



UNCUYO
UNIVERSIDAD
NACIONAL DE CUYO



HOSPITAL
UNIVERSITARIO

PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES: PRODUCTOS MEDICOS
HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO

PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES: PRODUCTOS MEDICOS

SOLICITUD OFICIAL:

Se solicita la adquisición de “PRODUCTOS MÉDICOS” para satisfacer las necesidades de los distintos Servicios de Atención a pacientes ambulatorios, pertenecientes al HOSPITAL NIVERSITARIO.

A) PARA LAS OFERTAS:

1. Las Droguerías, Distribuidoras, Fabricantes y/o importadores que comercialicen Productos Médicos contemplados en el Decreto Nacional N° 2505/85 y Resolución N° 255/94 Del Ministerio de Salud y Acción Social de la Nación, deberán presentar en el sobre de cotización la Habilitación vigente de la Autoridad Sanitaria correspondiente. En el caso de Establecimientos de la Provincia de Mendoza dicha habilitación deberá ser certificada por Escribano Público, y las correspondientes a otras provincias y a la Ciudad Autónoma de Buenos Aires deberán además estar legalizadas por el Colegio de Escribanos del lugar de origen de la Empresa.
2. Tanto las Empresas Elaboradoras/Importadoras como las Droguerías y Distribuidoras deberán acreditar la inscripción de los Productos Médicos contemplados en el Decreto Nacional 2505/85 y Resolución Nacional 255/94 que coticen presentando la copia de la siguiente documentación::
 - Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa Fabricante emitido por ANMAT (según Disposición ANMAT N° 2319/02)
 - Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos (según Disposición ANMAT N° 194/99).
 - Certificado de Inscripción y Autorización de venta de Productos Médicos donde consta el N° de PM para cada producto médico (emitidos por ANMAT).
3. Las Droguerías y Distribuidoras **deberán asegurar la trazabilidad en la cadena de comercialización** de los Productos Médicos mediante la vinculación comercial con los fabricantes y/o Importadores. **A tal fin deberán presentar autorización mediante copia certificada de una nota en papel membretado de la empresa Fabricante y/o Importadora que las proveen, donde reconozca al oferente como cliente, con firma y sello del expediente y certificación de la firma ante Escribano Público y legalizado por Colegio de Escribanos si la empresa no fuera de la provincia de Mendoza. La misma deberá tener fecha del año en curso o fecha no mayor a seis meses de antigüedad contados a partir de la fecha de apertura y deberá incluir las marcas de los insumos que autoriza a comercializar al Distribuidor.**
4. Para los productos absorbentes higiénicos descartables de uso externo e intravaginal incluidos en la Resolución 288/90 del Ministerio de Salud y Acción Social de la Nación, los oferentes deberán presentar el Certificado de Habilitación del Establecimiento Elaborador o la Disposición habilitante emitidos por la A.N.M.A.T., con el fin de acreditar su legitimidad ante dicho organismo.



PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES: PRODUCTOS MEDICOS
HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO

- 5 Los oferentes deberán indicar "MARCA" de los insumos cotizados. Para cada renglón cotizado la oferta base deberá estar referida a una marca/laboratorio específica, debiendo ofrecer otras marcas/laboratorios como alternativas del renglón.
- 6 Deberán presentar MUESTRA DE CALIDAD de cada insumo cotizado las que serán recepcionadas en la Sección de Productos Médicos del Servicio de Farmacia hasta el día hábil anterior al acto de apertura en horario de 09:00hs. a 16:00 hs. conforme a lo determinado en el Art.10° del Pliego de Condiciones Generales. Dichas muestras deberán presentarse en el envase original con el correspondiente rótulo, que debe incluir los datos especificados en el punto B.1 de este Pliego de Condiciones Especiales, cuando corresponda. Una vez concluido el acto licitatorio se deberán retirar las muestras no adjudicadas dentro de las 48 hs. de finalizado el mismo. **Terminado el plazo se procederá a dar ingreso a las mismas como donación.**
- 7 Cuando no se especifique la marca de los insumos cotizados y se presenten muestras de calidad con marca de dichos insumos, se tomará a la marca de la muestra de calidad presentada como la cotizada.
- 8 Cuando se trate de un insumo que tenga distintas medidas se podrá presentar muestra de calidad del producto y hacerla valer para cada renglón donde se cotee esta marca, teniendo en cuenta las siguientes características para los renglones que se especifican a continuación:
 - Para guantes de exanimación la muestra deberá corresponder al tamaño Medio, y para guantes estériles al N° 7 ½.
 - Las muestras de jeringas para insulina / Tuberculina deberán presentarse en forma separada de las otras medidas de jeringas.
 - Las muestras de los pañales de adultos deberán presentarse en forma separada de los de niños, y en el caso de los primeros deberán corresponder al tamaño Grande y en el de niños deberán presentar una muestra por cada tamaño y marca cotizada.
1. Las sondas de látex para drenaje deberán cotizarse en envase individual.
2. La Comisión de Preadjudicación podrá requerir la presentación de muestras o toda información técnica, que facilite y complete el estudio de la oferta, con posterioridad al Acto de Apertura de los renglones que considere necesarios, las que deberán ser presentadas dentro de las 48 (cuarenta y ocho) horas de su requerimiento, caso contrario las ofertas serán desestimadas.
3. La Comisión de Preadjudicación se reserva el derecho de considerar envases de capacidad distinta a la solicitada en el presente pliego, si a juicio de la misma no ofrece inconveniente alguno para su uso y/o distribución.
4. La **Comisión de Preadjudicación rechazará las ofertas de aquellos proveedores correspondientes a los mismos insumos que se estén adeudando de compras anteriores** al momento de la apertura de la presente licitación, independientemente de que se trate de la misma marca o no; y que se encuentren en proceso de intimación /sanción / y/o aceptación de cambio de marca.
5. **Sólo se aceptarán BONIFICACIONES** sobre el monto total o parcial de cada renglón cotizado, **cundo se expresen en UNIDADES.** Las mismas serán consideradas para la adjudicación, y en caso de ser adjudicadas, deberán ser entregadas en primer término sin excepción. En el caso que la Comisión de



PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES: PRODUCTOS MEDICOS
HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO

Preadjudicación modifique las cantidades de unidades solicitadas, la bonificación se modificará en forma proporcional.

B) PARA LA ENTREGA DE INSUMOS:

- 1 Todo producto deberá indicar los siguientes datos en los RÓTULOS de sus envases en idioma *CASTELLANO*, según corresponda
 - Denominación del producto y uso al que está destinado (instrucciones específicas para el uso y operaciones, además de las informaciones complementarias pertinentes).
 - N° de registro de P.M. (número de producto médico) con la leyenda: “Autorizado por la A.N.M.A.T. PM – N° de legajo de la presa fabricante/ importadora-número del producto”
 - Número de lote y/o partida de producción.
 - Fecha de fabricación y de vencimiento del producto.
 - Las leyendas siguientes: “material para usar una única vez”, “material reesterilizable para más de un uso”, “atóxico, estéril y libre de pirogenos”, “no utilizar si el envase no está íntegro”, etc, según corresponda.
 - Método de esterilización si corresponde.
 - Contraindicaciones o incompatibilidades cuando corresponda. Cualquier advertencia y/o Precaución que deba tenerse en cuenta.
 - Condiciones de almacenamiento, conservación y manipulación del Producto Médico.
 - Instrucciones para el correcto manejo a fin de garantizar el uso aséptico del producto.
 - Razón social y dirección del establecimiento fabricante / importador.
 - Nombre del director técnico legalmente habilitado para la función.
- 2- La fecha de vencimiento de los productos médicos estériles y de productos médicos no estériles cuando corresponda, “no deberá ser inferior a 18 (dieciocho) meses a partir de la fecha de entrega.”
- 3- Los adjudicatarios están obligados a canjear los insumos antes de los noventa (90) días corridos de su vencimiento.
- 4- Las jeringas y agujas deberán entregarse en el envase (caja) por 100 unidades.
- 5- En caso de fraccionamiento del envase secundario, el proveedor deberá acompañar al remito de entrega fotocopia del rótulo con los datos identificatorios del producto.
6. Todas las sondas deberán venir fraccionadas en paquetes cerrados y claramente identificados (nombre, fecha de vencimiento y cantidad por paquete). Cada paquete deberá contener 10 unidades.
- 7- Las vendas enyesadas deberán entregarse en cajas x 5 paquetes. Cada paquete deberá contener 20 unidades en bolsas. Además cada paquete deberá poseer un rótulo indicando el n° de unidades y la medida correspondiente.
- 8- En el caso de los barbijos de triple capa deben estar separados en envases de 50 unidades
- 9.-En todos los casos, cada unidad de entrega (paquetes), deberá estar claramente identificada, mediante rótulo perfectamente adherido que indicará como mínimo: denominación del producto, contenido unitario, Vencimiento,



UNCUYO
UNIVERSIDAD
NACIONAL DE CUYO



HOSPITAL
UNIVERSITARIO

PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES: PRODUCTOS MEDICOS
HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO

lote, N° de orden de compra y año, nombre o marca comercial del producto y nombre del fabricante o proveedor. Para los renglones a proveer en paquetes, estos deberán venir firmes, bien asegurados e identificados con los datos anteriores y no dar lugar que con el manipuleo se produzca el desarme de los mismos.

C) SOLICITUD DE CAMBIO DE MARCA:

Todo proveedor que por razones de fuerza mayor, **debidamente probadas y justificadas**, se encuentre imposibilitado de cumplir con la entrega de la marca adjudicada y que figura en la Orden de Compra, podrá solicitar el cambio por una marca alternativa, respetando el precio de la primera.

El pedido será evaluado por la Comisión Técnica de Preadjudicación, quien deberá verificar que la nueva marca ofrecida tiene las mismas características técnicas que la anterior y no lesionan los intereses del Estado; y autorizado por norma legal emitida por Asesoría Letrada.

Una vez aceptada la propuesta, **el proveedor deberá entregar un 10% (diez por ciento) más de la cantidad adeudada o pendiente de entrega, en concepto de bonificación y como resarcimiento a los inconvenientes producidos al Estado.**

SERVICIO DE FARMACIA
HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO.

Farm. MARIA LAURA MUROS
M.P. 2714
Dirección Técnica Farmacia
Hospital Universitario / UNCuyo



**PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES PARA ADQUISICION DE DISTINTOS TIPOS DE
MONODROGAS.**

HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO.

PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES

"MONODROGAS"

SOLICITUD OFICIAL:

Se solicita la adquisición de "MONODROGAS" para satisfacer las necesidades de los distintos Servicios de Atención a pacientes ambulatorios, pertenecientes al HOSPITAL UNIVERSITARIO.

A) PARA LAS OFERTAS:

1. Para cada renglón cotizado la **OFERTA BASE DEBERÁ ESTAR REFERIDA A UNA MARCA/LABORATORIO ESPECÍFICA**. En el caso de ofrecer otras marcas/laboratorios, éstas deberán indicarse como **ALTERNATIVA/S** del renglón. En caso de presentarse ambigüedad en la forma de presentar el ítem MARCA/LABORATORIO, quedará a criterio de la Comisión de Preadjudicación la consideración o no de la oferta, teniendo la facultad de optar, sin consulta previa al oferente, por la marca cotizada que considere más conveniente técnicamente.

2. Acreditación De Habilitación Sanitaria Del Proveedor

- 1 Droguerías de la Provincia de Mendoza: La Comisión Técnica de Preadjudicación verificará la habilitación de los mismos en el Listado Actualizado De Droguerías Habilitadas según Ley Nacional 17.565 y Ley 2.577 en el territorio de la provincia, que el Departamento de Farmacia posee en la página web del Ministerio de Salud.
- 2 Droguerías y Distribuidoras de Medicamentos de otras provincias: deberán **presentar en el acto de apertura copia de la autorización de A.N.M.A.T. para el comercio interprovincial de medicamentos** (Decreto Nacional 1299/97 y la Resolución 538/98 del M.S y A.S. de la Nación) **CERTIFICADA POR ESCRIBANO PÚBLICO Y LEGALIZADA POR COLEGIO DE ESCRIBANOS DEL LUGAR DE ORIGEN DE LA DROGUERÍA**. También se aceptará una copia completa y legible de estos documentos (incluido las certificaciones de Escribano y Colegio de Escribanos), certificada por Escribano Público de Mendoza. La Comisión Técnica de Preadjudicación verificará en la base de datos de la página web de A.N.M.A.T. que no posean suspensión o cancelación del tránsito interprovincial.
- 3 Distribuidoras De Medicamentos: deberán **presentar en el acto de apertura copia de la Habilitación emitida por A.N.M.A.T., CERTIFICADA POR ESCRIBANO PÚBLICO Y LEGALIZADA POR COLEGIO DE ESCRIBANOS DEL LUGAR DE ORIGEN DE LA DISTRIBUIDORA**. También se aceptará una copia completa y legible de estos documentos (incluido las certificaciones de Escribano y Colegio de Escribanos), certificada por Escribano Público de Mendoza.
- 4 Laboratorios Productores de Medicamentos: la Comisión Técnica de Preadjudicación, verificará la habilitación de los mismos a través de la página web de A.N.M.A.T. y tendrá en cuenta disposiciones de prohibición/ inhibición e informes emitidos por A.N.M.A.T. sobre sanciones aplicadas a los laboratorios productores y/o inhibiciones para producir, controlar y/o comercializar sus productos.

1. Acreditación De Certificado De Producto Vigente

Los Sres. Proveedores deberán presentar en cada licitación **Constancia de Vigencia de Certificados de Especialidades Medicinales** correspondiente/s a cada monodroga cotizada, ordenadas por número de renglón, el cual deberá figurar en forma clara, legible y debidamente identificado en la primera hoja de la constancia.

Se aceptarán como tal cualquiera de los dos documentos que se describen a continuación:

- 1 **Registro de Certificado de Especialidades Medicinales impreso de la Base de Datos de Medicamentos de la página web de A.N.M.A.T. (www.anmat.gov.ar) firmado en original por Farmacéutico Director Técnico de la empresa y/o Apoderado y/o Representante Legal de la firma. La fecha de impresión de la consulta no debe ser superior a seis meses a la fecha de apertura de la licitación.** Cuando el Registro de Certificado figure vencido en esta base de datos, con fecha anterior al día de apertura de la presente licitación, deberá acompañarse con una copia de la **Solicitud de reinscripción del Certificado**, debidamente certificada por Escribano Público y legalizada por Colegio de Escribanos del lugar de origen del Laboratorio Productor. También se aceptará una copia completa y legible de estos documentos (incluido las certificaciones de Escribano y Colegio de Escribanos), certificada por Escribano Público y legalizada por Colegio de Escribanos de lugar de radicación de la droguería/distribuidora, cuando el proveedor no tenga domicilio en la provincia de Mendoza.



PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES PARA ADQUISICION DE DISTINTOS TIPOS DE
MONODROGAS.

HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO.

2. En el caso de que el producto cotizado aún no figure en la base de datos de A.N.M.A.T., se aceptará Fotocopia del **Certificado actualizado de la Especialidad Medicinal expedido por la A.N.M.A.T.** debidamente certificada por Escribano Público y legalizada por Colegio de Escribanos del lugar de origen del Laboratorio Productor. También se aceptará una copia completa y legible de estos documentos (incluido las certificaciones de Escribano y Colegio de Escribanos), certificada por Escribano Público y legalizada por Colegio de Escribanos del lugar de radicación de la droguería/distribuidora, cuando el proveedor no tenga domicilio en la provincia de Mendoza.
1. Para las monodrogas comprendidas en la Disposición 3185/99 de A.N.M.A.T., Resolución 229/00 de la Secretaría de Políticas y Regulación Sanitaria de la Nación, se tendrán en cuenta para la adjudicación a aquellas especialidades que tengan aceptados los **estudios de biodisponibilidad/bioequivalencia por la A.N.M.A.T.**, como así también las especialidades consideradas de referencia en la Disposición 2807/02 de A.N.M.A.T.
2. Para el renglón correspondiente a Sevoflurano envase x 250 ml, los oferentes deberán incluir en su cotización sin costo adicional, la provisión y mantenimiento de vaporizadores, a los quirófanos de los efectores que han solicitado la compra de este medicamento.
3. Cuando se trate de soluciones, suspensiones, líquidos y/o jarabes debe constar en la oferta la cantidad de principio activo por ml (dosificación) y el volumen total que contiene el envase. Cuando se trate de pomadas, cremas, ungüentos, pastas, geles y emulsiones debe constar en la oferta el contenido neto del envase e indicar el tipo de envase (pomo, pote, etc.).
4. **La Comisión de Preadjudicación rechazará las ofertas de aquellos proveedores correspondientes a los mismos insumos que se estén adeudando de compras anteriores al momento de la apertura de la presente licitación, independientemente de que se trate de la misma marca o no; y que se encuentren en proceso de intimación /sanción / y/o aceptación de cambio de marca.**
5. **Sólo se aceptarán BONIFICACIONES** sobre el monto total o parcial de cada renglón cotizado, **cuando se expresen en UNIDADES.** Las mismas serán consideradas para la adjudicación, que en caso de ser adjudicadas, deberán ser entregadas en primer término sin excepción. No se considerarán las muestras médicas como BONIFICACIONES. En el caso que la Comisión de Preadjudicación modifique las cantidades de unidades solicitadas, la bonificación se modificará en forma proporcional.
6. La Comisión de Preadjudicación podrá solicitar toda información y/o muestra que facilite y complete el estudio de la oferta, para que en el término de veinticuatro horas (24) el oferente presente la información solicitada. Vencido este plazo se podrá desestimar la oferta.
7. La Comisión de Preadjudicación se reserva el derecho de considerar envases de capacidad y/o presentación distinta a la solicitada en los pliegos licitatorios que rigen la contratación, si a juicio de la misma no ofrece inconveniente alguno para su uso y/o distribución..

B) PARA LA ENTREGA DE INSUMOS.

Los medicamentos deberán ser entregados en el lugar que indique la Orden de Compra.

Las entregas se realizarán libres de fletes, embalajes y seguros.

Las cantidades que correspondan a bonificaciones, deberán ser entregadas en primer término sin excepción.

Acreditación De La Trazabilidad De Los Productos Entregados

Los Distribuidores y/o Droguerías deberán adjuntar al remito de entrega de los medicamentos, copia de los Remitos Membretados de las Distribuidoras y/o Laboratorios en los que fueron adquiridos, a fin de acreditar la procedencia de los mismos. Deberá figurar marca comercial, lote y vencimiento de cada insumo y ser autenticada por el responsable de la recepción en el efector.

El Ministerio de Salud podrá solicitar al proveedor la presentación de documentación adicional, respaldatoria de la procedencia de los productos entregados.

a) Condiciones de entrega:

- Los medicamentos deben tener un **plazo de vencimiento aproximado de quince (15) meses**, contados a partir de la fecha de entrega.



**PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES PARA ADQUISICION DE DISTINTOS TIPOS DE
MONODROGAS.**

HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO.

- El encargado de recepcionar los insumos podrá pedir en caso de considerarlo necesario el **Certificado de Análisis de Control de Calidad** de cada lote entregado.
- Los Proveedores **NO PODRÁN ENTREGAR MÁS DE TRES LOTES DISTINTOS POR CADA INSUMO ADJUDICADO POR CADA ENTREGA, DEBIENDO CONSIGNAR EN EL REMITO LOS NÚMEROS DE LOTES Y/O PARTIDA Y LAS CANTIDADES CORRESPONDIENTES A CADA UNO DE LOS MEDICAMENTOS ENTREGADOS.**
- Los medicamentos no pueden entregarse a granel, debiendo respetarse los envases autorizados por la A.N.M.A.T.
- El vencimiento y número de lote y/o partida deben estar indicados en forma legible e indeleble, tanto en el envase primario como secundario.
- Los adjudicatarios están obligados a canjear los medicamentos antes de los sesenta (60) días corridos de su vencimiento, a excepción de los medicamentos que deban mantener la cadena de frío. Los mismos deben ser repuestos dentro de los 30 días corridos del retiro de los insumos del depósito correspondiente.
- Todos los medicamentos deberán ser provistos en envases originales con troqueles anulados o en envases hospitalarios, debiendo ser acompañados con prospectos aprobados por la A.N.M.A.T., a fin de identificar: DROGA, CONCENTRACIÓN Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN. Los envases deben tener impresa la leyenda "USO EXCLUSIVO. MINISTERIO DE SALUD", "USO PARA INSTITUCIONES u otra leyenda aprobada por la A.N.M.A.T. Ministerio de Salud y Ambiente de la Nación.
- Los envases y las formas farmacéuticas deberán reunir las siguientes condiciones:

8.1.- Comprimidos y/o cápsulas deben estar envasados en blisters con recubierta protectora adecuada donde figure la identificación del nombre genérico o Denominación Común Internacional (D.C.I.), la fecha de vencimiento y el número de lote y/o partida.

8.2.- Las ampollas y/o frascos ampollas deben contener además del nombre comercial, nombre del laboratorio, nombre de la monodroga, vía de administración, fecha de vencimiento y número de lote y/o partida, en forma tal que sea indeleble.

8.3.- Las soluciones, suspensiones, líquidos y jarabes deben contener en cada unidad además del nombre comercial, nombre del laboratorio, nombre de la monodroga, fecha de vencimiento y número de lote y/o partida, y debe constar la dosificación o cantidad de principio activo por mililitro. Los envases deben estar acompañados de la correspondiente medida dosificadora.

8.4.- Los medicamentos que deban conservar la cadena de frío deben traer un testigo en cada embalaje o heladera que indique que la misma se ha conservado, o cualquier otro método que asegure el mantenimiento de la cadena de frío, caso contrario no serán recepcionados.

8.5.- Los medicamentos fotosensibles deben estar provistos de la protección adecuada, así como también los elementos para su administración que acompañen al envase.

- 1 En el caso de que se constate la entrega de bienes defectuosos, el oferente deberá reemplazar los mismos en un plazo inferior a los 30 días corridos, contados a partir de la notificación que el Ministerio de Salud le haga.
- 2 En todos los casos, cada unidad de entrega (paquetes), deberá estar claramente identificada, mediante rótulo perfectamente adherido que indicará como mínimo: denominación del producto, contenido unitario, vencimiento, N° de lote, N° de orden de compra y año, nombre o marca comercial del producto y nombre del fabricante o proveedor. Para los renglones a proveer en paquetes, estos deberán venir firmes, bien asegurados y no dar lugar a que con su manipulación se produzca el desarme de los mismos.
- 3 El Ministerio de Salud arbitrará los medios correspondientes para efectuar los Controles de Calidad pertinentes si considera necesario.

A los representantes de los laboratorios de los productos que sean sometidos a los controles de calidad, se les comunicará día y hora en que se proceda a la toma de las muestras, debiendo reponer los medicamentos utilizados para tal fin.

2. Solicitud de Cambio de Marca:

Todo proveedor que por razones de fuerza mayor, **debidamente probadas y justificadas**, se encuentre imposibilitado de cumplir con la entrega de la marca adjudicada y que figura en la Orden de Compra, podrá solicitar el cambio por una marca alternativa, respetando el precio de la primera.

El pedido será evaluado por la Comisión Técnica de Preadjudicación, quien deberá verificar que la nueva marca ofrecida tiene las



UNCUYO
UNIVERSIDAD
NACIONAL DE CUYO



HOSPITAL
UNIVERSITARIO

**PLIEGO DE CONDICIONES ESPECIALES PARA ADQUISICION DE DISTINTOS TIPOS DE
MONODROGAS.**

HOSPITAL UNIVERSITARIO-UNCUYO.

mismas características técnicas que la anterior y no lesionan los intereses del Estado.

Una vez aceptada la propuesta, el proveedor deberá entregar, dentro de los 10 (diez) días hábiles de recibida la notificación, un 20% (veinte por ciento) más de la cantidad adeudada o pendiente de entrega, en concepto de bonificación y como resarcimiento a los inconvenientes producidos al Estado.

C) DECLARACION JURADA

El presente modelo es el texto a utilizarse para acreditar la validez de la documentación obtenida de la base de datos de la página web de A.N.M.A.T.:

Por la presente, como apoderado legal de la firma, declaro bajo fe de juramento que los instrumentos que constan a fs. han sido obtenidos el/los días de la página web de A.N.M.A.T.; individualizada como **www.anmat.gov.ar**. En caso que los datos de esta declaración jurada no sean veraces, tomo conocimiento de que tal situación INVALIDARÁ LA OFERTA COMPLETA DE ESTA FIRMA, la que quedará sin efecto ni valor alguno en relación a los productos incluidos, CON PÉRDIDA DE GARANTÍA DE OFERTA en favor del licitante, sin perjuicio de que el Estado inicie las acciones administrativas/legales que correspondiere.

Mendoza,..... de de 20....

FIRMA:.....

ACLARACIÓN:

D.N.I.:.....

Farm. MARIA LAURA MUROS
M P 2714
Direccion Técnica Farmacia
Hospital Universitario / UNCuyo