



Instituto de Previsión Social
Consejo de Administración

Acta N° 096/2024 de fecha 19 de noviembre de 2024

RESOLUCIÓN C.A. N° 096-011/2024

POR LA QUE SE APRUEBAN LA MODIFICACIÓN PARCIAL Y LA ACLARACIÓN N° 1, AL PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES DE LA LICITACIÓN PÚBLICA NACIONAL N° 103/2024 “ADQUISICIÓN DE STENTS MEDICADOS PARA EL IPS”; Y LA MODIFICACIÓN DE LOS DATOS CARGADOS EN EL SISTEMA DE INFORMACIÓN DE LAS CONTRATACIONES PÚBLICAS (SICP).

VISTO: El Expediente Digital identificado como CA/N° 2659/2024, recepcionado en la Secretaría del Consejo de Administración, en fecha 18 de noviembre de 2024, el cual contiene la Providencia de la Gerencia de Abastecimiento y Logística, que remitió el Memorando DOP/DLI1/N° 1038/2024, de fecha 13 de noviembre de 2024, del Departamento de Licitaciones – Sección Gestión de Ofertas, de la Dirección Operativa de Contrataciones, por la que se eleva a consideración de la Máxima Autoridad, la aprobación de la Modificación Parcial y la Aclaración N° 1, al Pliego de Bases y Condiciones y la modificación de los Datos Cargados en el Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP), en el marco de la Licitación Pública Nacional N° 103/2024 “ADQUISICIÓN DE STENTS MEDICADOS PARA EL IPS”, con ID N° 451.862; y

CONSIDERANDO: Que, la Modificación Parcial, representan modificaciones realizadas sobre las Bases y Condiciones del respectivo Pliego; ello a raíz de las consultas realizadas por los potenciales oferentes, la respuesta suministrada (remitida a través de Correo Electrónico Institucional), son de exclusiva responsabilidad de la Dirección de Logística de Suministros de Salud;

Que, la Aclaración N° 1, representa aclaraciones realizadas sobre las Bases y Condiciones del respectivo Pliego; ello a raíz de las consultas realizadas por los potenciales oferentes, las respuestas suministradas (remitidas a través de Correo Electrónico Institucional), son de exclusiva responsabilidad de Dirección de Logística de Suministros de Salud;

Que, además, en atención a lo expuesto anteriormente, solicitamos la aprobación de la modificación de los datos cargados en el Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP), acorde a la planilla adjunta, teniendo en cuenta que la planilla de precios ya no es publicada como parte del Pliego de Bases y Condiciones (PBC) sino que la misma es descargada del Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP) para ser presentada con el formulario correspondiente;

Por tanto, en uso de sus atribuciones;

FDO.: DR. JORGE MAGNO BRÍTEZ ACOSTA, PRESIDENTE
DR. CARLOS ALBERTO PEREIRA OLMEDO / DR. GUSTAVO ALBERTO GONZÁLEZ MAFFIODO
ECON. JOSÉ EMILIO ARGANA CONTRERAS / LIC. VÍCTOR EDUARDO INSFRÁN DIETRICH
SR. JOSÉ JARA ROJAS. MIEMBROS DEL CONSEJO DE ADMINISTRACIÓN
MG. C.P. GRACIELA NUÑEZ. Secretaria Interina del Consejo de Administración

El presente instrumento es de carácter público, garantizando la transparencia de la gestión pública. Se podrá acceder al mismo de forma libre, conforme a la reglamentación legal vigente que rige la materia, en atención al principio de publicidad de la administración pública, con excepción de aquellos documentos que por su naturaleza, su acceso se encuentre restringido por la Ley.



Instituto de Previsión Social
Consejo de Administración

Acta N° 096/2024 de fecha 19 de noviembre de 2024

RESOLUCIÓN C.A. N° 096-011/2024

**EL CONSEJO DE ADMINISTRACIÓN DEL
INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL**

RESUELVE:

- 1°) Aprobar la Modificación Parcial, al Pliego de Bases y Condiciones de la Licitación Pública Nacional N° 103/2024 “ADQUISICIÓN DE STENTS MEDICADOS PARA EL IPS”, con ID N° 451.862, conforme al Anexo, el cual se encuentra refrendado por la Secretaria Interina del Consejo de Administración y las áreas técnicas respectivas, que consta de 26 (veinte y seis) fojas y se adjunta a la presente Resolución.-----
- 2°) Aprobar Aclaración N° 1, al Pliego de Bases y Condiciones de la Licitación Pública Nacional N° 103/2024 “ADQUISICIÓN DE STENTS MEDICADOS PARA EL IPS”, con ID N° 451.862, conforme al Anexo, el cual se encuentra refrendado por la Secretaria Interina del Consejo de Administración y las áreas técnicas respectivas, que consta de 12 (doce) fojas y se adjunta a la presente Resolución.-----
- 3°) Aprobar la Modificación de los Datos Cargados en el Sistema de Información de las Contrataciones Públicas (SICP), en el marco de la Licitación Pública Nacional N° 103/2024 “ADQUISICIÓN DE STENTS MEDICADOS PARA EL IPS”, con ID N° 451.862, conforme al Anexo, el cual se encuentra refrendado por la Secretaria Interina del Consejo de Administración y las áreas técnicas respectivas, que consta de 14 (catorce) fojas y se adjunta a la presente Resolución.-----
- 4°) Establecer que la Gerencia de Abastecimiento y Logística y la Dirección Operativa de Contrataciones, son las responsables de la integridad del expediente físico y su coherencia con la versión digital registrada para el tratamiento por parte del Consejo de Administración.-----
- 5°) Comunicar a quienes corresponda y archivar.-----
SC/mg/pb.-.

INSTITUTO
MG. C.
2024/11/19
3 Sec.
Consejo

FDO.: DR. JORGE MAGNO BRÍTEZ ACOSTA, PRESIDENTE
DR. CARLOS ALBERTO PEREIRA OLMEDO / DR. GUSTAVO ALBERTO GONZÁLEZ MAFFIODO
ECON. JOSÉ EMILIO ARGÑA CONTRERAS / LIC. VÍCTOR EDUARDO INSFRÁN DIETRICH
SR. JOSÉ JARA ROJAS. MIEMBROS DEL CONSEJO DE ADMINISTRACIÓN
MG. C.P. GRACIELA NUÑEZ. Secretaria Interina del Consejo de Administración

El presente instrumento es de carácter público, garantizando la transparencia de la gestión pública. Se podrá acceder al mismo de forma libre, conforme a la reglamentación legal vigente que rige la materia, en atención al principio de publicidad de la administración pública, con excepción de aquellos documentos que por su naturaleza, su acceso se encuentre restringido por la Ley.



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LICITACIÓN PUBLICA NACIONAL N° 103 /24 “ADQUISICIÓN DE STENTS MEDICADOS PARA EL
IPS” CON ID 451.862

MODIFICACION PARCIAL

1. Requisitos de Participación y Criterios de Evaluación; Experiencia requerida:

DONDE DICE:

Demostrar la experiencia en la Provisión de Stents Medicados de Hemodinamia a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2019 -2020 -2021- 2022 - 2023) años. En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación.

Oferente en consorcio:

Requisitos Mínimos	Socio Líder	Cada Socio	Todas las partes Combinadas
Demostrar la experiencia en la Provisión de Stents Medicados de Hemodinamia con Contratos y/o Facturas a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2019 -2020 -2021- 2022 - 2023) años. En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación.	40 % como mínimo del porcentaje solicitado	10 % como mínimo del porcentaje solicitado	El consorcio en su conjunto deberá cumplir con el 100 % del porcentaje solicitado.

DEBE DECIR:

Demostrar la experiencia en la Provisión de **Dispositivos Médicos** a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2019 -2020 -2021- 2022 - 2023) años. En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación.

Oferente en consorcio:

Requisitos Mínimos	Socio Líder	Cada Socio	Todas las partes Combinadas
Demostrar la experiencia en la Provisión de Dispositivos Médicos con Contratos y/o Facturas a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2019 - 2020 -2021- 2022 - 2023) años. En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación.	40 % como mínimo del porcentaje solicitado	10 % como mínimo del porcentaje solicitado	El consorcio en su conjunto deberá cumplir con el 100 % del porcentaje solicitado.

Aleg. Jaime Caral
Gerente
Presidencia de Asociación

Ing. Jifan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Jifan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

Ing. Jifan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
MG. C.P. Graciela Núñez
Secretaría Interina del
Consejo de Administración

2. **Requisitos de Participación y Criterios de Evaluación; Requisitos documentales para la evaluación de la experiencia:**

DONDE DICE:

2. Presentación como mínimo de 3 (tres) Certificados o Actas de Recepción Final en la Provisión de Stents Medicados de Hemodinamia, expedidos por Instituciones Públicas o Privadas dentro de los últimos 05 (cinco) años. Dicho documento deberá estar debidamente sellado y firmado por el responsable que lo emitió, y no podrán corresponder a un mismo llamado.

DEBE DECIR:

2. Presentación como mínimo de 3 (tres) Certificados o Actas de Recepción Final en la Provisión de **Dispositivos Médicos**, expedidos por Instituciones Públicas o Privadas dentro de los últimos 05 (cinco) años. Dicho documento deberá estar debidamente sellado y firmado por el responsable que lo emitió, y no podrán corresponder a un mismo llamado.

3. **Requisitos de Participación y Criterios de Evaluación; Capacidad Técnica:**

DONDE DICE:

Autorización del Fabricante.

- Si el oferente es Representante o Distribuidor del producto que oferta, deberá presentar la autorización del fabricante
- Si el oferente es Distribuidor del Representante Local del Fabricante, deberá presentar un poder o autorización otorgado por éste último. No obstante, se deberá acompañar copia de la Autorización del Fabricante otorgada al Representante Local.

La documentación requerida es el formulario incluido en la Sección VI. Este formulario podrá ser reemplazado por la documentación que pruebe fehacientemente que el oferente es Representante o Distribuidor autorizado del bien que oferta. Así mismo, la documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar inscrita en el Registro Público de Comercio.

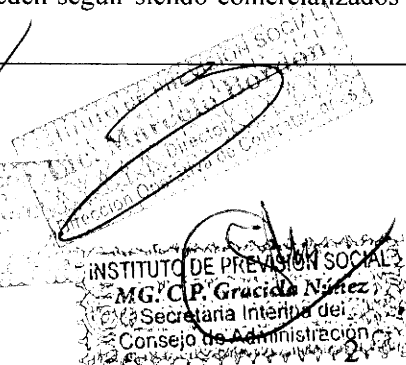
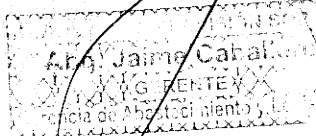
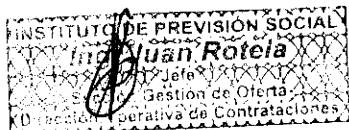
• Resolución de Apertura:

- Copia Autenticada de la Resolución de Apertura Vigente, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos Médicos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).
- En caso de oferentes, distribuidoras que representan a otras empresas (importadoras o de productos nacionales), deberá presentar copia autenticada de la resolución de apertura vigente de ambos, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).
- En el caso de que el oferente no sea el fabricante del producto deberán presentar oferente y fabricante, copia autenticada de la Resolución de Apertura vigente, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

En caso de que la documentación se encuentra vencida deberá acompañar la Constancia emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que interin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

- Fotocopia autenticada del Certificado de Registro Sanitario vigente, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

En caso de que la documentación se encuentra vencida deberá acompañar la Constancia emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que interin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

- Certificado de Buenas Practicas:

De Fabricación y/o Almacenamiento Vigente según corresponda, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

El oferente que no sea el fabricante del producto ofertado deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Oferente Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

- Para los Productos Nacionales: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Fabricante Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

- Para los Productos Importados: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente.

Ambos deberán mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

Los oferentes que no cuenten con Depósito propio deberán presentar el Contrato de Alquiler con la Empresa Depositaria el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente de la Empresa Titular del Depósito expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del Contrato.

Copia autenticada del Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea (Traducido al español).

- Para los Stents Medicados :

a. Trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinamia por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso.

b. Presentación de documentación que avale la provisión de Stents Medicados donde conste la experiencia en el uso por parte de los Cardiólogos Intervencionistas en Centros de Referencia a Nivel Nacional.

- Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.

- Planilla de datos garantizados de cada Lote- ítem ofertado identificado según corresponda al PBC, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, presentación, embalaje, etc., conforme al modelo adjunto.

- El Oferente deberá presentar cualquier documentación de Origen o aclaratorio debidamente autenticado, que podrá ser solicitado por la Comisión Evaluadora durante la Etapa de Evaluación.

- Catálogo de lo ofertado: Se deben presentar catálogos técnicos ilustrativos y hojas técnicas del bien ofertado, traducido al español. Con el catálogo se verificará si lo ofertado corresponde y se ajusta al producto solicitado, en cuanto a especificaciones técnicas, origen, marca, fabricante, presentación, etc., que deberá estar de acuerdo a los documentos obrantes en el MSP y BS.

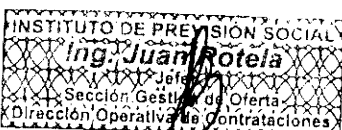
- **Documento expedido por DINAVISA Tecnovigilancia que avale, que el o los productos ofertados no cuentan con una reacción o incidente adverso registrado, como mínimo de 5 años registrado en el Mercado Paraguayo y/ o Internacional de provisión y utilización de estos productos**

- **DECLARACIONES JURADAS (PRESENTAR TODAS LAS DECLARACIONES EN UNA SOLA HOJA)**

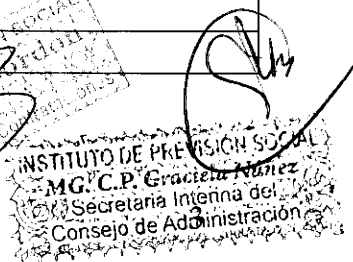
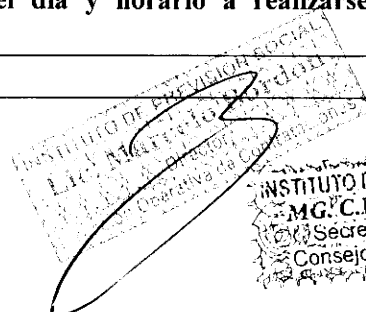
- Declaración jurada donde el oferente asume poseer capacidad de suministro en tiempo y forma.
- Declaración jurada del proveedor que posee capacidad de mantener en sus depósitos stock suficiente para la entrega programada según necesidad del IPS., conforme a espacio y disponibilidad del Departamento de Administración de Suministros Médicos (DASM).
- Declaración jurada donde el oferente conoce y acepta el Pliego de Bases y Condiciones.

- **Declaración jurada comprometiéndose que en caso de ser adjudicados, cubrirá los casos de Urgencias no programadas, independientemente del día y horario a realizarse (sábado, domingo y feriados).**

- Planilla de precios en Excel en medios magnéticos.



[Handwritten signature]



DEBE DECIR:

1. Autorización del Fabricante.

- c. Si el oferente es Representante o Distribuidor del producto que oferta, deberá presentar la autorización del fabricante
- d. Si el oferente es Distribuidor del Representante Local del Fabricante, deberá presentar un poder o autorización otorgado por éste último. No obstante, se deberá acompañar copia de la Autorización del Fabricante otorgada al Representante Local.

La documentación requerida es el formulario incluido en la Sección VI. Este formulario podrá ser reemplazado por la documentación que pruebe fehacientemente que el oferente es Representante o Distribuidor autorizado del bien que oferta. Así mismo, la documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar inscrita en el Registro Público de Comercio.

2. Resolución de Apertura:

- a) Copia Autenticada de la Resolución de Apertura Vigente, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos Médicos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).
- b) En caso de oferentes, distribuidoras que representan a otras empresas (importadoras o de productos nacionales), deberá presentar copia autenticada de la resolución de apertura vigente de ambos, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).
- c) En el caso de que el oferente no sea el fabricante del producto deberán presentar oferente y fabricante, copia autenticada de la Resolución de Apertura vigente, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

En caso de que la documentación se encuentra vencida deberá acompañar la Constancia emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que ínterin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

3. Fotocopia autenticada del Certificado de Registro Sanitario vigente, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

En caso de que la documentación se encuentra vencida deberá acompañar la Constancia emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que ínterin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

4. Certificado de Buenas Practicas:

De Fabricación y/o Almacenamiento Vigente según corresponda, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

El oferente que no sea el fabricante del producto ofertado deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Oferente Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

-Para los Productos Nacionales: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Fabricante Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

-Para los Productos Importados: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente.

Ambos deberán mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

Los oferentes que no cuenten con Depósito propio deberán presentar el Contrato de Alquiler con la Empresa Depositaria el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente de la Empresa Titular del Depósito expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del Contrato.

5. Copia autenticada del Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea (Traducido al español).

6. Para los Stents Medicados :
a. Trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinamia por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso.
b. Presentación de documentación que avale la provisión de Stents Medicados donde conste la experiencia en el uso por parte de los Cardiólogos Intervencionistas en Centros de Referencia a Nivel Nacional.
7. Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.
8. Planilla de datos garantizados de cada Lote- ítem ofertado identificado según corresponda al PBC, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, presentación, embalaje, etc., conforme al modelo adjunto.
9. El Oferente deberá presentar cualquier documentación de Origen o aclaratorio debidamente autenticado, que podrá ser solicitado por la Comisión Evaluadora durante la Etapa de Evaluación.
10. Catálogo de lo ofertado: Se deben presentar catálogos técnicos ilustrativos y hojas técnicas del bien ofertado, traducido al español. Con el catálogo se verificará si lo ofertado corresponde y se ajusta al producto solicitado, en cuanto a especificaciones técnicas, origen, marca, fabricante, presentación, etc., que deberá estar de acuerdo a los documentos obrantes en el MSP y BS.
11. DECLARACIONES JURADAS (PRESENTAR TODAS LAS DECLARACIONES EN UNA SOLA HOJA).
• Declaración jurada donde el oferente asume poseer capacidad de suministro en tiempo y forma. • Declaración jurada del proveedor que posee capacidad de mantener en sus depósitos stock suficiente para la entrega programada según necesidad del IPS., conforme a espacio y disponibilidad del Departamento de Administración de Suministros Médicos (DASM). • Declaración jurada donde el oferente conoce y acepta el Pliego de Bases y Condiciones.
12. Planilla de precios en Excel en medios magnéticos.

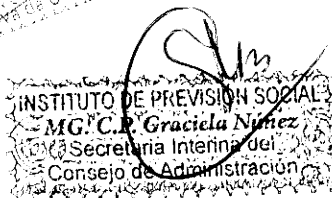
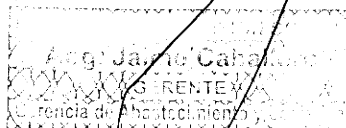
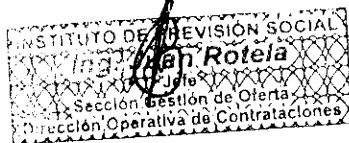
4. **Requisitos de Participación y Criterios de Evaluación; Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica**

DONDE DICE:

Autorización del Fabricante.

- e. Si el oferente es Representante o Distribuidor del producto que oferta, deberá presentar la autorización del fabricante
- f. Si el oferente es Distribuidor del Representante Local del Fabricante, deberá presentar un poder o autorización otorgado por éste último. No obstante, se deberá acompañar copia de la Autorización del Fabricante otorgada al Representante Local.

La documentación requerida es el formulario incluido en la Sección VI. Este formulario podrá ser reemplazado por la documentación que pruebe fehacientemente que el oferente es Representante o Distribuidor autorizado del bien que oferta. Así mismo, la documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar inscripta en el Registro Público de Comercio.



- Resolución de Apertura:

a) Copia Autenticada de la Resolución de Apertura Vigente, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos Médicos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

b) En caso de oferentes, distribuidoras que representan a otras empresas (importadoras o de productos nacionales), deberá presentar copia autenticada de la resolución de apertura vigente de ambos, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

c) En el caso de que el oferente no sea el fabricante del producto deberán presentar oferente y fabricante, copia autenticada de la Resolución de Apertura vigente, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

En caso de que la documentación se encuentra vencida deberá acompañar la Constancia emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que ínterin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

- Fotocopia autenticada del Certificado de Registro Sanitario vigente, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

En caso de que la documentación se encuentra vencida deberá acompañar la Constancia emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que ínterin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

- Certificado de Buenas Practicas:

De Fabricación y/o Almacenamiento Vigente según corresponda, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

El oferente que no sea el fabricante del producto ofertado deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Oferente Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

- Para los Productos Nacionales: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Fabricante Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

- Para los Productos Importados: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente.

Ambos deberán mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

Los oferentes que no cuenten con Depósito propio deberán presentar el Contrato de Alquiler con la Empresa Depositaria el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente de la Empresa Titular del Depósito expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del Contrato.

Copia autenticada del Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea (Traducido al español).

- Para los Stents Medicados :

a. Trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinamia por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso.

b. Presentación de documentación que avale la provisión de Stents Medicados donde conste la experiencia en el uso por parte de los Cardiólogos Intervencionistas en Centros de Referencia a Nivel Nacional.

- Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.

- Planilla de datos garantizados de cada Lote- ítem ofertado identificado según corresponda al PBC, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, presentación, embalaje, etc., conforme al modelo adjunto.

- El Oferente deberá presentar cualquier documentación de Origen o aclaratorio debidamente autenticado, que podrá ser solicitado por la Comisión Evaluadora durante la Etapa de Evaluación.

Catálogo de lo ofertado: Se deben presentar catálogos técnicos ilustrativos y hojas técnicas del bien ofertado, traducido al español. Con el catálogo se verificará si lo ofertado corresponde y se ajusta al producto solicitado, en cuanto a especificaciones técnicas, origen, marca, fabricante, presentación, etc., que deberá estar de acuerdo a los documentos obrantes en el MSP y BS.
Documento expedido por DINAVISA Tecnovigilancia que avale, que el o los productos ofertados no cuentan con una reacción o incidente adverso registrado, como mínimo de 5 años registrado en el Mercado Paraguayo y/ o Internacional de provisión y utilización de estos productos
DECLARACIONES JURADAS (PRESENTAR TODAS LAS DECLARACIONES EN UNA SOLA HOJA) - Declaración jurada donde el oferente asume poseer capacidad de suministro en tiempo y forma. - Declaración jurada del proveedor que posee capacidad de mantener en sus depósitos stock suficiente para la entrega programada según necesidad del IPS., conforme a espacio y disponibilidad del Departamento de Administración de Suministros Médicos (DASM). - Declaración jurada donde el oferente conoce y acepta el Pliego de Bases y Condiciones. Declaración jurada comprometiéndose que en caso de ser adjudicados, cubrirá los casos de Urgencias no programadas, independientemente del día y horario a realizarse (sábado, domingo y feriados). - Planilla de precios en Excel en medios magnéticos.

DEBE DECIR:

1. Autorización del Fabricante.

- g. Si el oferente es Representante o Distribuidor del producto que oferta, deberá presentar la autorización del fabricante
- h. Si el oferente es Distribuidor del Representante Local del Fabricante, deberá presentar un poder o autorización otorgado por éste último. No obstante, se deberá acompañar copia de la Autorización del Fabricante otorgada al Representante Local.

La documentación requerida es el formulario incluido en la Sección VI. Este formulario podrá ser reemplazado por la documentación que pruebe fehacientemente que el oferente es Representante o Distribuidor autorizado del bien que oferta. Así mismo, la documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar inscrita en el Registro Público de Comercio.

2. Resolución de Apertura:

- a) Copia Autenticada de la Resolución de Apertura Vigente, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos Médicos, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).
- b) En caso de oferentes, distribuidoras que representan a otras empresas (importadoras o de productos nacionales), deberá presentar copia autenticada de la resolución de apertura vigente de ambos, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos Médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).
- c) En el caso de que el oferente no sea el fabricante del producto deberán presentar oferente y fabricante, copia autenticada de la Resolución de Apertura vigente, para fabricar, comercializar o importar Dispositivos médicos, según corresponda, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

En caso de que la documentación se encuentra vencida deberá acompañar la Constancia emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que ínterin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

3. Fotocopia autenticada del Certificado de Registro Sanitario vigente, expedida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

En caso de que la documentación se encuentra vencida deberá acompañar la Constancia emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA) de que el mismo se encuentra en trámite de Renovación, y que este Ente certifique que ínterin, el/los producto/s pueden seguir siendo comercializados y/o importados.

4. Certificado de Buenas Practicas:

De Fabricación y/o Almacenamiento Vigente según corresponda, expedido por la Dirección Nacional de



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

El oferente que no sea el fabricante del producto ofertado deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Oferente Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

- Para los Productos Nacionales: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas del Fabricante Vigente, expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA).

- Para los Productos Importados: Se deberá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente.

Ambos deberán mantener su vigencia durante toda la duración del contrato.

Los oferentes que no cuenten con Depósito propio deberán presentar el Contrato de Alquiler con la Empresa Depositaria el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento Vigente de la Empresa Titular del Depósito expedido por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAVISA), el cual deberá mantener su vigencia durante toda la duración del Contrato.

5. Copia autenticada del Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea (Traducido al español).

6. Para los Stents Medicados :

a. Trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinamia por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso.

b. Presentación de documentación que avale la provisión de Stents Medicados donde conste la experiencia en el uso por parte de los Cardiólogos Intervencionistas en Centros de Referencia a Nivel Nacional.

7. Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.

8. Planilla de datos garantizados de cada Lote- ítem ofertado identificado según corresponda al PBC, en la que se deberá detallar todos los datos y especificaciones técnicas del producto ofertado, presentación, embalaje, etc., conforme al modelo adjunto.

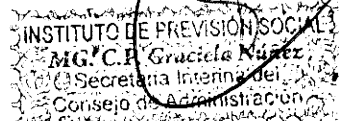
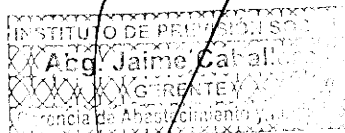
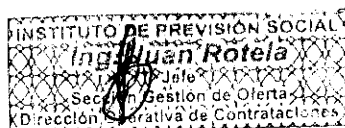
9. El Oferente deberá presentar cualquier documentación de Origen o aclaratorio debidamente autenticado, que podrá ser solicitado por la Comisión Evaluadora durante la Etapa de Evaluación.

10. Catálogo de lo ofertado: Se deben presentar catálogos técnicos ilustrativos y hojas técnicas del bien ofertado, traducido al español. Con el catálogo se verificará si lo ofertado corresponde y se ajusta al producto solicitado, en cuanto a especificaciones técnicas, origen, marca, fabricante, presentación, etc., que deberá estar de acuerdo a los documentos obrantes en el MSP y BS.

11. DECLARACIONES JURADAS (PRESENTAR TODAS LAS DECLARACIONES EN UNA SOLA HOJA).

- Declaración jurada donde el oferente asume poseer capacidad de suministro en tiempo y forma.
- Declaración jurada del proveedor que posee capacidad de mantener en sus depósitos stock suficiente para la entrega programada según necesidad del IPS., conforme a espacio y disponibilidad del Departamento de Administración de Suministros Médicos (DASM).
- Declaración jurada donde el oferente conoce y acepta el Pliego de Bases y Condiciones.

12. Planilla de precios en Excel en medios magnéticos.



5. Suministros y Especificaciones Técnicas; Especificaciones técnicas – CPS, se agrega el LOTE 6

DONDE DICE:

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
1	1	11113-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (8 -15 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11113-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11113-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONG ITUD (26 - 30 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
2	1	11123-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8-16MM)	Stent Medicado con diametro de 2,25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11123-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	Stent Medicado con diametro de 2,25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11123-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 2,25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	4	11124-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles ,	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	5	11124-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	6	11124-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles ,	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	7	11125-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9-16 MM)	con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	8	11125-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18-28 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles ,	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	9	11125-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	10	11126-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Jorge Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Director
Dirección Operativa de Contratación



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	11	11126-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	12	11126-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 3,5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	13	11127-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	14	11127-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	15	11127-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	16	11128-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Roteira
Jefe de Sección
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

Ing. Jaime Caballero
Jefe de Sección
Sección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Mariana Bordon
Jefe de Sección
Sección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
M.C.P. Graciela Núñez
Secretaria Interna del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	17	11128-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	18	11128-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
3	1	11114-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11114-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 24 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11114-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (26 - 38 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	4	11115-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	5	11115-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 24 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Rotela
Jefe de
Sección de Gestión de Oferta
Sección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Marcelo Borron
Director
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Patricia Nizet
Secretaria Interna del
Comité de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	6	11115-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (26 - 38 MM)	alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	7	11116-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	8	11116-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (18 - 24 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	9	11116-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (26 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	10	11117-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	11	11117-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Abg. Jaime Caba
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Marcelo Bordon
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
MG. C. P. Graciela Nuñez
Secretaría Interna del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	12	11117-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	13	11118-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.50 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014" a	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	14	11118-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	15	11118-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	16	11119-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014" a	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	17	11119-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

Ing. Jaime Galati
GERENTE
Unidad de Abastecimiento

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Marcelo Bogdan
Director General de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
MG. C. P. Graciela Nieves
Secretaria Interina del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	18	11119-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
4	1	11120-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.50 mm x 12a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11120-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.50 mm x 12a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11120-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.50 mm x 12a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	4	11121-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 5.00 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	5	11121-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Stent Medicado con diametro de 5.00 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Rotela
Jefe de
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contratación

[Handwritten signature]

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. G. C. Pascarella Nieto
Secretaría Interna del
Comité de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	6	11121-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
5	1	11129-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 4,5 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11129-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11129-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	4	11130-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 5.0 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio- degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	5	11130-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Roteira
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

Ing. Jaime Cardal
SECRETARÍA GENERAL
Unidad de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Marcela Herdon
Sección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. C.P. Gabriela Nández
Secretaría General del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

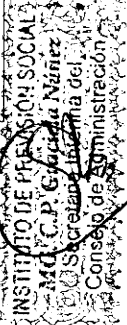
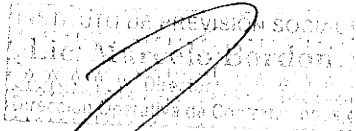


GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	6	11130-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

DEBE DECIR:

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
1	1	11113-1	11002417	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (8 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufnado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11113-2	11002418	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufnado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11113-3	11002419	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufnado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
2	1	11123-1	11002447	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8- 16MM)	Stent Medicado con diametro de 2,25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	2	11123-2	11002448	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11123-3	11002449	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	4	11124-1	11002450	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Pacitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	5	11124-2	11002451	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	6	11124-3	11002452	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. J. Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	7	11125-1	11002453	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9-16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	8	11125-2	11002454	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18-28 MM)	Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	9	11125-3	11002455	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	10	11126-1	11002456	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
M.G. C.P. Graciela Nader
Secretaría Interna
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	11	11126-2	11002457	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	12	11126-3	11002458	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	13	11127-1	11002459	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3,5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	14	11127-2	11002460	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	15	11127-3	11002461	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	16	11128-1	11002462	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	17	11128-2	11002463	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Mariela Bordon
Sección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
MG. C.P. Graciela Nunez
Secretaria Interna del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	18	11128-3	11002464	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	1	11114-1	11002420	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE, Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino, con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles, con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11114-2	11002421	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 24 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE, Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino, con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles, con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11114-3	11002422	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (26 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE, Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino, con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles, con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	4	11115-1	11002423	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.50 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE, Con plataforma de Cromo-	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Roteila
Sección Operación de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Mariana...
Sección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Roteila
Sección Operación de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	5	11115-2	11002424	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 24 MM)	Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	6	11115-3	11002425	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (26 - 38 MM)	STent Medicado con diametro de 2,75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	7	11116-1	11002426	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2,75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	8	11116-2	11002427	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (18 - 24 MM)	Stent Medicado con diametro de 3,00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	9	11116-3	11002428	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (26 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 3,00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	10	11117-1	11002429	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3,00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Ing. Juan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
M.C. P. Gladys Núñez
Secretaría Interna del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	11	11117-2	11002430	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	12	11117-3	11002431	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	STent Medicado con diametro de 3.50 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	13	11118-1	11002432	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.50 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	14	11118-2	11002433	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	15	11118-3	11002434	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	16	11119-1	11002435	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	17	11119-2	11002436	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	18	11119-3	11002437	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	STent Medicado con diametro de 4,50 mm x 124 30 mm de longitud,recubierto con Pacitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
4	1	11120-1	11002438	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 4,50 mm x 124 30 mm de longitud,recubierto con Pacitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio- absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11120-2	11002439	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Stent Medicado con diametro de 5,00 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Pacitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11120-3	11002440	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	Stent Medicado con diametro de 5,00 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Pacitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	4	11121-1	11002441	42221513- 9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 5,00 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Pacitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Juan Roteira
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Lic. Mirta Colina
Sección Operativa de Contratación



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	5	11121-2	11002442	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	6	11121-3	11002443	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	Stent Medicado con diametro de 4,5 mm x 12 a 30 mm de longitud recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	1	11129-1	11002465	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 4,5 mm x 12 a 30 mm de longitud recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	2	11129-2	11002466	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Stent Medicado con diametro de 4,5 mm x 12 a 30 mm de longitud recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	3	11129-3	11002467	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	Stent Medicado con diametro de 4,5 mm x 12 a 30 mm de longitud recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	5									

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Juan Roteira
Secretaría de Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
M.C. C.P. Gabriela Núñez
Secretaría Interina del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO SAP	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada
	4	11130-1	11002468	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 5.0 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	5	11130-2	11002469	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Stent Medicado con diametro de 5.0 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
	6	11130-3	11002470	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	Stent Medicado con diametro de 5.0 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1
6	1	11547	11003842	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT LIBERADOR DE DROGA SIROLIMUS, CON POLIMERO BIOABSORBIBLE ABLUMINAL EN GRADIENTE	Stent liberador de droga sirolimus, con polímero bioabsorbible abluminal en gradiente. Polímero de PCL con PDLLA (ácido poli-L-láctico). Empaque individual, en papel * grado medico y/o blister transparente estéril, herméticamente cerrado, la caja debe contener los siguientes datos: medidas del balón, código de lote, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Jefe de
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
MG. C.P. Graciela Núñez
Secretaria Interina del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

LICITACIÓN PUBLICA NACIONAL N° 103 /24 “ADQUISICIÓN DE STENTS MEDICADOS PARA EL IPS” CON ID 451.862

ACLARACIÓN N° 1

Asunción, de octubre de 2024.

AL OFERENTE:

Con relación al proceso licitatorio individualizado como **LICITACIÓN PUBLICA NACIONAL N° 103 /24 “ADQUISICIÓN DE STENTS MEDICADOS PARA EL IPS” CON ID 451.862**, se realizan las siguientes aclaraciones a las consultas realizadas por el/los potencial/es oferente/es:

Consultas realizadas para esta convocatoria

Consulta: 1

Se le solicita a la Convocante que exprese y aclare cómo se llama el "Documento" que se pretende emita la DINAVISA (Tecnovigilancia) y cómo se gestiona, ya que no es de uso habitual, y no se encuentra en el menú de Certificados / Constancias que emite regularmente la DINAVISA (Teconovigilancia).

Este tipo de consulta es potestad y responsabilidad de la Convocante, y debería realizarla DIRECTAMENTE a la DINAVISA (Tecnovigilancia) en una consulta VINCULANTE y PÚBLICA sobre un producto ESPECÍFICO que le genere duda razonable al momento de la evaluación de Ofertas.

RESPUESTA: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.*

Consulta: 2

Dice el PBC: Para los Stents Medicados:

a. Trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinámica por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso.

*Se solicita a la convocante ampliar sobre el requisito de estudios realizados desde 2.500 a 3.000 pacientes y con experiencia de 10 años, las razones están justificadamente que al tener 10 años de seguimiento permite dar mayor garantía sobre el resultado clínico esperado para el paciente. Con esta ampliación permite mayor participación de oferentes cumpliendo con los principios de las compras públicas.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Se aclara que los estudios hemodinámicos son procedimientos de diagnóstico y/o tratamiento durante los cuales se utilizan dispositivos que se introducen en las Arterias Coronarias, por ello es vital que los mismos estén avalados por entes con varios años de experiencia encargados de velar por la bioseguridad gracias a largos años de estudios a que son sometidos esos insumos para posteriormente ser lanzados al mercado mundial. Además es importante mencionar que el Hospital Central del I.P.S. desde el año 2004 se constituye en Hospital de Referencia a nivel Latinoamericano para la utilización de dispositivos como el Stent Coronario en los cuadros obstructivos, por lo tanto, los dispositivos que se implantan o se introducen en las arterias Coronarias deben cumplir con altos Standares de calidad y brindar garantías para el tratamiento de lesiones de acuerdo a la complejidad de las mismas, **alli radica la importancia y la plena justificación de solicitar “trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinamia por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso.**

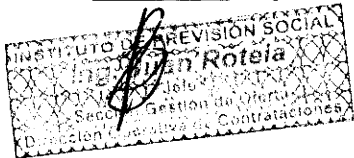
Consulta: 3

Dice el PBC: Para los Stents Medicados:

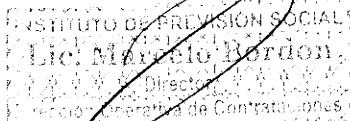
Presentación de documentación que avale la provisión de Stents Medicados donde conste la experiencia en el uso por parte de los Cardiólogos Intervencionistas en Centros de Referencia a Nivel Nacional.

*Se solicita ampliar este requisito a Cardiólogos intervencionistas internacionales o instituciones nacionales o internacionales donde se han utilizado estos productos.

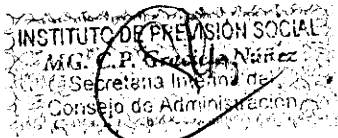
Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*



[Handwritten signature]



[Handwritten signature]





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

Consulta: 8

Se solicita a la Convocante a eliminar el siguiente punto "Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización" ya que DINAVISA no emite ninguna documentación al respecto.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.* Se aclara que dicho documento es necesario, teniendo en cuenta la complejidad y gravedad de los casos clínicos en los que estos dispositivos son utilizados, es necesario avalar la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo y/o Internacional de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Actualmente el Ente Rector de la República del Paraguay DINAVISA emite una constancia de reporte de Reacciones adversas o efectos secundarios de los dispositivos médicos, a través de su Dirección de Tecnovigilancia- Farmacovigilancia.

Consulta: 9

Se solicita a la Convocante a eliminar el sgte punto " Documento expedido por DINAVISA Tecnovigilancia que avale, que el o los productos ofertados no cuentan con una reacción o incidente adverso registrado, como mínimo de 5 años registrado en el Mercado Paraguayo y/ o Internacional de provisión y utilización de estos productos" ya que DINAVISA no emite ninguna documentación al respecto.

Respuesta: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.*

Consulta: 10

El pliego ha establecido: Demostrar la experiencia en la Provisión de Stents Medicados de Hemodinamia a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2019 -2020 -2021- 2022 - 2023) años. En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación. EN VIRTUD AL PRINCIPIO DE LIBRE COMPETENCIA SOLICITAMOS QUE LA EXPERIENCIA SEA ESTABLECIDA POR EL GENÉRICO DEL PRODUCTO, SOLICITAR 'EXPERIENCIA EN LA PROVISION DE INSUMOS PARA HEMODINAMIA'.

Respuesta: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, Última Versión.*

Consulta: 11

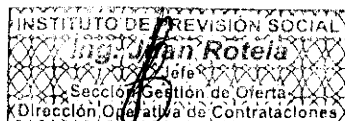
El pliego ha establecido: Presentación como mínimo de 3 (tres) Certificados o Actas de Recepción Final en la Provisión de Stents Medicados de Hemodinamia, expedidos por Instituciones Públicas o Privadas dentro de los últimos 05 (cinco) años. Dicho documento deberá estar debidamente sellado y firmado por el responsable que lo emitió, y no podrán corresponder a un mismo llamado. EN VIRTUD AL PRINCIPIO DE LIBRE COMPETENCIA SOLICITAMOS QUE SEA REQUERIDO EN EL MARCO DE PROVISION DE INSUMOS PARA HEMODINAMIA Y QUE PUEDA SER RECONOCIDA LA DOCUMENTACIÓN PROVENIENTE DEL FABRICANTE, SIN ESTABLECER LA LIMITANTE DE LA ANTIGÜEDAD.

Respuesta: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

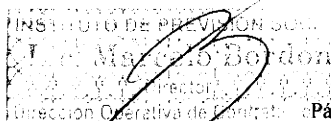
Consulta: 12

El Pliego establece Para los Stents Medicados : a. Trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinamia por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso. LO REQUERIDO ES UNA LIMITANTE ABSOLUTA. LOS PRODUCTOS YA HAN SIDO APROBADOS Y ELLO GARANTIZA SU CALIDAD, EL REQUISITO DEBE SER SUPRIMIDO MAS AUN CUANDO EXISTE UNA EXIGENCIA DE CERTIFICADOS DE USO CLÍNICO.

Respuesta: *Respuesta: El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*



[Handwritten signature]



[Handwritten signature]
INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
M.C. N. Graciela Núñez
Secretaría Interna del
Consejo de Administración



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

Consulta: 13

El pliego requiere Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. LO REQUERIDO ES UNA LIMITANTE ABSOLUTA. LOS PRODUCTOS YA HAN SIDO APROBADOS Y ELLO GARANTIZA SU CALIDAD, EL REQUISITO DEBE SER SUPRIMIDO MÁS AUN CUANDO EXISTE UNA EXIGENCIA DE CERTIFICADOS DE USO CLÍNICO.

Respuesta: El oferente deberá ajustarse a lo solicitado en el Pliego de Bases y Condiciones.

Consulta: 14

El pliego requiere Documento expedido por DINAVISA Tecnovigilancia que avale, que el o los productos ofertados no cuentan con una reacción o incidente adverso registrado, como mínimo de 5 años registrado en el Mercado Paraguayo y/ o Internacional de provisión y utilización de estos productos. LO REQUERIDO ES UNA LIMITANTE TÉCNICAMENTE INNECESARIA, MÁS AUN CUANDO NUEVAMENTE PRETENDE APLICAR UN PLAZO IRRACIONAL DE 5 AÑOS. LOS PRODUCTOS YA SON RESPALDADOS POR SU CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO Y LOS CERTIFICADOS DE APROBACIÓN DE USO EN LA PRÁCTICA CLÍNICA. TAMPOCO DINAVISA PODRÍA AVALAR LA SITUACIÓN EN EL MERCADO INTERNACIONAL.

Respuesta: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.*

Consulta: 15

Por las cantidades requeridas, solicitamos la implementación del SISTEMA DE ABASTECIMIENTO SILULTANEO.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 16

Referente a las muestras solicitamos que en caso de productos que solo se diferencien por las medidas, pueda ser presentada una sola muestra acompañada de la declaración jurada correspondiente de que en caso de adjudicación de distinta medida, será entregada el producto debido.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones. Se aclara que en el Pliego de Bases y Condiciones se encuentra incluido dicho requisito de la siguiente manera: "En caso de ofertarse en varios lotes-items el mismo tipo de material y/o insumo pero de diferentes medidas, será suficiente la presentación de uno de ellos, debiendo ajustarse exactamente al lote-item para el cual se entrega la muestra, acompañadas de una declaración jurada en la que el oferente se compromete, en caso de ser adjudicado, a entregar el producto conforme a las especificaciones técnicas requeridas en el lote-item correspondiente de igual marca, calidad, origen y procedencia que la muestra presentada".*

Consulta: 17

Donde dice: Demostrar la experiencia en la Provisión de Stents Medicados de Hemodinamia a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2019 -2020 -2021- 2022 - 2023) años, en caso de lograr el porcentaje requerido en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación.

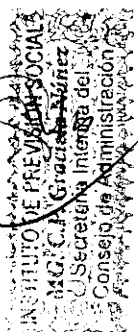
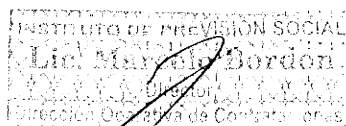
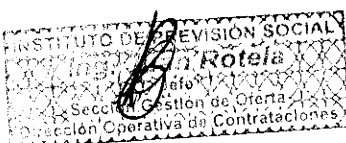
Consulta: Tratándose de un llamado de gran envergadura, solicitamos a la convocante disminuir el % solicitado a 25%, para dar oportunidad a la participación de más oferentes.

Respuesta: *Respuesta: El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, Última Versión.*

Consulta: 18

Donde dice: Copia autenticada del Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea (Traducido al español).

Consulta: Solicitamos a la convocante aceptar certificado FDA y/o CE, si la intención es asegurar la calidad de los productos, la certificación CE es suficiente aval considerando que para la obtención de dicho certificado se realizan pruebas que demuestren que tanto el fabricante como los productos cumplen con





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

los requisitos de SEGURIDAD, SANIDAD Y PROTECCIÓN exigidos por la Unión Europea. Sin mencionar que esto genera una ventaja competitiva a favor de un limitado número de empresas. Por lo que en defensa de la libre concurrencia solicitamos que sean aceptados los certificados FDA y/o CE.

Respuesta: El *oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones*. Se aclara que en el Pliego de Bases y Condiciones, la documentación solicitada es: Copia autenticada del Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea (Traducido al español). Por lo que dice claramente "FDA y/o CE".

Consulta: 19

Donde dice: Trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinamia por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso.

Consulta: Solicitamos a la convocante dejar como opcional no exigido, teniendo en cuenta que los stents cuentan con certificados de calidad. y a modo de no limitar la participación de potenciales oferentes y en concordancia en cumplimiento al PRINCIPIO DE IGUALDAD Y LIBRE COMPETENCIA que deben regir las compras públicas de la Igualdad y Libre Competencia: Permitirán que todo potencial proveedor o contratista que tenga la solvencia técnica, económica y legal necesaria y que cumpla con los requisitos establecidos en esta ley, en su reglamento, en las bases o pliegos de requisitos y en las demás disposiciones administrativas, esté en posibilidad de participar en los procedimientos de contratación pública.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 20

Donde dice: Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.

Consulta: El pliego solicita Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.

Lo consignado es una limitante innecesaria que solo favorece a unos pocos proveedores. La comercialización de un producto es autorizada con la emisión del certificado de registro sanitario. La inclusión de una antigüedad o plazo en años posterior a ello es técnicamente innecesaria, más aún cuando ya se requiere certificaciones FDA y/o CE que aprueban el uso en la práctica clínica.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones*. Se aclara que dicho documento es necesario, teniendo en cuenta la complejidad y gravedad de los casos clínicos en los que estos dispositivos son utilizados, es necesario avalar la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo y/o Internacional de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Actualmente el Ente Rector de la República del Paraguay DINAVISA emite una constancia de reporte de Reacciones adversas o efectos secundarios de los dispositivos médicos, a través de su Dirección de Tecnovigilancia-Farmacovigilancia.

Consulta: 21

Donde dice: Documento expedido por DINAVISA Tecnovigilancia que avale, que el o los productos ofertados no cuentan con una reacción o incidente adverso registrado, como mínimo de 5 años registrado en el Mercado Paraguayo y/ o Internacional de provisión y utilización de estos productos.

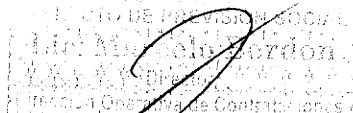
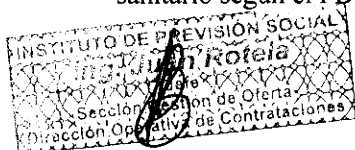
Consulta: Sugerimos a la convocante que en caso de dudas, pueda la convocante misma hacer estas consultas a DINAVISA.

Respuesta: RESPUESTA: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones Última Versión.*

Consulta: 22

Donde dice: Declaración jurada comprometiéndose que en caso de ser adjudicados, cubrirá los casos de Urgencias no programadas, independientemente del día y horario a realizarse (sábado, domingo y feriados).

Consulta: solicitamos a la convocante excluir este requisito, ya que las entregas se realizaran en parque sanitario según el PBC.





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

Respuesta: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, Última Versión.*

Consulta: 23

Lote 2 STENT MEDICADO

Consultamos a la convocante si las longitudes solicitadas para el lote 2 corresponde a un rango de medidas para cada ítem? por ejemplo para el ítem 1 se puede ofertar stent 2.25 x 12? y así sucesivamente para los ítems del 1 - 18.

Respuesta: Se aclara que, PARA TODOS LOS LOTES DE STENTS SE CONSIDERARÁN LOS RANGOS ESPECIFICADOS DENTRO DE LAS MEDIDAS MADRES (DE 8 A 38 MM DE LONGITUD). TODA VEZ QUE LA MEDIDA A OFERTAR SE HALLE DENTRO DE LAS LONGITUDES DE ENTRE 8 A 38 MM O LO DESCRITO EN EL CUADRO BÁSICO DE LA INSTITUCION, PODRÁ SER OFERTADO.

Consulta: 24

Lote 3 STENT MEDICADO

Solicitamos a la convocante aclarar las longitudes solicitadas corresponden a un rango de medidas para cada ítem? por ejemplo para el ítem 1 se puede ofertar stent 2.25 x 12 ? y así sucesivamente para los ítems del 1 - 18.

Respuesta: Se aclara que, PARA TODOS LOS LOTES DE STENTS SE CONSIDERARÁN LOS RANGOS ESPECIFICADOS DENTRO DE LAS MEDIDAS MADRES (DE 8 A 38 MM DE LONGITUD). TODA VEZ QUE LA MEDIDA A OFERTAR SE HALLE DENTRO DE LAS LONGITUDES DE ENTRE 8 A 38 MM O LO DESCRITO EN EL CUADRO BÁSICO DE LA INSTITUCION, PODRÁ SER OFERTADO.

Consulta: 25

Lote 4 y 5 STENT MEDICADO

Solicitamos a la convocante separar los stent de diámetro de 4.50 mm en un lote y los diámetros 5.0 mm en otro lote, levando en cuenta que muchas de marcas reconocidas en el mercado no tienen la medida 5.0 y de esa manera permitir la participación de mas oferentes.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 26

Donde dice: Stent Medicado con diámetro de 2,25 mm x 8 a 38 mm de longitud, recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas.....

Consulta: Solicitamos a la convocante aclarar si las longitudes de medidas solicitadas para este lote corresponde a rangos de medidas, por ejemplo en el ítem 1 se puede ofertar stent 2.25 x 12 , en el ítem 2 , el de 2.25 x 20 y así sucesivamente para los demás ítems .

Respuesta: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.-*

Consulta: 27

Lote 1 ítem 3

Donde dice: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)

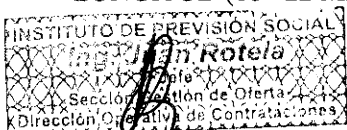
Consulta: Solicitamos a la convocante aclarar si la longitud de la medida 26-30 mm es un rango de medida, por ejemplo puede ofertarse Stent 2.0 x 28 mm? llevando en cuenta que cada marca tiene diferentes medidas.

Respuesta: Se aclara que, PARA TODOS LOS LOTES DE STENTS SE CONSIDERARÁN LOS RANGOS ESPECIFICADOS DENTRO DE LAS MEDIDAS MADRES (DE 8 A 38 MM DE LONGITUD). TODA VEZ QUE LA MEDIDA A OFERTAR SE HALLE DENTRO DE LAS LONGITUDES DE ENTRE 8 A 38 MM O LO DESCRITO EN EL CUADRO BASICO DE LA INSTITUCION, PODRA SER OFERTADO.

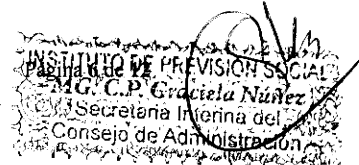
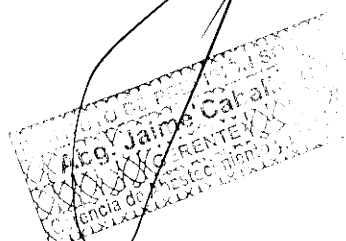
Consulta: 28

Lote 2 ítem 2

Donde dice: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)



[Handwritten signature]





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

Consulta: Solicitamos a la convocante aclarar si la longitud de la medida 18-22 mm es un rango de medida, por ejemplo puede ofertarse Stent 2.0 x 22 mm? llevando en cuenta que cada marca tiene diferentes medidas.

Respuesta: Se aclara que, PARA TODOS LOS LOTES DE STENTS SE CONSIDERARÁN LOS RANGOS ESPECIFICADOS DENTRO DE LAS MEDIDAS MADRES (DE 8 A 38 MM DE LONGITUD). TODA VEZ QUE LA MEDIDA A OFERTAR SE HALLE DENTRO DE LAS LONGITUDES DE ENTRE 8 A 38 MM O LO DESCRITO EN EL CUADRO BÁSICO DE LA INSTITUCION, PODRA SER OFERTADO.

Consulta: 29

Con respecto a la experiencia requerida, se solicita a la convocante aceptar la experiencia con facturaciones y/o contratos en la provisión de DISPOSITIVOS MEDICOS ya que los productos solicitados en el mismo se encuentran clasificados como tales según el ente regulador y la reglamentación vigente.

De esta forma la convocante lograra contar con proveedores que cuentan con los productos solicitados.

Respuesta: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, Última Versión.*

Consulta: 30

Con respecto a este apartado, se solicita que las actas de recepción o certificados a ser presentados sean en la PROVISION DE DISPOSITIVOS MEDICOS y no solamente en la provisión de stents medicamentos de hemodinamia, ya que los productos solicitados en el mismo se encuentran clasificados como tales según el ente regulador y la reglamentación vigente.

De esta forma la convocante lograra contar con proveedores que cuentan con los productos solicitados.

Respuesta: *El oferente deberá remitirse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, Última Versión.*

Consulta: 31

Donde dice: Solicitamos la inclusión de la certificación ISO 13485 dentro de los documentos para acreditar la calidad del producto, quedando de la siguiente manera: Copia autenticada del Certificado de aprobación y habilitación para su uso en la práctica clínica emitido por un organismo competente tales como la FDA de EEUU y/o CE Comunidad Europea y/o ISO 13485 (Traducido al español).

La justificación de dicha inclusión se encuentra respaldada en el Art. 4 inciso D) de la Res. 669/16 de la DINAVISA.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 32

Amablemente solicitamos la exclusión de los requisitos:

a. Trabajos científicos realizados en no menos de 5.000 pacientes, publicados en Revistas Internacionales indexadas y reconocidas de Hemodinamia por Servicios de Referencia Mundial, donde dichos Insumos son utilizados teniendo un seguimiento clínico randomizado de por lo menos 5 años y que cuenten con una opinión favorable para su uso.

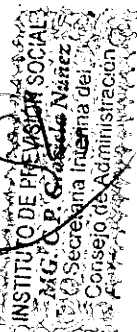
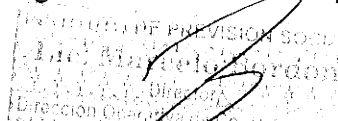
b. Presentación de documentación que avale la provisión de Stents Medicados donde conste la experiencia en el uso por parte de los Cardiólogos Intervencionistas en Centros de Referencia a Nivel Nacional.

Justificado en que se limita innecesariamente la participación de oferentes que cuentan con posibilidad de presentar ofertas con productos que cuentan con altos estándares de calidad respaldados por certificaciones internacionales como CE y/o FDA.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 33

En el punto donde la convocante solicita lo siguiente: Documento que avale la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el mercado paraguayo y/o internacional de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a vigilancia sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización. Solicitamos amablemente a la convocante la exclusión del referido requisito esto en atención a que exigir por un lado una antigüedad de 5 años en el mercado paraguayo o internacional limita la libre participación de potenciales oferentes, esto considerando que la antigüedad de un registro o un producto no podría acreditar la calidad técnica del producto sino que la misma se garantiza a través de los procesos de





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

fabricación del producto ofertado, procesos de fabricación que son acreditados por certificaciones internacionales tales como la FDA o CE o ISO 13485, por otro lado en cuanto a lo mencionado: “sin notificación a vigilancia sanitaria”, se solicita su exclusión debido a la ambigüedad con la cual se encuentra redactada esto porque la DINAVISA no emite certificaciones de esta índole sobre puntuales productos y por otro lado porque en caso de dudas sobre el producto debe ser el IPS quien debería solicitar informes a la DINAVISA sobre los productos ofertados.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.* Se aclara que dicho documento es necesario, teniendo en cuenta la complejidad y gravedad de los casos clínicos en los que estos dispositivos son utilizados, es necesario avalar la Experiencia de uso mínimo de 5 años en el Mercado Paraguayo y/o Internacional de provisión y utilización de estos productos, sin notificación a Vigilancia Sanitaria de que se hayan evidenciado fallas en la calidad técnica en su utilización.

Actualmente el Ente Rector de la República del Paraguay DINAVISA emite una constancia de reporte de Reacciones adversas o efectos secundarios de los dispositivos médicos, a través de su Dirección de Tecnovigilancia- Farmacovigilancia.

Consulta: 34

En el punto donde menciona: “El Oferente deberá presentar cualquier documentación de Origen o aclaratorio debidamente autenticado, que podrá ser solicitado por la Comisión Evaluadora durante la Etapa de Evaluación”

Se solicita a la convocante aclarar expresamente cuáles serán los documentos a ser solicitados por la convocante, teniendo en cuenta el artículo 45 de la ley 7021/22 donde menciona: “...En los procedimientos de contratación será obligación de las convocantes elaborar las bases y condiciones del llamado con la mayor amplitud de acuerdo con la naturaleza específica del contrato con el objeto de que concurra el mayor número de Oferentes Y DEBERÁN SER SUFICIENTEMENTE CLARAS, OBJETIVAS E IMPARCIALES PARA EVITAR FAVORECER A ALGÚN PARTICIPANTE...”

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.* Se aclara que el comité de evaluación podrá solicitar documentos de origen o solicitar aclaración en el caso de que haya dudas en cuanto a la muestra presentada.

Consulta: 35

En el punto donde dice: “Documento expedido por DINAVISA Tecnovigilancia que avale, que el o los productos ofertados no cuentan con una reacción o incidente adverso registrado, como mínimo de 5 años registrado en el Mercado Paraguayo y/ o Internacional de provisión y utilización de estos productos.”

Solicitamos a la convocante aclarar el documento solicitado en el enunciado mencionado y explicar cómo tramitar dicho documento ya que su uso no es habitual. La convocante tiene la facultad de realizar dicha consulta a la DINAVISA en caso de tener duda razonable sobre durante la evaluación.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones, Última Versión.*

Consulta: 36

EETT DE LOS STENTS MEDICADOS LOTE 1 AL 5

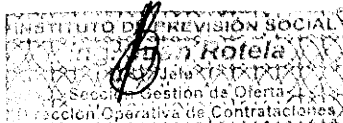
En cuanto a la presentación de entrega de los LOTES 1 AL 5 solicitamos a la convocante ampliar las EETT en cuanto al empaque, quedando la misma conforme se detalla: EMPAQUE INDIVIDUAL PAPEL GRADO MÉDICO Y/O BLISTER TRASPARENTE Y/O SOBRE DE ALUMINIO. ESTERIL. En atención que la función del empaque es la garantizar la esterilidad del producto, y que contenga toda la información solicitada en las especificaciones técnicas. Esto con el fin de no limitar innecesariamente la participación de potenciales oferentes.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

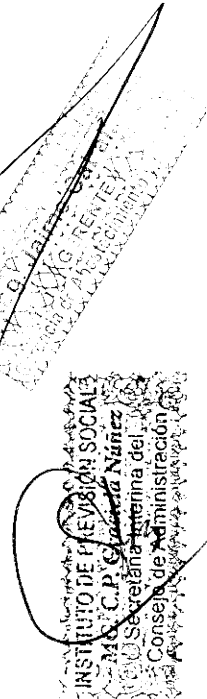
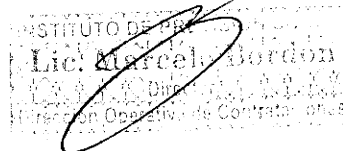
Consulta: 37

Donde dice: Stent Medicado con, recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Consulta: Solicitamos a la convocante aceptar los stents con BIOLIMUS, considerando los siguientes puntos técnicos:

1. Liberación controlada: Biolimus tiene un perfil de liberación más controlado que puede reducir el riesgo de restenosis, lo cual es crucial en la implantación de stents.



[Handwritten signature]





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

2. Menor toxicidad: Se ha sugerido que Biolimus presenta menos efectos tóxicos sobre las células endoteliales en comparación con Sirolimus, lo que puede favorecer la curación vascular.
 3. Eficacia en la prevención de restenosis: Algunos estudios han indicado que Biolimus puede ser más efectivo en la prevención de la reestenosis, especialmente en lesiones complejas.
 4. Mejor perfil de seguridad: Biolimus puede tener un mejor perfil de seguridad, con menos eventos adversos relacionados con la terapia antiplaquetaria prolongada.
- De esta forma se podrá dar mayor oportunidad a más oferentes a participar del presente llamado.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 38

Lote 1 stent medicado 2.0

Solicitamos a la convocante aclarar si la longitud de la medida (8-15mm) (18-22mm) (26-30 mm) corresponde a rango de medidas, por ejemplo para el ítem 1 puede ofertarse Stent 2.0 x 16 mm? llevando en cuenta que cada marca tiene diferentes medidas.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.* Se aclara que, PARA TODOS LOS LOTES DE STENTS SE CONSIDERARÁN LOS RANGOS ESPECIFICADOS DENTRO DE LAS MEDIDAS MADRES (DE 8 A 38 MM DE LONGITUD). TODA VEZ QUE LA MEDIDA A OFERTAR SE HALLE DENTRO DE LAS LONGITUDES DE ENTRE 8 A 38 MM O LO DESCRITO EN EL CUADRO BÁSICO DE LA INSTITUCION, PODRÁ SER OFERTADO.

Consulta: 39

Lote 1 stent medicado

Lote 1 stent medicado Se puede ofertar stent con una presión de rotura de hasta 22 ATM?

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 40

Lote 2 STENT MEDICADO

Lote 2 STENT MEDICADO Se puede ofertar stent con una presión de rotura de hasta 22 ATM?

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 41

Lote 3 STENT MEDICADO Se puede ofertar stent con una presión de rotura de hasta 22 ATM?

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 42

Lote 4 stent medicado Se puede ofertar stent con una presión de rotura de hasta 22 ATM?

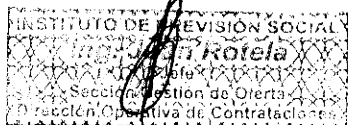
Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 43

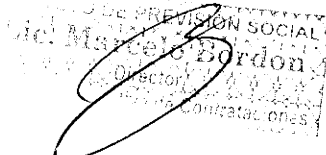
LOTE N° 2 STENTS:

Se sugiere amablemente a la convocante considerar los rangos especificados como "medidas madres", de 8 a 38 mm, en cuanto a la longitud de los STENTS, tal como indican las especificaciones técnicas, y no así lo que refiere a "descripción del artículo" como Sub-medidas, teniendo en cuenta que un solo proveedor cumple con las longitudes solicitadas en este apartado. De esta forma se permitirá una mayor participación de oferentes en beneficio de la propia institución, garantizando la transparencia durante el proceso.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.* Se aclara que, SE CONSIDERARAN LOS RANGOS ESPECIFICADOS COMO "MEDIDAS MADRES", DE 8 A 38 MM EN CUANTO A LA LONGITUD DE LOS STENTS TAL COMO INDICAN LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL CUADRO BASICO DE LA INSTITUCION.



[Handwritten signature]





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI



GOBIERNO DEL
PARAGUAY

Consulta: 44

Se solicita a la Convocante a eliminar este Requisito "Documento expedido por DINAVISA tecnovigilancia que avale, que el o los productos ofertados no cuentan con una reacción o incidente adverso registrado, como mínimo de 5 años registrado en el Mercado Paraguayo y/ o Internacional de provisión y utilización de estos productos" debido a que DINAVISA no expide la documentación solicitada.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 45

EETT LOTE NRO. 2 STENT MEDICADOS

Solicitamos a la convocante separar el Lote 2 STENT MEDICADO en LOTES INDIVIDUALES, ya que son diferentes tipos de stents, esto a fin de no direccionar la compra de los 18 ítems contenidos en el LOTE a un solo proveedor.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 46

EETT LOTE NRO. 3 STENT MEDICADOS

Solicitamos a la convocante separar el Lote 3 STENT MEDICADO en LOTES INDIVIDUALES, ya que son diferentes tipos de stents, esto a fin de no direccionar la compra de los 18 ítems contenidos en el LOTE a un solo proveedor.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 47

EETT LOTE NRO. 4 STENT MEDICADOS

Solicitamos a la convocante separar el Lote 4 STENT MEDICADO en LOTES INDIVIDUALES, ya que son diferentes tipos de stents, esto a fin de no direccionar la compra de los 6 ítems contenidos en el LOTE a un solo proveedor.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 48

EETT LOTE NRO. 5 STENT MEDICADOS

Solicitamos a la convocante separar el Lote 5 STENT MEDICADO en LOTES INDIVIDUALES, ya que son diferentes tipos de stents, esto a fin de no direccionar la compra de los 6 ítems contenidos en el LOTE a un solo proveedor.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 49

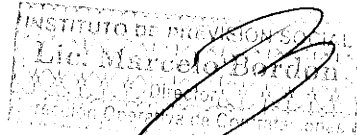
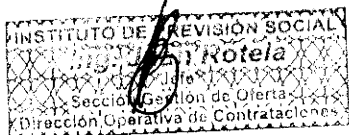
EETT LOTE N° 2 STENT MEDICADOS – DESCRIPCION GENERAL DE ARTICULOS

En el Lote N° 2, en los ítems 1 al 18 se solicita la siguiente descripción: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIAMETRO x 8 a 38 MM, al respecto se solicita corregir el rango de la longitud del diámetro de 9 a 38 MM, esto en atención a que en los sucesivos ítems la única variación es la longitud requerida, iniciando en el ítem 1 desde 9 a 16MM.

Se solicita este ajuste ya que finalmente la convocante requiere que la longitud del diámetro sea desde 9MM A 38 MM no desde 8MM, por lo tanto, mantener esta discrepancia en las EETT ocasionaría inconsistencias al momento de la evaluación de ofertas, beneficiando a unos proveedores en detrimento de otros.

Es importante mencionar que la LEY 7021/22 en su Art. 45 aclara que las EETT técnicas deben ser claras y precisas a fin de no favorecer a un proveedor en específico.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*





Consulta: 50

EETT LOTE N° 2 STENT MEDICADOS – DESCRIPCION GENERAL DE ARTICULOS

En el Lote N° 2, en los ítems 1 al 18 se solicita la siguiente descripción: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIAMETRO x 8 a 38 MM de longitud, al respecto se solicita corregir el rango de la longitud del diámetro de 9 a 38 MM, esto en atención a que en los sucesivos ítems la única variación es la longitud requerida, iniciando en el ítem 7 desde 9 a 16MM.

Se solicita este ajuste ya que finalmente la convocante requiere que la longitud del diámetro sea desde 9MM A 38 MM no desde 8MM, por lo tanto, mantener esta discrepancia en las EETT ocasionaría inconsistencias al momento de la evaluación de ofertas, beneficiando a unos proveedores en detrimento de otros.

Es importante mencionar que la LEY 7021/22 en su Art. 45 aclara que las EETT técnicas deben ser claras y precisas a fin de no favorecer a un proveedor en específico.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 51

EETT LOTE N° 2 STENT MEDICADOS – DESCRIPCION GENERAL DE ARTICULOS

En el Lote N° 2, en los ítems 1 al 6 se solicita la siguiente descripción: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIAMETRO x 8 a 38 MM, al respecto se solicita corregir el rango de la longitud del diámetro de 9 a 38 MM, esto en atención a que en los sucesivos ítems la única variación es la longitud requerida, iniciando en el ítem 1 desde 9 a 16MM.

Se solicita este ajuste ya que finalmente la convocante requiere que la longitud del diámetro sea desde 9MM A 38 MM no desde 8MM, por lo tanto, mantener esta discrepancia en las EETT ocasionaría inconsistencias al momento de la evaluación de ofertas, beneficiando a unos proveedores en detrimento de otros.

Es importante mencionar que la LEY 7021/22 en su Art. 45 aclara que las EETT técnicas deben ser claras y precisas a fin de no favorecer a un proveedor en específico.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 52

EETT LOTE N° 2 STENT MEDICADOS – DESCRIPCION GENERAL DE ARTICULOS

En el Lote N° 2, en los ítems 7 al 9 se solicita la siguiente descripción: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIAMETRO x 8 a 38 MM de longitud, al respecto se solicita corregir el rango de la longitud del diámetro de 9 a 38 MM, esto en atención a que en los sucesivos ítems la única variación es la longitud requerida, iniciando en el ítem 7 desde 9 a 16MM.

Se solicita este ajuste ya que finalmente la convocante requiere que la longitud del diámetro sea desde 9MM A 38 MM no desde 8MM, por lo tanto, mantener esta discrepancia en las EETT ocasionaría inconsistencias al momento de la evaluación de ofertas, beneficiando a unos proveedores en detrimento de otros.

Es importante mencionar que la LEY 7021/22 en su Art. 45 aclara que las EETT técnicas deben ser claras y precisas a fin de no favorecer a un proveedor en específico.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 53

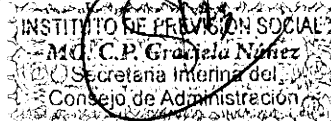
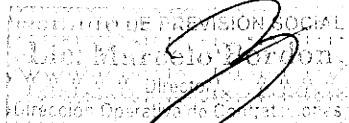
EETT LOTE N° 2 STENT MEDICADOS – DESCRIPCION GENERAL DE ARTICULOS

En el Lote N° 2, en los ítems 10 al 12 se solicita la siguiente descripción: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,30 MM DIAMETRO x 8 a 38 MM de longitud, al respecto se solicita corregir el rango de la longitud del diámetro de 9 a 38 MM, esto en atención a que en los sucesivos ítems la única variación es la longitud requerida, iniciando en el ítem 10 desde 9 a 16MM.

Se solicita este ajuste ya que finalmente la convocante requiere que la longitud del diámetro sea desde 9MM A 38 MM no desde 8MM, por lo tanto, mantener esta discrepancia en las EETT ocasionaría inconsistencias al momento de la evaluación de ofertas, beneficiando a unos proveedores en detrimento de otros.

Es importante mencionar que la LEY 7021/22 en su Art. 45 aclara que las EETT técnicas deben ser claras y precisas a fin de no favorecer a un proveedor en específico.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*





INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL

PARAGUAI
REKUAI

GOBIERNO DEL
PARAGUAY

Consulta: 54

EETT LOTE N° 2 STENT MEDICADOS – DESCRIPCION GENERAL DE ARTICULOS

En el Lote N° 2, en los ítems 13 al 15 se solicita la siguiente descripción: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIAMETRO x 8 a 38 MM de longitud, al respecto se solicita corregir el rango de la longitud del diámetro de 9 a 38 MM, esto en atención a que en los sucesivos ítems la única variación es la longitud requerida, iniciando en el ítem 13 desde 9 a 16MM.

Se solicita este ajuste ya que finalmente la convocante requiere que la longitud del diámetro sea desde 9MM A 38 MM no desde 8MM, por lo tanto, mantener esta discrepancia en las EETT ocasionaría inconsistencias al momento de la evaluación de ofertas, beneficiando a unos proveedores en detrimento de otros.

Es importante mencionar que la LEY 7021/22 en su Art. 45 aclara que las EETT técnicas deben ser claras y precisas a fin de no favorecer a un proveedor en específico.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 55

EETT – LOTE N° 1 AL 5 – LOGOTIPO FDA/CE

Se solicita a la convocante la exclusión de las EETT de la leyenda “Empaque...debe contener los siguientes datos:...Logotipo CE y/o FDA, esto en atención que la sola presentación de los documentos que garantizan estas certificaciones son suficientes para acreditar la calidad del producto ofertado, no así la obligatoriedad de contar con la impresión de este logotipo por el producto presentado, cuando que este requerimiento (logotipo) no es obligatorio por el ente regulador.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*

Consulta: 56

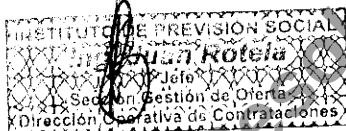
EETT LOTE N° 2 STENT MEDICADOS – DESCRIPCION GENERAL DE ARTICULOS

En el Lote N° 2, en los ítems 16 al 18 se solicita la siguiente descripción: STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIAMETRO x 8 a 38 MM de longitud, al respecto se solicita corregir el rango de la longitud del diámetro de 9 a 38 MM, esto en atención a que en los sucesivos ítems la única variación es la longitud requerida, iniciando en el ítem 16 desde 9 a 16MM.

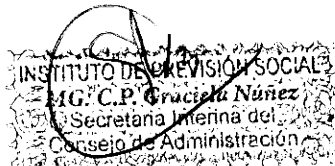
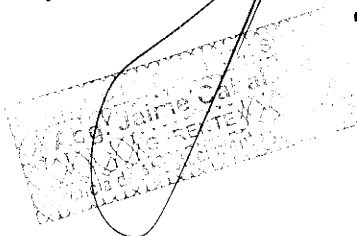
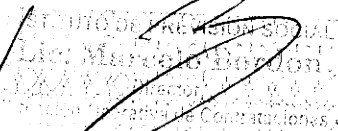
Se solicita este ajuste ya que finalmente la convocante requiere que la longitud del diámetro sea desde 9MM A 38 MM no desde 8MM, por lo tanto, mantener esta discrepancia en las EETT ocasionaría inconsistencias al momento de la evaluación de ofertas, beneficiando a unos proveedores en detrimento de otros.

Es importante mencionar que la LEY 7021/22 en su Art. 45 aclara que las EETT técnicas deben ser claras y precisas a fin de no favorecer a un proveedor en específico.

Respuesta: *El oferente deberá ajustarse a lo establecido en el Pliego de Bases y Condiciones.*



[Handwritten signature]



PLANILLA DE PRECIOS A SER CARGADA EN EL SISTEMA DE INFORMACION DE LAS CONTRATACIONES PUBLICAS (SICP)

PLANILLA DE PRECIOS

DONDE DICE:

Lote 1

MONTO MÍNIMO: Gs. 2.155.924.660 IVA Incluido.

MONTO MÁXIMO: Gs. 4.311.849.320 IVA Incluido.

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
1	11113-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (8 -15 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.044.495
2	11113-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.044.495
3	11113-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO x 8 a 30 MM LONG ITUD (26 -30 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.0 mm x 8 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.044.495

LOTE 2

MONTO MÍNIMO: Gs. 7.723.570.818 IVA Incluido.

MONTO MÁXIMO: Gs. 15.447.141.636 IVA Incluido.

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
1	11123-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8-16MM)	Stent Medicado con diametro de 2,25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
2	11123-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	Stent Medicado con diametro de 2,25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
Lic. Juan Roteja
Sección Gestión de Oferta
Sección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
Lic. Mariana Maldonado
MG. C.P. Graciela Nance
Secretaría General de
Consejo de Administración

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
3	11123-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
4	11124-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantación de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
5	11124-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantación de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
6	11124-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantación de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
7	11125-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9- 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantación de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
8	11125-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18-28 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantación de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
Ing. Juan Rotela
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
MG. C.P. Brachia Nunez
Secretaria Interna del
Consejo de Administración

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
9	11125-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	18 ATM. Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
10	11126-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
11	11126-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
12	11126-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	18 ATM. Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
13	11127-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3,5 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga .	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
14	11127-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufiado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
Juan Rotela
 Sección Gestión de Oferta
 Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
Lic. Mabel Bordon
 Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
MG. C.P. Graciela Núñez
 Secretaria Interna del
 Consejo de Administración

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
15	11127-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
16	11128-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presión Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
17	11128-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presión Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558
18	11128-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.0 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presión Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	5.250.558

LOTE 3

MONTO MÍNIMO: Gs. 2.573.760.000 IVA Incluido.

MONTO MÁXIMO: Gs. 5.147.520.000 IVA Incluido.

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
	11114-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.25 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
JUAN ROTELO
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

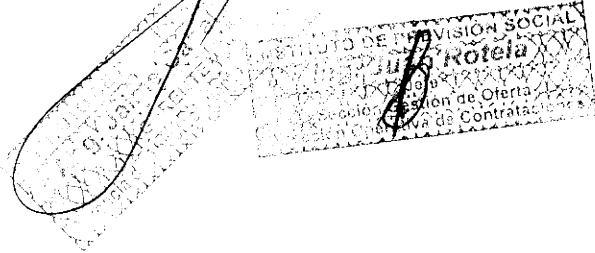
INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
MG. C.P. Graciela Nuñez
Secretaria Interna del
Consejo de Administración

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
2	11114-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 24 MM)	Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
3	11114-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (26 - 38 MM)	Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister trasparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
4	11115-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.50 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE . Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
5	11115-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 24 MM)	Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister trasparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
6	11115-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (26 - 38 MM)	Stent Medicado con diametro de 2.75 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo- Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
7	11116-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (8 - 16 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
8	11116-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (18 - 24 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000

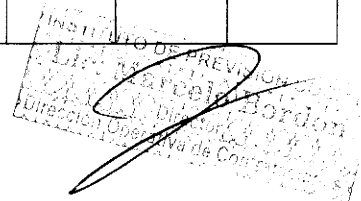
INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
Sociedad de Ofertas
Direccion Operativa de Contratos

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
MG. C.P. Graciela Nájera
Secretaria Interina del
Consejo de Administracion

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
9	11116-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38MM LONGITUD (26 - 38 MM)	rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+/-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
10	11117-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
11	11117-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+/-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
12	11117-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+/-5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
13	11118-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 3.50 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
14	11118-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000



[Handwritten signature]



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
 M.G. C.P. Gabriela Naranjo
 Secretaria Interna del
 Consejo de Administración

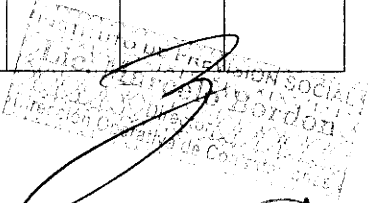
ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
15	11118-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diámetro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
16	11119-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.00 mm x 8 a 38 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
17	11119-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diámetro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000
18	11119-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	Compatible con alambre guía de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guía de Diámetro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.660.000

LOTE 4

MONTO MÍNIMO: Gs. 30.756.000 IVA Incluido.

MONTO MÁXIMO: Gs. 61.512.000 IVA Incluido.

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
1	11120-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.50 mm x 12a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.689.000



INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
MG. C.P. Graciela Núñez
Secretaría Interna del
Consejo de Administración

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
2	11120-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufulado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+- 5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.689.000
3	11120-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.689.000
4	11121-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 5.00 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion Circunferencial de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insufulado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM. Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Mínimo de 5 French y longitud de 145 cm (+- 5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.689.000
5	11121-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.689.000
6	11121-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	7.689.000

LOTE 5

MONTO MÍNIMO: Gs. 65.390.000 IVA Incluido.

MONTO MÁXIMO: Gs. 130.780.000 IVA Incluido.

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
1	11129-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 4.5 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas, Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.173.750

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL

Dr. Jaime Cal

Sección de Gestión de Oferta

Dirección Operativa de Contrataciones

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL

MG. C.P. Graciela N...

Secretaría Interna de

Consejo de Administración

ITEM	CODIGO SIH	Código Catálogo (DNCP)	Descripción del Artículo	Especificación Técnica	Presentación	Presentacion de Entrega	Unidad de medida	Cantidad solicitada	Precio unitario c/IVA
2	11129-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.173.750
3	11129-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+- 5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.173.750
4	11130-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	Stent Medicado con diametro de 5,0 mm x 12 a 30 mm de longitud,recubierto con Paclitaxel o Sirolimus o Everolimus o Zotarolimus u otras drogas. Montado sobre balon SEMICOMPLACIENTE , Con plataforma de Cromo-Cobalto o Cromo-Platino o-Platino , con revestimiento de polimeros Bio-degradables o Bio-absorbibles , con liberacion luminal o abluminal de la droga . Sistema de Implantacion de intercambio rapido.Insuflado del balon con Presion Nominal a partir de 6 ATM y una presion de rotura de hasta 18 ATM.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.173.750
5	11130-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	Compatible con alambre guia de 0.014 " a 0.018" y con Cateter Guia de Diametro Minimo de 5 French y longitud de 145 cm (+- 5 cm) con Marcadores Radioopacos en los extremos. Dispositivo para un solo uso. Apirogeno. Empaque individual, en papel grado medico y/o blister transparente esteril,hermeticamente cerrado, empaque y/o blister debe contener los siguientes datos : medidas del stent, nombre de la droga, codigo de lote,fecha de fabricacion, fecha de vencimiento,procedencia o fabricante legal, logotipo de la CE y/o FDA, folleto de instrucciones de uso, indicaciones de almacenamiento.	ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.173.750
6	11130-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)		ENVASE ESTERIL	Empaque individual en papel grado medico y/o blister transparente. Estéril.	UNIDAD	1	8.173.750

DEBE DECIR:

LOTE 1
MONTO MINIMO: GS. 1.504.320.565
MONTO MAXIMO: GS. 3.008.641.130

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
1	1	11113-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO X 8 A 30 MM LONGITUD (8 - 15 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.044.495

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Mg. C. E. Rodríguez Núñez
Sección de Gestión de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Mg. C. E. Rodríguez Núñez
Sección de Gestión de Contratación

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
	2	11113-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO X 8 A 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.044.495
	3	11113-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,0 MM DIÁMETRO X 8 A 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.044.495

LOTE 2
MONTO MINIMO: GS. 4.200.446.400
MONTO MAXIMO: GS. 8.400.892.800

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
2	1	11123-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (8- 16MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	2	11123-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	3	11123-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	4	11124-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	5	11124-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	6	11124-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	7	11125-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9-16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	8	11125-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18- 28 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Enrolado
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Carrera 14 N° 100
Subgerencia Interna del
Consejo de Administración

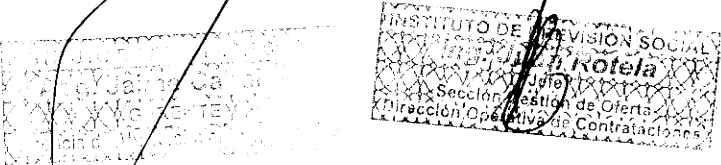
LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
	9	11125-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	10	11126-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	11	11126-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	12	11126-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	13	11127-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	14	11127-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	15	11127-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	16	11128-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (9 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	17	11128-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (18 - 28 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558
	18	11128-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO x 8 a 38 MM LONGITUD (33 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.250.558

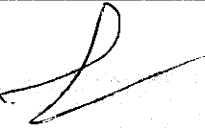
INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
SECRETARÍA DE SALUD
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contrataciones

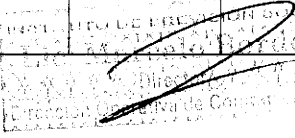
INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
M.C.P. Graciela Nunez
Secretaria Interna del
Consejo de Administración

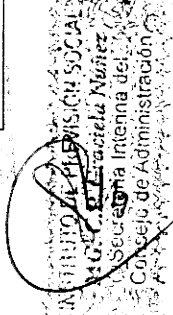
LOTE 3
MONTO MINIMO: GS. 1.838.387.763
MONTO MAXIMO: GS. 3.676.775.526

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
3	1	11114-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.771.250
	2	11114-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (18 - 24 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.771.250
	3	11114-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,25 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (26 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.771.250
	4	11115-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.043.750
	5	11115-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (18 - 24 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.043.750
	6	11115-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,50 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (26 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.043.750
	7	11116-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO X 8 A 38MM LONGITUD (8 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.043.750
	8	11116-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO X 8 A 38MM LONGITUD (18 - 24 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.043.750
	9	11116-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 2,75 MM DIÁMETRO X 8 A 38MM LONGITUD (26 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.043.750
	10	11117-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.015.000
	11	11117-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.015.000









LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
	12	11117-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,0 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.015.000
	13	11118-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.016.250
	14	11118-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.016.250
	15	11118-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 3,5 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.016.250
	16	11119-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (8 - 16 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.766.250
	17	11119-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (18 - 26 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.766.250
	18	11119-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,0 MM DIÁMETRO X 8 A 38 MM LONGITUD (30 - 38 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			5.766.250

LOTE 4
MONTO MINIMO: GS. 15.378.000
MONTO MAXIMO: GS. 30.756.000

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
	1	11120-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO X 12 A 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.689.000
	2	11120-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO X 12 A 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.689.000

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
M.C. M. Roteira
Sección Gestión de Orde
Dirección Operativa de Contrata

INSTITUTO DE PREVISION SOCIAL
M.C. M. Roteira
Secretaría Interna del
Consejo de Administración

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
	3	11120-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 4,5 MM DIÁMETRO X 12 A 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.689.000
	4	11121-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO X 12 A 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.689.000
	5	11121-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO X 12 A 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.689.000
	6	11121-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO X 12 A 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			7.689.000

LOTE 5
MONTO MINIMO: GS. 40.868.750
MONTO MAXIMO: GS. 81.737.500

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
5	1	11129-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.173.750
	2	11129-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.173.750
	3	11129-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO 4,5 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.173.750
	4	11130-1	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (12 - 15 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.173.750
	5	11130-2	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (18 - 22 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.173.750
	6	11130-3	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT MEDICADO DE 5,0 MM DIÁMETRO x 12 a 30 MM LONGITUD (26 - 30 MM)	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			8.173.750

LOTE 6 POR MONTO
MONTO MINIMO: GS. 4.950.000.000
MONTO MAXIMO: GS. 9.900.000.000

LOTE	ITEM	CODIGO SIH	CÓDIGO CATÁLOGO (DNCP)	DESCRIPCIÓN DEL ARTICULO	PRESENTACIÓN	UNIDAD DE MEDIDA	CANTIDAD	MARCA	PROCEDENCIA	PRECIO TOTAL (IVA INCLUIDO)
6	1	11147	42221513-9999	STENT MEDICADO: STENT LIBERADOR DE DROGA SIROLIMUS, CON POLIMERO BIOABSORBIBLE ABLUMINAL EN GRADIENTE	ENVASE ESTERIL	UNIDAD	1			9.900.000

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
Rafael Ángel Botella
Sección Gestión de Oferta
Dirección Operativa de Contratación

INSTITUTO DE PREVISIÓN SOCIAL
MG. C.P. Graciela Nuñez
Secretaría Interna del
Consejo de Administración