300							
11	AZATIOPRINA 50 MG COMP	54.800							
12	BACLOFENO 10 mg COMP	130.000							
13	BIPERIDENO 2 mg COMP	234.400							
14	BISOPROLOL 5 mg COMP	108.660							

15	BUDESONIDE 200 MCG / DOSIS AEROSOL X 200 DOSIS	29.200							
16	CALCIO CARBONATO 1250 mg COMP (CALCIO ELEMENTAL 500 mg)	139.500							
17	CARBAMACEPINA 200 mg COMP	617.070							
18	CARVEDILOL 25 mg COMP	133.000							
19	CARVEDILOL 6,25 mg COMP	374.850							
20	CEFALOTINA 1 G F A LIOF IM EV	36.100							
21	CILOSTAZOL 100 MG COMP	78.600							
22	CIPROFLOXACINA 200 mg / 100 ml SACHET EV	37.750							
23	CIPROFLOXACINA 500 mg COMP	123.000							
24	CITALOPRAM 20 mg COMP	8.008							
25	CLARITROMICINA 250 MG/5 ML SUSP X 60 ML	4.500							
26	CLARITROMICINA 500 MG F A LIOF EV	6.450							
27	CLINDAMICINA 600 mg / 4 ml AMP EV/IM	21.100							
28	CLOBAZAM 10 mg COMP	82.800							
29	CLONAZEPAM 0,5 mg COMP	272.500							
30	CLONAZEPAM 2 mg COMP	714.000							
31	CLOPIDOGREL 75 MG COMP	79.710							
32	CLORPROMAZINA 100 mg COMP	6.000							
33	CLOTIAPINA 40 mg COMP	172.410							
34	DIAZEPAN 10 mg / 2 ml AMP EV/IM	8.900							

35	DICLOFENAC 75 mg / 3 ml AMP EV/IM	140.500							
36	DIFENHIDRAMINA 50 mg COMP/CAPS	241.350							
37	DIFENHIDRAMINA 10 mg/ml AMP IM EV SC x 1 ml	41.100							
38	DIFENHIDRAMINA 12.5 MG /5 ML SUSP. X 120 ML	26.800							
39	DIGOXINA 0.25 mg COMP	44.000							
40	DIPIRONA 1 G / 2 ML AMP IM EV	98.400							
41	DOXICICLINA 100 mg COMP	59.000							
42	ENOXAPARINA SODICA 40 MG JER PRELENADA SC	6.630							
43	FENITOINA SODICA (DIFENILHIDANTOINA) 100 mg COMP /CAPS	565.000							
44	FENOXIMETILPENICILINA 1,5 MUI COMP	24.000							
45	FENTANILO 0,25 MG / 5 ML AMP IM EV	110.000							
46	FLUOXETINA 20 mg COMP	232.290							
47	FOLICO ACIDO 5 mg comp	125.000							
48	FORMOTEROL FUMARATO 6 MCG + BUDESONIDE 200 MCG- POLVO PARA INHALAR- CAPS (c/ aplicad) X 1 UNIDAD	622.000							

49	FORMOTEROL FUMARATO DIHIDRATO 4.5 mcg/dosis + BUDESONIDE 160 mcg (DOSIS LIBERADA 6/200)/ dosis- SUSP PRESURIZADA PARA INHALACION ORAL ENV X 120 DOSIS	32.800							
50	GABAPENTIN 300 MG COMP/CAPS	108.990							
51	GEMFIBROZIL 600 mg COMP	208.500							
52	HALOPERIDOL 5 mg / 1 ml AMP EV	12.300							
53	HALOPERIDOL DECANOATO 150 mg/ 3ml IM	2.000							
54	HIDROXICLOROQUINA 200 MG COMP	228.060							
55	HIERRO (SULFATO FERROSO) 200 mg COMP	522.500							
56	HIOSCINA BUTIL BROMURO 20 mg / 1 ml AMP EV/IM	84.400							
57	INSULINA ASPARTICA 100 UI/ML LAPICERA PRELENADA	2.700							
58	INSULINA GLARGINA 100 UI/ML LAPICERA PRELENADA	2.850							
59	INSULINA HUMANA CTE 100 UI/ML F A X 10 ML	2.700							
60	INSULINA HUMANA NPH 100 UI /ML F A X 10 ML	30.110							
61	INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML LAPICERA PRELENADA X 3 ML SC	24.895							

62	LACTULOSA 65 G /100 ML SUSP X 120 ML	10.488							
63	LAGRIMAS ARTIFICIALES COLIRIO X 10 ML - 15 ML	3.205							
64	LAMOTRIGINA 100 mg COMP	284.520							
65	LATANOPROST 0.005% COLIRIO X 2.5 ML	4.540							
66	LEFLUNOMIDA 20 mg COMP	61.290							
67	LEVETIRACETAM 1 g COMP RANURADO	109.200							
68	LEVETIRACETAM 500 mg COMP RANURADO	21.060							
69	LEVODOPA 250 mg + CARBIDOPA 25 mg COMP	85.740							
70	LEVOMEPROMAZINA 25 mg COMP	372.150							
71	LEVOTIROXINA 100 mcg COMP	1.783.600							
72	LEVOTIROXINA 25 mcg COMP	216.150							
73	LEVOTIROXINA 50 mcg COMP	622.700							
74	LIDOCAINA 1 % 50 mg / 5 ml AMP EV/IM	17.300							
75	LITIO CARBONATO 300 MG COMP	15.000							
76	LORAZEPAM 2,5 MG COMP	793.200							
77	LORAZEPAN 4 mg/ ml AMP EV/IM	50.300							
78	MEBENDAZOL 20 mg / ml JBE x 30 ml	28.000							
79	METIMAZOL 20 mg COMP	108.210							
80	METIMAZOL 5 MG COMP	236.000							

81	METOCLOPRAMIDA 0,5% GOTAS X 20 ML	9.700							
82	METOCLOPRAMIDA 10 mg / 2 ml AMP EV/IM	74.900							
83	METOCLOPRAMIDA 10 mg COMP	47.000							
84	METOTREXATO 10 MG COMP	97.310							
85	METRONIDAZOL 125 mg / 5 ml SUSP x 120 ml	5.250							
86	METRONIDAZOL 500 mg / 100 ml SACHET EV	23.350							
87	METRONIDAZOL 500 mg COMP	125.000							
88	MICOFENOLATO MOFETIL 500 MG COMP	34.500							
89	MIDAZOLAM 15 mg / 3 ml AMP EV/IM	300.900							
90	MORFINA 10 mg / 1 ml (1%) AMP IM/EV/SC	28.500							
91	NAPROXENO 500 mg COMP	232.160							
92	OLANZAPINA 10 MG COMP	97.580							
93	PANCURONIO BROMURO 4 MG / 2 ML AMP EV	15.600							
94	PAROXETINA 20 mg COMP	100.000							
95	PENICILINA G BENZATINICA 1 200 000 UI FA LIOF IM	1.000							
96	PENICILINA G BENZATINICA 2 400 000 UI FA LIOF IM	14.700							
97	PIPERACILINA 4 G + TAZOBACTAM 0,5 G F A LIOF IM EV	16.590							

98	PREGABALINA 75 MG COMP /CAPS	255.420							
99	PROPOFOL 1 % 200 mg / 20 ml AMP inyectable EV	22.225							
100	PROPRANOLOL 40 mg COMP	178.700							
101	QUETIAPINA 100 mg COMP	421.500							
102	RANITIDINA 50 mg / 5 ml AMP EV/IM	135.200							
103	REMIFENTANILO 5 MG F.A. LIOF	12.350							
104	RISPERIDONA 1 mg COMP	495.000							
105	RISPERIDONA 3 mg COMP	73.000							
106	RISPERIDONA 37,5 mg AMP IM	566							
107	SALBUTAMOL 100 mcg / dosis AEROSOL x 250 dosis	61.000							
108	SALES PARA REHIDRATACION ORAL 27, 9 g SOBRES (CITRATO TRISODICO DIHIDRATO 2.9 G + CLORURO POTASICO 1.5 G + CLORURO SODICO 3.5 G + GLUCOSA ANHIDRA 20 G)	9.900							
109	SALMETEROL 25 MCG/DOSIS + FLUTICASONA 125 MCG/DOSIS AEROSOL X 120 DOSIS	3.950							
110	SALMETEROL 25 MCG/DOSIS + FLUTICASONA 250 MCG/DOSIS AEROSOL X 120 DOSIS	2.500							
111	SERTRALINA 50 mg COMP	403.000							
112	TERAZOSINA 5 MG COMP	140.880							

113	TIMOLOL 0,5 % SOLUC OFTAL x 5 ml	770							
114	TOBRAMICINA 0,3 % + DEXAMETASONA 0,1 % SOL OFTAL x 5 ml	15.900							
115	TOPIRAMATO 25 mg COMP	66.472							
116	TRAMADOL 50 mg COMP	1.158.000							
117	VALPROATO DE SODIO 250 mg / 5 ml JBE	2.750							
118	VALPROICO ACIDO (VALPROATO DE MAGNESIO) 400 mg COMP	886.860							
119	VITAMINA A+D+C solución x 20 ml (VITAMINA D 166600 UI / 100 ML + VITAMINA A 833300 UI / 100 ML + VITAMINA C 8.333 G / 100 ML)	13.300							
120	VITAMINA COMPLEJO B COMP [VITAMINA B 1 (TIAMINA): 50,00 mg + VITAMINA B 6 (PIRIDOXINA): 20,00 mg + VITAMINA PP (NICOTINAMIDA): 40,00 mg + VITAMINA B 12 (CIANOCOBALAMINA): 0,10 mg]	433.500							
121	VITAMINA D3 (COLECALCIFEROL) 2.5 MG/2 ML GOTAS X 2 ML	10.180							
122	ZUCLOPENTIXOL 10 MG COMP	35.700							
123	Anestubos de Clorhidrato de Carticaína 40mg/ml + L-adrenalina 10ug por 1,8 ml c/u (Envases de vidrio o plástico indistintamente)	50.000							
MONTO TOTAL COTIZADO									