



REPUBLICA DOMINICANA

DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS

**ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
DNCD-CCC-CP-2024-0002.**

ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ESPECIALIZADOS DE USO CONTINUO, PARA SER SUMINISTRADOS AL PERSONAL DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS, DURANTE EL 2DO. TRIMESTRE DEL AÑO 2024, (DIRIGIDO A MIPYMES).

Santo Domingo, Distrito Nacional
República Dominicana
2 junio, 2024.

CONTENIDO

SECCIÓN I: INFORMACIONES PARTICULARES DEL PROCEDIMIENTO	4
1. Antecedentes.....	¡Error! Marcador no definido.
2. Objeto del procedimiento de selección	¡Error! Marcador no definido.
3. Descripción del bien.....	4
4. Lugar de entrega del(los) bien(es)	16
5. Tiempo para la entrega del(los) bien(es).....	16
6. Entregables/ cronograma.....	17
7. Condiciones de Pago	17
8. Cronograma de actividades	17
9. Forma de presentación de ofertas técnicas y económicas “Sobre A” y “Sobre B” ..	18
9.1 Ofertas presentadas en formato papel.....	19
9.2 Ofertas presentadas en formato electrónico vía el SECP.....	19
10. Documentación a presentar	20
11. Contenido de la oferta técnica.....	20
11.1 Documentación de la oferta técnica “Sobre A”	20
11.1.1 Credenciales:	21
11.1.2 Documentación técnica: [No subsanable].....	22
11.1.3 Presentación de las muestras	23
11.2 Contenido de la Oferta Económica	23
11.2.1 Documentos de la oferta económica “Sobre B”	24
12. Metodología de evaluación	25
12.1 Metodología y criterios de evaluación de la oferta técnica “Sobre A”	25
12.1.1 Metodología y criterios de evaluación para la documentación legal.....	25
12.1.2 Metodología y criterios de evaluación para la documentación financiera.....	27
12.1.3 Metodología y criterios de evaluación para la documentación técnica	27
12.1.4 Metodología para evaluación de las muestras	29
12.2 Metodología y criterios de evaluación de oferta económica.....	29
12.3 Criterio de adjudicación	30
SECCIÓN II: RECEPCIÓN, APERTURA, EVALUACIÓN Y ADJUDICACIÓN.....	31
1. Recepción de ofertas técnicas “Sobre A” y ofertas económicas “Sobre B”	31
2. Apertura de ofertas técnicas “Sobre A”	31
3. Evaluación de ofertas técnicas “Sobre A”, aclaraciones y subsanación.....	32

4.	Evaluación de muestras.....	33
5.	Debida diligencia.....	34
6.	Apertura y evaluación de las ofertas económicas “Sobre B”	35
7.	Subsanación de la garantía de seriedad de la oferta	35
8.	Confidencialidad de la evaluación.....	36
9.	Desempate de ofertas	36
10.	Adjudicación.....	36
11.	Garantías del fiel cumplimiento de contrato.....	37
12.	Adjudicaciones posteriores	37
	SECCIÓN III: GENERALIDADES.....	38
1.	Siglas y acrónimos	38
2.	Definiciones.....	38
3.	Objetivo y alcance del pliego.....	40
4.	Órgano y personas responsables del procedimiento de selección.....	40
5.	Marco normativo aplicable.....	41
6.	Interpretaciones.....	41
7.	Idioma	42
8.	Disponibilidad y acceso al pliego de condiciones.....	42
9.	Conocimiento y aceptación del pliego de condiciones	43
10.	Derecho a participar.....	43
11.	Prácticas prohibidas.....	44
12.	De los Comportamientos Violatorios, Contrarios y Restrictivos a la Competencia. 44	
13.	Consultas, solicitud de aclaraciones y enmiendas.....	45
14.	Contratación pública responsable.....	46
15.	Firma digital.....	46
16.	Reclamaciones, impugnaciones, controversias y competencia para decidir las	46
17.	Anexos documentos estandarizados	47

SECCIÓN I: INFORMACIONES PARTICULARES DEL PROCEDIMIENTO

1. Antecedentes

La **DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS (DNCD)**, institución del sector público, creada mediante La Ley 50-88 de fecha 30 de mayo del 1988, y su posterior modificaciones, bajo la dependencia directa del Poder Ejecutivo como institución de seguridad nacional la cual tiene como misión prevenir y reprimir la producción, tráfico, distribución y el consumo ilícito de drogas y sustancias controladas, así como el lavado de activos, según lo estipulado en la constitución y las leyes; a fin de contribuir con la seguridad y desarrollo de la nación.

Como parte de los programas de ayudas a los miembros de esta institución, llevados a cabo a través del Departamento de Bienestar del Agente, nuestra institución realiza una distribución de medicamentos especializados de uso continuo a los miembros de edad avanzada o que cuentan con una condición de salud particular, garantizando que los miembros de la DNCD., puedan llevar sus tratamientos médicos sin interrupciones, con el objetivo de levantar el espíritu de cuerpo del personal y reafirmar nuestro compromiso con la lucha contra el narcotráfico y crimen organizado.

En virtud de lo anterior, ha sido necesario proceder con la **ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ESPECIALIZADOS DE USO CONTINUO, PARA SER SUMINISTRADOS AL PERSONAL DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS, DURANTE EL 2DO. TRIMESTRE DEL AÑO 2024, (DIRIGIDO A MIPYMES)**, mediante un proceso de comparación de precios, por un monto presupuestado de **RD\$3,642,222.10 TRES MILLONES SEISCIENTOS CUARENTA Y DOS MIL DOSCIENTOS VEINTIDÓS PESOS DOMINICANOS CON 10/100.**

2. Objeto del procedimiento de selección

Constituye el objeto de la presente convocatoria recibir ofertas para la **ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ESPECIALIZADOS DE USO CONTINUO, PARA SER SUMINISTRADOS AL PERSONAL DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS, DURANTE EL 2DO. TRIMESTRE DEL AÑO 2024, DIRIGIDO A MIPYME**, de acuerdo con las condiciones fijadas en el presente pliego de condiciones y sus especificaciones técnicas, dicha contratación ha sido clasificada bajo el rubro -clase- **Categorías de medicamentos varios**, por lo que los oferentes deberán tener preferiblemente la actividad comercial **51210000**¹

3. Descripción del bien

¹ Se deberá utilizar el "Sistema de consulta de bienes y servicios" disponible en <https://datosabiertos.dgcp.gob.do/.opendata/catalogo-bienes-servicios> y orientarse de la Guía de uso para la clasificación de bienes y servicios de acuerdo con el clasificador estándar de bienes y servicios de las Naciones Unidas (UNSPSC).

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Las fichas técnicas/ especificaciones técnicas describen todos los elementos, condiciones, parámetros, requisitos que deben cubrir los oferentes/proponentes en sus ofertas para ser consideradas, a fines de adjudicación

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
1.	Candesartán Cilexetilo 8 mg	2	Caja 30 comprimidos
2.	Acido Folico 5 mg	1	Caja 100 comprimidos
3.	Nepafenaco 1 mg	2	Frasco
4.	Carbómero 940 (Ácido Poliacrílico) 2.0 mg,cetrimida, sorbitol, edetato disódico dihidrato, hidróxido de sodio c.s.p. pH 7, Agua Purificada, c.s.	2	Tubo
5.	Clorhidrato de Glucosamina 902.63 mg, Meloxicam 7.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
6.	Candesartann16 mg,Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
7.	Fenofibrato 160 mg	4	Caja 30 comprimidos
8.	Formoterol Fumarato 6 mg, Dihidrato/Budesonida 100 mg	8	Caja 60 comprimidos
9.	Candesartan 16 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
10.	Candesartan 32 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
11.	Alopurinol 300	3	Blister 10 comprimidos
12.	Amlodipina 5 mg, Lisinopril 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
13.	Amlodipina 10 mg, Lisinopril 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
14.	Amlodipina 5 mg, Lisinopril 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
15.	Amiodarona 200 mg	6	Caja 30 comprimidos
16.	Amitriptilina 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
17.	Amlodipina 5 mg	4	Caja 100 comprimidos
18.	Amlodipina 10 mg, Lisinopril 20 mg	6	Caja 100 comprimidos
19.	Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
20.	Irbersartan 300 mg	2	Caja 28 comprimidos
21.	Candesartan 32 mg, Amlopina 5 mg	6	Caja 30 comprimidos
22.	Candesartan 32 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	6	Caja 30 comprimidos
23.	Candesartan 16 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
24.	Candesartan 32 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	6	Caja 30 comprimidos
25.	Irbersartan 150mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
26.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
27.	Candesartan 16 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
28.	Etoricoxib 120 mg	4	Caja 28 comprimidos
29.	Rosuvastatina 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
30.	Rosuvastatina 40 mgg, Ezetimiba 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
31.	Colágeno hidrolizado 89,9 g,Ácido cítrico,Carbonato de magnesio 132 mg,Aroma de limón,Aroma de mandarina,Mobilee 40 mg, Ascorbato sódico,Colorante E-160a,Edulcorante, Sabor neutro.	4	Lata
32.	Atorvastatina 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
33.	Atorvastatina 80 mg	2	Caja 30 comprimidos
34.	Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	6	Caja 30 comprimidos
35.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 28 comprimidos
36.	Atenolol 50 mg	1	Blister 10 comprimidos
37.	Atorvastatina 40 mg	4	Caja 30 comprimidos
38.	Atorvastatina 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
39.	Deflazacort 30 mg	2	Caja 10 comprimidos
40.	Azatioprina BP 50 mg.	2	Caja 30 comprimidos
41.	Candesartan 16 mg	2	Caja 30 comprimidos
42.	Candesartan 8 mg	2	Caja 30 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
43.	Irbesartan 150 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
44.	Etoricoxib 90 mg	4	Caja 14 comprimidos
45.	Metoprolol 100 mg	2	Caja 30 comprimidos
46.	Atenolol 100 mg / Clortalidona 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
47.	Bisoprolol fumarato 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
48.	Bisoprolol fumarato 2.5 mg	8	Caja 30 comprimidos
49.	Bisoprolol fumarato 5 mg	8	Caja 30 comprimidos
50.	Diclorhidrato de betahistina 24 mg	4	Caja 20 comprimidos
51.	Bisoprolol 5 mg, Almodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
52.	Bisiprolol 5 mg	4	Caja 30 comprimidos
53.	Bisoprolol 2.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
54.	Bisoprolol 5 mg, Almodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
55.	Bisoprolol 2.5 mg	10	Caja 30 comprimidos
56.	Bisoprolol 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Una Caja 30 comprimidos
57.	Bisoprolol 5 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
58.	Bisoprolol 2.5 mg	1	Caja 100 comprimidos
59.	Bisoprolol 5 mg	2	Caja 100 comprimidos
60.	Bisoprolol 2.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
61.	Bisoprolol 10 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
62.	Bisoprolol 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
63.	Bisoprolol 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
64.	Carvedilol 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
65.	Losartan 100 mg	2	Caja 30 comprimidos
66.	Losartan 100 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
67.	Losartan 100 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimido
68.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimido
69.	Betahistina Diclorhidrato 16 mg	2	20 comprimidos
70.	Betahistina Diclorhidrato 24 mg	4	Caja 60 comprimidos
71.	Acido Ibandronico 150 mg	2	Caja 3 comprimidos
72.	Ticagrelor 90 mg.	4	Caja 60 comprimidos
73.	Dorzolamida 20 mg, Tartrato de Brimonidina 2 mg, Timolol 5 mg	4	Frasco
74.	Citrato de calcio tetrahidrato 1.500mg, equivalente a 315mg de calcio elemental, vitamina D3 (equivalente a 10mcg de colecalciferol) 400UI.	4	Caja 30 comprimidos
75.	Calcio citrato, colecalciferol, otros	2	Caja 30 comprimidos
76.	Citrato de Calcio 1500 mg, Vitamina D3	2	Frasco 60 comprimidos
77.	Calcitriol 0.25 mg	4	Caja 30 comprimidos
78.	Metoprolol Tartrato 50 mg	4	Caja 30 comprimidos
79.	Candesartan 16 mg	2	Caja 30 comprimidos
80.	Candesartan 8 mg	6	Caja 30 comprimidos
81.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	11	Caja 30 comprimidos
82.	Candesartan 16 mg, Amlodipina 5 mg	11	Caja 30 comprimidos
83.	Candesartan 8 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
84.	Candesartan 16 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
85.	Candesartan 32 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
86.	Candesartan 16 mg	2	Caja 30 comprimidos
87.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
88.	Clotrimazol estearato de sorbitán, polisorbato 60, palmitato de cetilo, alcohol cetoestearílico, octildodecanol, alcohol bencilico, agua purificada.	2	Tubo
89.	Espironolactona 25 mg	2	Caja 30 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
90.	Bisoprolol 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
91.	Bisoprolol 5 mg	6	Caja 30 comprimidos
92.	Lisinopril 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
93.	Amlodipina 10 mg, Lisinopril 20 mg	2	Caja 30 comprimido
94.	Amlodipina 5 mg, Lisinopril 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
95.	Amlodipina 5 mg, Lisinopril 10 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
96.	Losartan 100 mg	4	Caja 30 comprimidos
97.	Valsartan 160 mg	2	Caja 30 comprimidos
98.	Valsartan 160 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimido
99.	Valsartan 300 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
100.	Valsartan 160 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
101.	Lisinopril 10 mg, Amlodipina 5 mg	4	Caja 30 comprimidos
102.	Lisinopril 20 mg, Amlodipina 5 mg	4	Caja 30 comprimidos
103.	Lisinopril 20 mg, Amlodipina 10 mg, Clortalidona 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
104.	Cardesartan 32 mg	2	Caja 30 comprimidos
105.	Cardesartan 32 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
106.	Moringa, apio, extracto de ajo.	2	Caja 30 comprimidos
107.	Nitrendipina 20 mg, Atenolol 50 mg, Clortalidona 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
108.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
109.	Candesartan 32 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
110.	Lisinopril 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
111.	Lisinopril 20 mg, Amlodipina 5 mg, Clortalidona 12.5 mg	6	Caja 30 comprimidos
112.	Carvedilol 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
113.	Carvedilol 6.25 mg	2	Caja 30 comprimidos
114.	Carvedilol 25 mg, Clortalidona 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
115.	Carvedilol 3.125 mg	4	Caja 30 comprimidos
116.	Carvedilol 6.25 mg	4	Caja 30 comprimidos
117.	Carvedilol 6.25 mg	2	Caja 30 comprimidos
118.	Clortalidona 0.2 mg	4	Caja 30 comprimidos
119.	Celecoxib 400 mg	2	Caja 30 comprimidos
120.	Micofenolato mofetilo 500 mg	4	Caja 50 comprimidos
121.	Ciprofibrato 100 mg	2	Caja 30 comprimidos
122.	Bisoprolol 5 mg, Hidroclorotiazida 6.25 mg	6	Caja 30 comprimido
123.	Citicolina 500 mg	2	Caja 30 comprimidos
124.	Citrato de Calcio, Vitamina D3	8	Caja 30 comprimidos
125.	Citrato de Magnesio 400 mg	1	Frasco 60 capsulas
126.	Clonidina 100 mg	4	Caja 30 comprimidos
127.	Clopidogrel 75 mg	8	Caja 30 comprimidos
128.	Clopidogrel 75 mg	2	Caja 30 comprimidos
129.	Clopidogrel 75 mg	4	Caja 100 comprimidos
130.	Clopidogrel 75 mg	4	Una Caja 30 comprimidos
131.	Irbesartan 300 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 28 comprimidos
132.	Irbesartan 320 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	10	Caja 14 comprimidos
133.	Ubiquinona 10 300 mg	2	Caja 30 comprimidos
134.	Colchicina 0.5 mg	1	Caja 40 comprimidos
135.	Ezetimiba 10 mg, Simvastatina 20 mg	4	Caja 30 comprimidos
136.	Bisoprolol 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
137.	Bisoprolol 5 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
138.	Clopidogrel 75 mg, Ácido Acetilsalicílico 100 mg	6	Caja 28 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
139.	Amlodipina 5 mg, Lisinopril 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
140.	Candesartan Mabo 8 mg	4	Caja 30 comprimidos
141.	Carvedilol 25 mg	2	Caja 28 comprimidos
142.	Bisoprolol 10 mg, Amlodipina 5 mg	4	Caja 30 comprimidos
143.	Candesartan 16 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
144.	Candesartan 16 mg	2	Caja 30 comprimidos
145.	Candesartan 16 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
146.	Candesartan 32 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
147.	Bisoprolol Fumarato 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
148.	Timolol, Dorzolamida	4	Frasco
149.	Rosuvastina 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
150.	Diosmina 500 mg	2	Caja 60 comprimidos
151.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 850 mg	4	Cajas 30 comprimidos
152.	Furosemida 40 mg	4	Caja 30 comprimidos
153.	Glimepirida 4 mg, Metformina 850 mg	10	Caja 30 comprimidos
154.	Vildagliptina 50 mg Metformina 850 mg	4	Caja 30 comprimidos
155.	Vildagliptina 50 mg	2	Caja 30 comprimidos
156.	Metformina 1000 mg, Vildagliptina 50 mg	6	Caja 30 comprimidos
157.	Glimepirida 4 mg	2	Caja 30 comprimido
158.	hidrocloruro 20 mg	2	Ampolla
159.	fenitoína sodica 100 mg	4	Frasco 100 comprimidos
160.	Amlodipina 10 mg, Valsartan 160 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
161.	Carvedilol 12.5 mg	2	Caja 20 comprimidos
162.	Ácido valproico 500 mg	2	Frasco 50 comprimidos
163.	Atenolol 50 mg, Nifedipina Retard 20 mg	4	Caja 30 comprimidos
164.	Glucosamina Sulfato 1500 mg, Meloxicam 15 mg	2	Caja 30 sobres
165.	Losartan 50 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
166.	Losartan 50 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
167.	Espironolactona 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
168.	Acido ibandronato 150 mg	2	Caja 1 comprimidos
169.	Tadalifilo 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
170.	Lisinopril 20 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
171.	Enalapril 20 mg	6	Blister 10 comprimidos
172.	Lisinopril 20 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
173.	Citalopram 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
174.	Venlafaxina 150 mg	2	Caja 28 comprimidos
175.	Tadalafilo 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
176.	Enalapril 20 mg	6	Blister 10 comprimidos
177.	Eplerenona 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
178.	Esomeprazol 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
179.	Esomeprazol 20 mg	4	Blister 10 comprimidos
180.	Esomeprazol 40 mg	4	Blister 10 comprimidos
181.	Esomeprazol 40 mg	6	Caja 30 comprimidos
182.	Espironolactona 25 mg	1	Caja 100 comprimidos
183.	Bisoprolol 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
184.	Omeprazol 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
185.	Etoricoxib 90 mg	4	Caja 8 comprimidos
186.	Losartan 100 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
187.	Levotiroxina 100 mg	1	Caja 50 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
188.	Levotiroxina 112 mg	2	Caja 50 comprimidos
189.	Levotiroxina 125 mg	1	Caja 50 comprimidos
190.	Levotiroxina 150 mg	1	Caja 50 comprimidos
191.	Levotiroxina 50 mg	3	Caja 50 comprimidos
192.	Levotiroxina 75 mg	6	Caja 50 comprimidos
193.	Levotiroxina 88 mg	1	Caja 50 comprimidos
194.	Nifedipina 30 mg	6	Una Caja 30 comprimidos
195.	Valsartan 160 mg, Amlidipina 5 mg	4	Caja 14 comprimidos
196.	Valsartan 80 mg, Amlodipina 5 mg	4	Caja 14 comprimidos
197.	Amlodipina 10 mg, Valsartan 160 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 28 comprimidos
198.	Clopidogrel 75 mg	2	Caja 28 comprimidos
199.	Fenofibrato 160 mg	4	Caja 30 comprimidos
200.	Ciprofibrato 100 mg	2	Caja 30 comprimidos
201.	pregabalina 25 mg	8	Caja 30 comprimidos
202.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 850 mg	2	Caja 30 comprimidos
203.	Flavonoica Purificada 500 mg	4	Caja 30 comprimidos
204.	Flunarizina 10 mg	2	Caja 30 comprimido
205.	Furosemida 40 mg	4	Caja 100 comprimidos
206.	Latanoprost	4	Frasco
207.	Pregabalina 150 mg	2	Caja 30 comprimidos
208.	Gabapentina 300 mg, Vitamina B1 100 mg, Vitamina B12 0.200 mg	2	Caja 30 comprimidos
209.	Tamsulosina 0.40 Mg, Dutasterida 0.50 Mg	2	Caja 30 comprimidos
210.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 500 mg	2	Caja 56 comprimidos
211.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 850 mg	1	Caja 56 comprimidos
212.	Acido Gamma-amino-butírico (GABA) 75 mg; Acido Gamma-amino-beta-hidroxibutírico (GABOB) 37 mg; Bromhidrato de Glutamato de Magnesio (BGM) 75 mg; Vitamina B6 37 mg.	2	Caja 60 Grageas
213.	Simeticona	2	Caja 30 comprimidos
214.	Valsartan 320 mg, Amlodipina 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
215.	Valsartan 320, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
216.	Vlsartan 320 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
217.	valsartán 160 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
218.	Dorzolamida Clorhidrato 22.26 mg, Citrato de Sodio, Cloruro de Benzalconio 0.075 mg, Hidroximetilcelulosa; Manitol, Hidróxido de Sodio c.s.p. pH= 5.5; Agua para Inyectables c.s.p. 1 ml.	2	Frasco
219.	Metformina 850 mg	2	Caja 30 comprimidos
220.	Metformina 1000 mg	2	Caja 30 comprimidos
221.	Metformina 500 mg	2	Caja 30 comprimidos
222.	Glimepirida 4 mg, Metformina 1000 mg	2	Caja 30 comprimidos
223.	Glimepirida 4 mg, Metformina 850 mg	2	Caja 30 comprimidos
224.	Glimepirida 2 mg	2	Caja 30 comprimidos
225.	Glimepirida 2 mg, Metformina 500 mg	2	Caja 30 comprimidos
226.	Vildagliptina 50 mg	2	Caja 30 comprimidos
227.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 1000 mg	4	Caja 30 comprimidos
228.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 850 mg	6	Caja 30 comprimidos
229.	Metformina 500 mg	2	Caja 30 comprimidos
230.	Metformina 1000 mg	4	Caja 30 comprimidos
231.	Metformina 750 mg	6	Una caja 30 comprimidos
232.	Gibenclamida 5 mg, Metformina 1000 mg	4	Caja 30 comprimidos
233.	Glimepirida 4 mg	2	Caja 30 comprimidos
234.	Metformina HCl 500 mg	2	Caja 30 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
235.	Glimepirida 2 mg, Metformina 500 mg	4	Caja 30 comprimidos
236.	Metformina 500 mg	2	Caja 30 comprimidos
237.	Ornitina oxoglurato	6	Caja 10 sobres
238.	Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
239.	Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
240.	Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
241.	Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
242.	Lispro	2	Caja 5 lapices
243.	Polietilen Glicol 400 4.0 mg. Propilen Glicol 3.0 mg	4	Frasco
244.	Sulfato Sódico de Condroitina 1.8 mg; Hialuronato de Sodio 1.0 mg; Vehículo c.s. 1.0 ml.	6	Un Frasco
245.	Clopidogrel 75 mg	6	Caja 30 comprimidos
246.	clopidogrel 75 mg,Ácido Acetilsalicílico 100 mg	4	Caja 30 comprimidos
247.	Irbesartan 150 mg	2	Caja 30 comprimidos
248.	Ezomeprazol 40 mg	2	Caja 30 comprimido
249.	Bisoprolol 10 mg	4	Caja 30 comprimidos
250.	Bisoprolol 5 mg, Amlodipina 5 mg	6	Caja 30 comprimidos
251.	Ibesartan 300 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
252.	Ibesartan 300 mg	4	Caja 30 comprimidos
253.	Ibesartan 150 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
254.	Irbesartan 300 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
255.	Ibesartan 150 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
256.	Ibesartan 300 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
257.	Irbesartan 150 mg	2	Caja 30 comprimidos
258.	Irbesartan 150 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
259.	Irbesartan 300 mg, Amlodipina 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
260.	Irbesartan 150 mg,Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
261.	Olmesartán 20 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 28 comprimidos
262.	Olmesartán 40 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 28 comprimidos
263.	Candesartan 8 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimido
264.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
265.	Candesartan 32 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
266.	Eplerenona 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
267.	Insulina Humana Isofana (origen ADN Recombinante) 70 UI; Insulina Humana (origen ADN Recombinante) 30 UI.	12	Dos Frascos
268.	Insulina humana, combinaciones acción intermedia, rápida	6	Frasco
269.	Insulina glargina 100 mg	4	Frasco
270.	Insulina Glargina 3.64 mg, Acido Clorhídrico; Cloruro de Zinc; Hidróxido de Sodio; M-cresol; Glicerol 85%; Agua para Inyectables	10	Lapiz
271.	Insulina Humana Isofana (origen ADN Recombinante) 70 UI, Insulina Humana (origen ADN Recombinante) 30 UI	4	Frasco
272.	Insulina Isófana Humana	4	Frasco
273.	Insulina Isófana Humana	2	Frasco
274.	Canagliflozina 300 mg	4	Caja 30 comprimidos
275.	Irbesartan 300 mg	4	Caja 30 comprimidos
276.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 850 mg	1	Caja 56 comprimidos
277.	Sitagliptina 50 mg, Metformina 1000 mg	2	Caja 56 comprimidos
278.	Sitagliptina 100 mg	2	Caja 28 comprimidos
279.	Empagliflozina 10 mg.	14	Caja 28 comprimidos
280.	Empagliflozina 25 mg.	2	Caja 30 comprimidos
281.	Linagliptina 5 mg, Empagliflozina 10 mg	2	Caja 30 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
282.	Colageno complejo tipo II 300mg, Sulfato de Glucosamina 1000mg, sulfato de condroitina 100mg, vitamina D (como D3 800UI) 20µg ,vitamina E 40mg , vitamina C 60mg ,ácido fólico 400µg vitamina B12 20µg , Zinc 10mg, cobre 1000µg, manganeso 4mg , selenio 120µg, extracto de raíz de ginseng siberiano 80mg.	2	Caja 30 comprimidos
283.	Hidroxilina 25 mg	1	Caja 100 comprimidos
284.	Irbesartan 150 mg	4	Caja 30 comprimidos
285.	Irbesartan 150 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimido
286.	Irbesartan 300 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
287.	Irbesartan 150 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimido
288.	Irbesartan 300 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
289.	Levetiracetam	2	Frasco
290.	Candesartán Cilexetilo16 mg. Hidroclorotiazida 12.5 mg.	2	Caja 30 comprimidos
291.	Timolol, Brimonidina, Dorzolamida.	10	Frasco
292.	Hidrocloruro de Tamsulosina 0.4 mg	2	Caja 30 comprimidos
293.	Lacosamida 50 mg	2	Caja 28 comprimidos
294.	Lacosamida 100 mg	2	Caja 28 comprimidos
295.	Hialuronato de Sodio 4.000 mg (0.4%); Vehículo c.b.p. 1.000 ml, Cloruro de Sodio, Fosfato Monobásico de Sodio Monohidratado, Fosfato Dibásico de Sodio Anhidro, Agua para la Fabricación de Inyectables, Hialuronato de Sodio 0.16339 mg.	3	Frasco
296.	Lamotrigina 100 mg	2	Caja 30 comprimidos
297.	Paroxetina 20 mg	6	Caja 30 comprimidos
298.	Furosemida 40 mg	1	Caja 100 comprimidos
299.	Levetiracetam 100 mg	4	Frasco
300.	Levetiracetam 1000 mg	4	Caja 30 comprimidos
301.	Levotiroxina 150 mcg	2	Caja 30 comprimidos
302.	Linagliptina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
303.	Pregabalina 75 mg	2	Caja 30 comprimidos
304.	Lisinopril 10 mg	1	Caja 100 comprimidos
305.	Lisinopril 20 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	6	Blister 10 comprimidos
306.	Lisinopril 2 mg	2	Caja 30 comprimidos
307.	Lisinopril 20 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
308.	Amlodipina 10 mg, Metoprolol 100 mg	2	Caja 30 comprimidos
309.	Losartan 100 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
310.	Losartan 100 mg	1	Caja 100 comprimidos
311.	Losartan 50 mg	1	Caja 100 comprimidos
312.	Losartan 100 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	6	Caja 30 comprimidos
313.	Latanoprost 0,005 g Triglicéridos de cadena media 1,000 g; Polisorbato 80 0,250 g; Polietilenglicol 400 0,0250 g; Acido bórico 1,070 g; Sorbato de potasio 0,180 g; Glicerina 0,840 g; Edetato disódico dihidrato 0,010 g; Hidróxido de sodio 1N csp pH; Agua purificada c.s.p. 100 ml	4	Frasco
314.	Carboximetilcelulosa Sódica 5mg	4	Frasco
315.	Hidroxipropilmetilcelulosa 0.8%	2	Frasco
316.	Acetato de Leuprorelina 7.5 mg	2	Solucion Inyectable
317.	Rosuvastatina 20 mg	6	Caja 30 comprimidos
318.	Rosuvastatina 40 mg	4	Caja 30 comprimidos
319.	Pineno 31mg, Canfeno mg, Cineol 3 mg, Fenchone 4 mg, Borneol10 mg, Anetol 4 mg,Aceite de Oliva 33 mg	2	Caja 100 comprimidos
320.	Meloxicam 15 mg	1	Caja 100 comprimidos
321.	Metoprolol 50 mg	1	Caja 100 comprimidos
322.	Metroprolol 100 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
323.	Posología Betahistina 6 mg	2	Caja 100 comprimidos
324.	Polvo de cascara de semilla de plantago 3.258 g	2	Frasco
325.	Metformina 850 mg, Vildagliptina 50 mg	7	Caja 30 comprimidos
326.	Metformina 850 mg	4	Caja 30 comprimidos
327.	Metformina 850 mg	2	Caja 30 comprimidos
328.	Metformina 850 mg	2	Caja 100 comprimidos
329.	Metformina 850 mg	1	Caja 100 comprimidos
330.	Metotrexato 2.5 mg	4	Caja 20 comprimidos
331.	Metformina 1000 mg	4	Caja 30 comprimidos
332.	Extracto soluble de hígado 350 mg, Extracto soluble de bazo 100 mg, Extracto soluble de mucosa gástrica 58 mg, Proteína de suero 200 mg, Vitamina B1 30 mg, Vitamina B2 2.9 mg, Vitamina B6 4 mg, Vitamina B12 10 mg, Nicotinamida 40 mg, Hierro 41 mg, Manganeso 0.17 mg, Cobre 0.28 mg	4	Frasco
333.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 14 comprimidos
334.	Celecoxib 200 mg	4	Caja 30 comprimidos
335.	Salicilato metilo, mentol	2	Tubo
336.	Mirtazapina 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
337.	Mirtazapina 30 mg	2	Caja 30 comprimidos
338.	Mometasona	1	Un Frasco c / 3 meses
339.	Isosorbida mononitrato 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
340.	Trimebutina, simeticona	2	Caja 21 comprimidos
341.	Nebivolol 5 mg	2	Caja 28 comprimidos
342.	Losartan 50 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
343.	Quetiapina 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
344.	Fluoxetina 20 mg	4	Caja 30 comprimidos
345.	Nifedipina 30 mg	4	Caja 28 comprimidos
346.	Nifedipina 30 mg	3	Caja 50 comprimidos
347.	Nifedipina 60 mg	6	Caja 50 comprimidos
348.	Nifedipina 30 mg	2	Caja 30 comprimidos
349.	Nifedipina 30 mg	4	Caja 30 comprimidos
350.	Nifedipina 60 mg	4	Caja 30 comprimidos
351.	Nitrendipina 20Mg, Atenolol 50Mg, Clortalidona 12.5Mg	2	Caja 30 comprimidos
352.	Isosorbide 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
353.	Clopidogrel 75 mg	4	Caja 30 comprimidos
354.	Candesartan 32 mg	2	Caja 30 comprimidos
355.	Candesartan 32 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	6	Caja 30 comprimidos
356.	Citidin-5 Monofosfato, Uridin 5	2	Caja de 30 comprimidos
357.	Colágeno hidrolizado, Vitamina D3, Vitamina C, HMB(beta-hidroxi-beta-metilbutirato), Magnesio.	2	Caja 30 sobres
358.	Clopidogrel 75 mg	2	Caja 30 comprimidos
359.	Hialuronato de Sodio	4	Frasco
360.	Olanzapina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
361.	Olmersar 20 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
362.	Olmessartan 20 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
363.	Omeprazol 40 mg	4	Blister 10 comprimidos
364.	Citicolina 500 mg	6	Caja 20 comprimidos
365.	Semaglutida 0.25 mg	1	Pluma
366.	Núcleo: carbonato de sodio (anhidro), manitol, crospovidona, povidona K90, estearato de calcio.	2	Caja 28 comprimidos
367.	Pramipexol 0.25 mg	4	Caja 30 comprimidos
368.	Olopatadina (como clorhidrato) 2 mg, cloruro de Benzalconio 0.1 mg.	2	Frasco

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
369.	Mesalazina 2 gr	8	Cajas 30 sobres
370.	Nebivolol 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
371.	Amlodipina 10 mg, Valsartan 320, Hidroclorotiazida 25 mg	8	Caja 30 comprimidos
372.	Valsartan 320 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
373.	Clopidogrel 75 mg	4	Caja 30 comprimidos
374.	Memantina HCl 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
375.	Pioglitazona 30 mg	1	Caja 100 comprimidos
376.	Ezomeprazol 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
377.	Bisoprolol 2.5 mg, Candesatan 8 mg, Hidroclorotiazida 6.25 mg, Rosuvastatina 10 mg, Acido salicático 81 mg	2	Caja 30 comprimidos
378.	Hidroxicloquina Sulfato 200, Polividona, Almidón de Maíz, Estearato de Magnesio, Hipromelosa; Triacetina, Dióxido de Titanio, Lactosa Monohidratada.	2	Caja 30 comprimidos
379.	Pregabalina 75 mg	2	Caja 28 comprimido
380.	Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
381.	Amlodipina 5 mg, Lisinopril 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
382.	Prednisona 5 mg	1	Caja 100 comprimidos
383.	Pregabalina 150 mg	2	Caja 30 comprimidos
384.	pregabalina 75 mg	2	Caja 30 comprimidos
385.	Pregabalina 150 mg	2	Caja 28 cápsulas
386.	Inositol, Vitamina B9, Coenzima Q10, Zinc, Ginseng	2	Caja 30 comprimidos
387.	Betacaroteno 15 mg, Vitamina E 400 UI, Vitamina C 300 mg, Ginseng 50 mg, Ginkgo biloba 50 mg, Selenio 100 mcg, Zinc 20 mg, Manganeseo 2.5 mg	4	Caja 20 comprimidos
388.	Losartan 50 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
389.	Lisinopril 20 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 corabletas
390.	Nifedipina 60 mg	6	Caja 30 comprimido
391.	Nifedipina 60 mg	2	Caja 30 comprimidos
392.	Amlodipina 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
393.	Bisoprolol 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
394.	Clonidina 0.1 mg	4	Caja 30 comprimidos
395.	Losartan 50, Hidrocloroiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
396.	Bisoprolol 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
397.	Rifaximina 550 mg	2	Caja 28 comprimidos
398.	Serenoa repens	2	Caja 30 comprimidos
399.	Quetiapina 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
400.	Quetiapina 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
401.	Quetiapina 25 mg	9	Una Caja 30 comprimidos
402.	Quetiapina 300 mg	4	Caja 30 comprimidos
403.	Quetiapina 200 mg	2	Caja 30 comprimidos
404.	Rosuvastatina 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
405.	Ramipril 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
406.	Ramipril 2.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
407.	Ciprofibrato 100 mg	2	Caja 30 comprimidos
408.	Atorvastatina 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
409.	Carboximetilcelulosa al 1%, Complejo Oxiclora Estabilizado al 0.0075%	4	Frasco
410.	Carboximetilcelulosa Sódica al 0.5%, Purite.	12	Frasco
411.	Citicolona 500 mg	4	Caja 30 comprimidos
412.	Risperidona 3 mg	2	Caja 20 comprimidos
413.	Metoprolol 50 mg	2	Caja 30 comprimidos
414.	Rosuvastatina 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
415.	Rosuvastatina 20 mg	2	Caja 30 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
416.	Rosuvastatina 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
417.	Rosuvastatina 20 mg	7	Caja 30 comprimidos
418.	Rosuvastatina 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
419.	Rosuvastatina 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
420.	Rosuvastatina 20 mg, Ezetimiba 10 mg	8	Caja 30 comprimidos
421.	Rosuvastatina 20 mg	4	Caja 30 comprimidos
422.	Rosuvastatina 40 mg	10	Caja 30 comprimidos
423.	Rosuvastatina 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
424.	Rosuvastatina 20 mg	4	Caja 30 comprimidos
425.	Simvastatina 20 mg, Ezetimiba 10 mg	4	Caja 15 comprimidos
426.	Rosuvastatina 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
427.	Rosuvastatina 20 mg	8	Caja 30 comprimidos
428.	Rosuvastatina 40 mg	4	Caja 30 comprimidos
429.	Rosuvastatina 40 mg	2	Caja 30 comprimidos
430.	Propionato de Fluticasona 250 mg, Salmetero 50 mg	3	Bomba de inhalacion oral
431.	Ciclosporina 25 mg	4	Caja 50 comprimidos
432.	Mexazolam 1 mg	2	Caja 30 comprimidos
433.	Serenoa repens 320,00 mg; Gelatina 109,25 mg, Glicerina 50,23 mg, Óxido de hierro rojo 0,496 mg.	2	Caja 30 comprimidos
434.	Sildenafil Sandoz 50 mg	4	Caja 30 comprimidos
435.	Ezetimiba 10 mg, simvastatina 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
436.	Simvastatina 40 mg	1	Caja 100 comprimidos
437.	Rosuvastatina 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
438.	Rosuvastatina 10 Mg	4	Caja 30 comprimidos
439.	Atenolol 100 mg, Clortalidona 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
440.	Acetato de Prednisolona 10 mg; Vehículo c.b.p. 1 ml	2	Frasco
441.	Clorhidrato de Ciprofloxacino Monohidrato equivalente a 3 mg de Ciprofloxacino; Dexametasona 1 mg; Vehículo c.b.p. 1 ml.	4	Frasco
442.	Bisoprolol 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
443.	Bisoprolol 10 mg, Amlodipina 10 mg	2	Caja 30 comprimidos
444.	Bisoprolol 10 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
445.	Espironolactona 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
446.	Sulfato de glucosamina 1500 mg	2	Caja 30 sobres
447.	Levotiroxina 100 mg	4	Caja 30 comprimidos
448.	Levotiroxina 112 mg	2	Caja 30 comprimidos
449.	Levotiroxina 50 mg	2	Caja 30 comprimidos
450.	Levotiroxina 75 mg	6	Caja 30 comprimidos
451.	Polietilenglicol, propilenglicol, aminometilpropanol, ácido bórico, hidroxipropil-guar, polyquad (polyquaternium-1) 0,001 % como conservante, cloruro de potasio, agua purificada, cloruro de sodio y sorbitol.	2	Frasco
452.	Clorhidrato de Tamsulosina 0.4 mg, Dutasterida 0.5 mg	4	Caja 30 comprimidos
453.	Montelukast Sódico 10 mg	6	Caja 30 comprimidos
454.	Lisinopril 20 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Una Caja 30 comprimidos
455.	Lisinopril 20 mg	4	Caja 50 comprimidos
456.	Lisinopril 20 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
457.	Bisoprolol 2.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
458.	Bisoprolol 10 mg, Hidroclorotiazida 6.25 mg	2	Caja 30 comprimidos
459.	Sulfato de Tobramicina equivalente 3 mg de Tobramicina Dexametasona 1 mg; Vehículo c.b.p. 1 ml.	4	Frasco
460.	Sulfato de Tobramicina equivalente a 3 mg de Tobramicina Dexametasona 1 mg.	2	Tubo

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
461.	Hierro, Vitamina B12 y Acido Folico	2	Caja 30 comprimidos
462.	Zinc 3Mg, Hierro 2.1Mg, Selenio 0.03Mg, Acido pantoténico (Vit. B5) 4.5Mg	2	Caja 60 comprimidos
463.	Candesartan 32 mg	4	Caja 30 comprimidos
464.	Simvastatina 20 mg	2	Caja 30 comprimidos
465.	Simvastatina 20 mg	6	Caja 30 comprimidos
466.	Amitriptilina 25 mg	7	Caja 30 comprimidos
467.	Clorhidrato de Tamsulosina 0.4 mg, Dutasterida 0.5 mg	4	Una Caja 30 comprimidos
468.	Tamsulosina HCl Restard 0.4 mg, Dutasterida 0.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
469.	Valsartan 320 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
470.	Valsartan 320 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	6	Caja 30 comprimidos
471.	Valsartan 80 mg	2	Caja 30 comprimidos
472.	Valsartan 160 mg, Hidroclorotiazida 12.5mg	2	Caja 30 comprimidos
473.	Valsartan 160 mg, Amlodipina 5 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	3	Caja 30 comprimidos
474.	Valsartan 320 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	6	Caja 30 comprimidos
475.	Valsartan 320 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
476.	Losartan 100 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
477.	Acido Valproico 500 mg	4	Caja 30 comprimidos
478.	Acido Valproico 500 mg	2	Caja 30 comprimidos
479.	Valsartan 320 mg	1	Caja 100 comprimidos
480.	Valsartan 80 mg	2	Caja 30 comprimidos
481.	Valsartan 320, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
482.	Valsartan 320 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
483.	Valsartan 160 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
484.	Valsartan 160 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
485.	Valsartan 320 mg	1	Caja 100 comprimidos
486.	Valsartan 160 mg, Amlodipina 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
487.	Valsartán 50 mg, Sacubitril 50 mg	2	Caja 30 comprimidos
488.	Valsartan 320 mg, Amlodipina 10 mg, Hidroclorotiazida 25 mg	4	Caja 30 comprimidos
489.	Glucosamina 1500 mg, Condrotin 1200 mg	2	Caja 30 comprimidos
490.	Trimetazidina 35 mg	2	Caja 30 comprimidos
491.	Diosmina 450 mg, Hesperidina 50 mg	2	Caja 30 Comprimidos
492.	Tenofovir alafenamida fumarato 25 mg	4	Frasco 30 comprimidos
493.	Hidrosmina 20 mg, carbómero, trietanolamina, parahidroxibenzoato de metilo (E218), parahidroxibenzoato de propilo (E216) y agua destilada.	2	Tubo
494.	Carbamazepina 400 mg	4	Caja 30 comprimidos
495.	Vildagliptina 50 mg, metformina 850 mg	4	Caja 30 comprimidos
496.	Dexametasona, Moxifloxacino	2	Frasco
497.	Vildagliptina 50 mg, metformina 1000 mg	4	Caja 30 comprimidos
498.	Vildagliptina 50 mg	5	Caja 30 comprimidos
499.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 1000 mg	2	Caja 30 comprimidos
500.	Vildagliptina 50 mg	2	Caja 50 comprimidos
501.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 1000 mg	2	Caja 56 comprimidos
502.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 850 mg	1	Caja 56 comprimidos
503.	Vildagliptina 50 mg, Metformina 1000 mg	1	Caja 60 comprimidos
504.	Vitamina D 5000 ui	1	Frasco 90 comprimidos
505.	Sacubitrilo 45.60 mg, Valsartan 51.40 mg	4	Caja 28 comprimidos
506.	Sacubitrilo 24 mg, Valsartán 26 mg	6	Caja 28 comprimidos
507.	Latanoprost, Maleato de timolol	2	Frasco
508.	Rivaroxaban 20 mg	4	Caja 28 comprimidos
509.	Rivaroxaban 20 mg	7	Caja 28 comprimidos

SNCC.P.003 Pliego Estándar de Condiciones para Bienes

Ítems.	Producto	Cantidad	Unidad de medida
510.	Dapagliflozina 10 mg, Metformina 1000 mg	6	Caja 30 comprimidos
511.	Candesartan 16 mg	2	Caja 30 comprimidos
512.	Candesartan 16 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
513.	Rosuvastatina 20 mg	4	Caja 14 comprimidos
514.	Povidona, Ácido Bórico, Borato de Sodio Decahidratado, Sulfito de Sodio, Polisorbato 80, Edetato Disódico Dihidratado, Cloruro de Benzalconio Solución al 50%, Ácido Clorhídrico, Hidróxido de Sodio, Agua para Inyectables	2	Frasco
515.	Bisoprolol 5 mg	2	Caja 30 comprimidos
516.	Bisoprolol 10 mg, Hidroclorotiazida 12.5 mg	2	Caja 30 comprimidos
517.	Tramadol clorhidrato 25 mg, Diclofenaco de sodio 25 mg	2	Caja 30 comprimidos
518.	Alprazolam 2 mg	6	Caja 30 comprimidos
519.	Clonazepam 0,5 mg.	4	Caja 30 comprimidos
520.	Metilfenidato 27 mg	2	Caja 30 comprimidos
521.	Clonazepam 2 mg	2	Caja 30 comprimidos
522.	Fentermina 30 mg	4	Caja 30 comprimidos
523.	Candesartan 32mg	3	Caja 30 comprimidos
524.	Ergotamina tartrato 1mg, Ibuprofen 400mg, Cafeina 50mg	5	Caja 10 comprimidos
	X-X		

Nota 1: La entidad contratante se reserva el derecho de visitar el domicilio social del oferente, sin previo aviso y en el horario laborable que éste establezca en su oferta, a fin de verificar si cuenta en sus almacenes con las cantidades requeridas para garantizar la entrega inmediata de los requerimientos. Este procedimiento se hará previo a la adjudicación. (No subsanable en caso de no tener la disponibilidad).

Nota 2: Es obligatorio presentar las muestras en catálogo o fotos con las especificaciones requeridas más arriba, en las ofertas. Se adjudicará a un solo proveedor. Por consiguiente, es obligatorio presentar todos los ítems para fines de evaluación.

Nota 3: Los oferentes participantes deberán de presentar sus ofertas de medicamentos de marcas reconocidas, no se aceptarán ofertas de medicamentos genéricos y los mismos deberán tener un tiempo mínimo de caducidad de (1) año.

4. Lugar de entrega del(los) bien(es)

El lugar de entrega de los bienes a adquirir es: El Almacén de Suministros en la Sede de la Dirección Nacional de Control de Drogas, ubicada en la Av. Máximo Gómez # 70, El Vergel, Santo Domingo, Distrito Nacional

5. Tiempo para la entrega del(los) bien(es)

El (o los) bien (es) deberá(n) entregarse dentro de los plazos secuenciales y finales establecidos en este pliego (y sus anexos) así como en los cronogramas de trabajo presentados por el (la) proveedor (a) aprobados por la institución contratante. En un plazo **máximo de 5 días hábiles**, a partir de la notificación de adjudicación.

El plazo mencionado supone que el oferente debe realizar el cálculo de los tiempos estimados de la producción de los bienes o realización de los servicios solicitados, según

aplique, y ser expresados en su oferta, para que la institución contratante realice los controles que le competen. Los aumentos de tiempo que disponga el (la) proveedor (a), luego de adjudicado, para garantizar la entrega del o los bienes, no originarán mayores erogaciones para la institución contratante y serán asumidas exclusivamente por éste.

El plazo para la entrega del (los) bien (es) propuesto por el proveedor adjudicatario se convertirá en el plazo contractual, siempre y cuando se ajuste al estimado propuesto por la institución contratante en el presente Pliego de Condiciones Específicas.

6. Entregables/ cronograma

El (o los) bien (es) que debe entregar el oferente/proponente que resulte Adjudicatario son los medicamentos detallados en el numeral 3, del presente pliego.

7. Condiciones de Pago

El pago será realizado a crédito, a más tardar sesenta (60) días, luego de haber recibido conforme el bien y entregada la factura, mediante cheque o transferencia bancaria.

El precio de la contratación será el precio de la oferta, no estando el proveedor exento de ningún pago de impuestos y por tanto será el único responsable por el pago de los gravámenes sobre las sumas percibidas bajo la misma.

El adjudicatario deberá remitir la factura correspondiente acompañada de los documentos que soporten el pago de dicha factura debidamente firmados y sellados por la autoridad competente, a más tardar cinco (5) días después del corte correspondiente; dicha factura deberá cumplir con las siguientes especificaciones:

1. Número de Comprobante Fiscal Gubernamental (B15).
2. Estar expedida a nombre del DNCD.
3. Contener toda la documentación que la sustenta.
4. Los precios incluidos en la misma deberán estar en RD\$ e incluir transparentado el ITBIS.
5. Hacer referencia al número de orden, según corresponda.
6. Firmada y sellada por el emisor de esta

8. Cronograma de actividades

CRONOGRAMA	
ACTIVIDADES	PERÍODO DE EJECUCIÓN
1. Publicación del aviso de convocatoria en el SECP y en el portal web institucional	04/06/2024
2. Período para realizar consultas y/o aclaraciones por parte de los(as) interesados(as)	hasta el 10/06/2024 a las 08:30

CRONOGRAMA	
ACTIVIDADES	PERÍODO DE EJECUCIÓN
3. Plazo para emitir respuesta y adendas/enmiendas por parte de la COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES	hasta el 11/06/2024 a las 14:15
4. Presentación de las ofertas “Sobre A” (oferta técnica) y “Sobre B” (oferta económica) y de las muestras	hasta el 13/06/2024 a las 10:00
5. Apertura, verificación, validación y evaluación del contenido de las Ofertas Técnicas “Sobre A” y homologación-evaluación de muestras, si procede.	13/06/2024 a las 10:15
6. Notificación de errores u omisiones de naturaleza subsanables y solicitud de aclaraciones a la oferta técnica (artículos 120, 121 y 129 Reglamento núm. 416-23)	hasta el 17/06/2024 a las 16:00
7. Período de ponderación (evaluación) de subsanaciones	hasta el 19/06/2024 a las 15:00
8. Notificación de resultados del proceso de subsanación y oferentes habilitados(as) para evaluación de las ofertas económicas “Sobre B”	hasta el 19/06/2024 a las 16:00
9. Apertura y lectura de Propuestas Económicas “Sobre B”	20/06/2024 a las 10:00
10. Periodo de validación y evaluación de las ofertas económicas “Sobre B”	hasta el 21/06/2024 a las 15:00
11. Notificación de errores aritméticos, de solicitud de aclaraciones económicas y de solicitud de subsanación de garantía de seriedad de la oferta (artículos 123, 129 y 198 Reglamento núm. 416-23) (Si aplica).	hasta el 21/06/2024 a las 16:00
12. Aceptación de correcciones de errores aritméticos y de respuesta a las aclaraciones (artículos 123 y 129 Reglamento núm. 416-23)	hasta el 25/06/2024 a las 16:00
13. Periodo para subsanar la garantía de seriedad de la oferta (artículo 198 Reglamento núm. 416-23)	hasta el 26/6/2024 a las 16:00
14. Adjudicación	hasta el 28/06/2024 a las 14:00
15. Notificación de adjudicación (artículo 134 Reglamento núm. 416-23)	A más tardar 5 días hábiles a partir del Acto de Adjudicación [01/07/2024]
16. Plazo para la constitución de la garantía de fiel cumplimiento de contrato	Dentro de los siguientes 5 días hábiles, contados a partir de la notificación de adjudicación [05/7/2024]
17. Suscripción del(los) contrato(s) y emisión de órdenes de compra	No mayor a 20 días hábiles contados a partir de la notificación de adjudicación [25/07/2024]
18. Publicación del (los) contrato(s) en los portales: institucional y del SECP (art. 106 Reglamento núm. 416-23)	[28/07/2024]

9. Forma de presentación de ofertas técnicas y económicas “Sobre A” y “Sobre B”

De conformidad con el artículo 109 del Reglamento núm. 416-23 los(as) oferentes deberán presentar sus propuestas por vía electrónica, a través del SECP, o en formato papel ante la institución contratante en el **Departamento de Compras en la Sede de la Dirección Nacional de Control de Drogas, ubicada en la Av. Máximo Gómez # 70, El Vergel, Santo Domingo, Distrito Nacional** en la fecha y hora fijadas en el cronograma de actividades de este pliego

Ninguna oferta presentada en término podrá ser desestimada en el acto de apertura. Las que fueren observadas durante el acto de apertura se agregarán para su análisis por parte de los(las) peritos designados(as).

9.1 Ofertas presentadas en formato papel

Para las ofertas presentadas en formato papel los(las) oferentes presentarán dos sobres, uno contentivo de la oferta técnica que se denominará “Sobre A” y otro contentivo de la oferta económica que se denominará “Sobre B”.

Los documentos contenidos en el “Sobre A” y en el “Sobre B”, deberán ser presentados tanto en original debidamente marcado como “ORIGINAL” en la primera página del ejemplar, junto con [2] fotocopia(s) simple(s) de los mismos, debidamente marcada en su primera página, como “COPIA” y en ella deberá constar en la primera página la firma original del (la)oferente y de ser una persona jurídica la firma del representante legal y el sello social de la compañía.

De igual forma, **el original deberá firmarse** en todas las páginas **por el(la) oferente y estar foliadas**, y cuando se trate de una persona jurídica deberá estar firmada por el (la) representante legal y llevar el sello social de la compañía.

Tanto el “Sobre A” como el “Sobre B” deberán contener en su cubierta la siguiente identificación:

NOMBRE DEL(LA) OFERENTE/PROPONENTE (Sello Social)
Firma del (la) Representante Legal
COMITÉ DE COMPRAS Y CONTRATACIONES
DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS
IDENTIFICACIÓN DEL TIPO DE SOBRE (Sobre A o Sobre B)
REFERENCIA: DNCD-CCC-CP- 2024-0002

No se recibirán sobres que no estuviesen debidamente cerrados e identificados según lo dispuesto anteriormente.

9.2 Ofertas presentadas en formato electrónico vía el SECP

Los(as) oferentes que presenten sus propuestas mediante el SECP, clasificarán la documentación requerida marcando cual pertenece al contenido de la oferta técnica que aparecerá denominado como “**Sobre 1**” y otro contentivo de la oferta económica “**Sobre 2**”.

Las ofertas presentadas en soporte electrónico deberán estar firmadas por (la)oferente o de ser una persona jurídica la firma del representante legal y el sello social de la compañía.

En caso de que un interesado presente oferta tanto en formato electrónico como soporte papel, será considerada solamente la oferta electrónica. De existir discrepancias entre lo digitado en el SECP y la documentación cargada en este mismo portal, prevalecerá el documento cargado por el oferente, siempre que esté firmado por el oferente y además sellada cuando se trate de una persona jurídica.

10. Documentación a presentar²

La documentación solicitada vinculada al objeto de la contratación³ será analizada y evaluada por los peritos designados para constatar la elegibilidad, capacidad técnica, financiera y la idoneidad del oferente para ejecutar el contrato.

El(la) oferente/proponente es responsable de la exactitud y veracidad del contenido de los documentos que forman su oferta. Todos los documentos entregados en papel mediante Sobres cerrados y sellados o formato electrónico cargado en el SECP **deben llevar la rúbrica/firma del(la) oferente o de su representante legal**, apoderado(a) o mandatario(a) designado(a) para dicho fin.

Los oferentes/proponentes extranjeros deben presentar la información homóloga de conformidad con la legislación propia del país de origen, avalados con la firma de quien tenga la competencia para hacerlo y con las traducciones al español y legalizaciones correspondientes para ser acreditados en la República Dominicana.

11. Contenido de la oferta técnica

Con base en el criterio de descentralización de la gestión operativa, las instituciones contratantes son responsables de diseñar sus pliegos de condiciones, términos de referencia, especificaciones técnicas y son autónomas para requerir la documentación con la que verificarán el cumplimiento del requerimiento, sin perjuicio de lo anterior, no podrá solicitarse documento alguno que no tenga como objetivo acreditar una condición o el cumplimiento de un requerimiento establecido en este pliego y en sus fichas/especificaciones técnicas. En tal sentido la documentación técnica requerida es con la finalidad de evaluar la capacidad y cumplimiento de los oferentes participantes para cumplir y satisfacer los requerimientos del presente proceso.

11.1 Documentación de la oferta técnica "Sobre A"

² No podrá exigirse a los oferentes presentar documentos que no hayan sido indicados en esta sección.

³ Se debe indicar cuales documentos solicitados no serán subsanables. Conforme al artículo 8 párrafo III y artículo 21 sobre *principio de competencia*, establecido en la Ley núm. 340-06, así como también artículo 120 del Reglamento núm. 416-23, todo documento relativo a credenciales de los oferentes (ejemplo, documentación legal, financiera, experiencia) será subsanable, siempre y cuando cumpla con el requisito al momento de presentación de la oferta o sea inherente a su capacidad, para no afectar el principio de igualdad de trato entre los oferentes.

11.1.1 Credenciales:

a) Documentación Legal:

- 1) Formulario de Presentación de Oferta (**SNCC.F.034**)
- 2) Formulario de Información sobre el(la) Oferente (**SNCC.F.042**)
- 3) Formulario de Entrega de Muestra (SNCC.F.056).
- 4) Registro de Proveedores del Estado (RPE), emitido por la Dirección General de Contrataciones Públicas, debe tener inscrita, conforme a la codificación UNSPSC la actividad comercial **MEDICAMENTOS VARIOS**, referida en el **numeral 2** sobre “**objeto del procedimiento de selección**” de este pliego, no tiene que ser depositado, será verificado en línea por la institución.
- 5) Certificación de Industria y Comercio en donde especifique que pertenece al grupo de las Micro, Pequeñas y Medianas Empresas (MIPYME), (**No Subsanable**)
- 6) Copia del Registro Mercantil expedido por la Cámara de Comercio y Producción correspondiente (vigente).
- 7) Estatus Sociales, Debidamente registrados, firmado y sellado por la Cámara de Comercio y Producción correspondiente).
- 8) Acta de la última Asamblea General ordinaria con Lista de presencia anexa, a través de la cual se designe expresamente el actual gerente de la sociedad comercial/ consejo de administración (Dependiendo del órgano de administración que aplique) que tiene potestad para firmar contratos a nombre de la sociedad comercial
- 9) Certificación del Registro Nacional del Contribuyente (RNC) vigente.
- 10) Formulario de Compromiso ético de proveedores (as) del Estado⁴ debidamente firmado y sellado.
- 11) Formulario debidamente firmado de la constancia de recepción y entendimiento del Código de Ética. Nota: Este formulario podrá ser descargado a través de la página web de esta institución: <https://www.dncd.gob.do>.
- 12) Declaración jurada simple (no requiere firma de notario público) del oferente manifestando que no se encuentra dentro de las prohibiciones en el artículo 8 numeral 3 y artículo 14 de la Ley núm. 340-06 y sus modificaciones.
- 13) Documento de identidad del oferente y/o representante y/o de los directivos, representantes y accionistas principales que representen más del 10% del capital social.

b) Documentación financiera⁵:

- 1) Copia de las Declaraciones Juradas Anuales del Impuesto Sobre la Renta de Sociedades y Personas Físicas presentadas ante la Dirección General de Impuestos Internos (Formularios IR-1 e IR-2) de los años 2022 y 2023.

⁴ Para participar en este procedimiento, es un requisito indispensable que los(as) oferentes suscriban y entreguen junto a su oferta, el documento “compromiso ético de proveedores(as) del Estado”, que consta como anexo en el presente pliego de condiciones. De no ser presentado junto a su oferta, podrá ser incluido en la fase de subsanación prevista en el cronograma de actividades; vencido este plazo sin haberlo acreditado, su oferta será descalificada haciéndose constar en el informe de evaluación que deberá ser emitido en el marco del procedimiento.

⁵ Para requerir apropiadamente la referencia de crédito comercial deberá observarse los lineamientos establecidos por la Dirección General de Contrataciones Públicas.

- 2) Estar al día con sus obligaciones fiscales en la Dirección General de Impuestos Internos (DGII),
- 3) Estar al día con el pago de sus obligaciones de la Seguridad Social en la Tesorería de la Seguridad Social (TSS),

11.1.2 Documentación técnica: [No subsanable]

- 1) Oferta Técnica (conforme a las especificaciones técnicas suministradas).
- 2) Plan de entrega. (conforme al plazo de tiempo para entregar los bienes)
- 3) Ficha técnica o catálogo con la descripción de cada producto a ofertar (No subsanable). Es obligatorio presentar las especificaciones técnicas que el fabricante ha establecido para cada uno de los productos.

Para los consorcios: En adición a los requisitos anteriormente expuestos, los consorcios deberán presentar un **Acuerdo o Promesa de consorcio**, el cual debe incluir: Las generales actualizadas de los(as) consorciados(as): El objeto del consorcio, las partes que lo integran; Las obligaciones de las partes; La capacidad de ejercicio de cada miembro del consorcio, así como la solvencia económica y financiera y la idoneidad técnica y profesional; Designación del(la) representante o gerente único(a) del consorcio; Reconocer la responsabilidad solidaria de los(as) integrantes por los actos practicados en el consorcio, tanto en la fase de selección, como en la de ejecución del contrato; Hacer constar que las personas físicas y/ o jurídicas que lo componen no presentarán ofertas en forma individual o como integrantes de otro consorcio, siempre que se tratase del mismo objeto de la contratación.

11.1.3 Presentación de Cartas

1. **Poder especial de Representación**, debidamente firmado, sellado y legalizado por un notario público y certificado por la Procuraduría General de la República, en el cual la empresa autoriza a la persona física presente en el acto de apertura de sobres, a representarla en el referido acto, que especifique el número del proceso a participar y la Institución, en el caso que el representante sea una persona diferente a la establecida en el acta de la asamblea. **Si aplica** (No subsanable).
2. Carta de Disponibilidad para la Entrega en el plazo establecido.
3. Carta de aceptación (Carta Compromiso) del tiempo, lugar y condiciones de entrega de acuerdo con lo establecido en los Términos de Referencia (Aceptación del Plan de Entrega).
4. Carta confirmando aceptación de las condiciones de pago de acuerdo con lo establecido en los Términos de Referencia.
5. Carta confirmando aceptación de las condiciones de entrega de acuerdo con lo establecido en los Términos de Referencia.
6. Se valorará la experiencia del oferente, siendo proveedor de Estado, de los rubros ofertando, la experiencia deberá estar acompañado de Órdenes de Compras, de Servicios o Contratos Legales, según sea la modalidad de compras, (los documentos de respaldo no pueden ser de la entidad contratante).
7. Presentar documentación que evidencie experiencia mínima de dos (02) años, en la comercialización del rubro del objeto de este proceso, avaladas por documentos, tales como, contratos, cartas de referencias u otra documentación de respaldo.

11.1.4 Presentación de las muestras

Los(as) Oferentes/Proponentes deberán entregar las muestras solo en formato digital de los artículos en fotos, catálogos, folletos, videos, etc., con las especificaciones solicitadas en la ficha técnica, en la fecha, el día, hora y lugar establecidos en el cronograma de este pliego.

La muestra se hará acompañar del formulario de entrega de muestra (**SNCC.F.056**), debidamente completado y firmado por el(la) Representante Legal de la empresa o el (la) titular de ser persona física, en un (1) original y con (2) fotocopias simples de la misma para ser distribuidos de la siguiente manera: El original será conservado por el(los) perito(s), designado(s) por el **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, al efecto, la copia o una de estas será del(la) Oferente/Proponente.

Una vez que se haya realizado la revisión de lugar, verificando que los datos que figuran en el formulario de entrega de muestra se corresponden con las muestras a recibir, se asentará una marca de cotejo en cada renglón revisado por el Inspector **ANDRÉS ROSARIO TAPIA, DNCD., persona designada**, quien **firmará** y sellará como **“RECIBIDO”** el original y sus copias.

Todo Oferente/Proponente que no haya entregado las muestras requeridas será descalificado en el renglón que corresponda.

El apartado de observaciones en el indicado formulario será para uso exclusivo de la persona designada para la recepción de las muestras. En él se reflejarán las incidencias, si las hubiere en el momento de la recepción.

11.2 Contenido de la Oferta Económica

a) Precio de la oferta

Los precios cotizados por el oferente en el Formulario de Presentación de Oferta Económica deberán ajustarse a los requerimientos que se indican a continuación. No deberán presentar alteraciones ni correcciones, ni tachaduras.

El oferente/proponente cotizará el precio del bien o producto, de manera individual y global, según corresponda. Este precio deberá expresarse en dos decimales (XX.XX), inclusión de todos los gastos, tasas, divisas e impuestos transparentados y explícitos según corresponda. El oferente será responsable y pagará todos los impuestos, derechos de aduana, o gravámenes que hubiesen sido fijados por autoridades municipales, estatales o gubernamentales, dentro y fuera de la República Dominicana, relacionados con los bienes a ser suministrados.

b) Moneda de la oferta

El precio en la oferta deberá estar expresado en moneda nacional, (pesos dominicanos, RD\$).

c) **Plazo mantenimiento de oferta**

Las ofertas presentadas por los oferentes deben estar vigentes hasta el (25/07/2024).

Se podrá solicitar a los(as) oferentes/proponentes una prórroga, antes del vencimiento del período de validez de sus ofertas, con indicación del plazo. Los(as) oferentes/proponentes podrán rechazar dicha solicitud, considerándose por tanto que han retirado sus ofertas. Aquellos(as) que la consientan no podrán modificar sus ofertas y deberán ampliar el plazo de la garantía de seriedad de oferta oportunamente constituida.

d) **Garantía de seriedad de la oferta**

Con la finalidad de garantizar que los oferentes y eventuales adjudicatarios no retiren sin causa justificada las ofertas presentadas en el procedimiento de selección y para proteger a la **DIRECCION NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS**, ante dicho incumplimiento, los oferentes/proponentes deberán constituir una garantía de seriedad de su oferta, que esté vigente hasta veinte (20) días después de la fecha prevista en el cronograma para la suscripción del contrato y que cumpla con las siguientes características:

- 1) **Tipo de Garantía: Póliza⁶ de seguro** por un monto equivalente a uno por ciento (1%) del monto de la oferta a presentar. Si se trata de un oferente certificado como MIPYME solo será exigida la fianza de seguro.
- 2) En la misma moneda de la oferta, dígase en pesos dominicanos, RD\$
- 3) En beneficio de **DIRECCION NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS**;
- 4) Incondicional, irrevocable y renovable;
- 5) Con una vigencia hasta el (25/07/2024).

e) **Devolución y ejecución de garantía de seriedad de la oferta**

Las garantías de seriedad de las ofertas presentadas por los oferentes serán devueltas en plazo no mayor de diez (10) días hábiles contados de la manera siguiente:

- 1) A los oferentes descalificados en la etapa de evaluación técnica, a partir de la notificación del acto administrativo de descalificación;
- 2) A los oferentes que no fueron adjudicados, a partir de la notificación del acto administrativo de adjudicación;
- 3) Al adjudicatario, a partir de la recepción de su garantía de fiel cumplimiento.

11.2.1 Documentos de la oferta económica "Sobre B"

Los oferentes deberán presentar en su oferta económica "Sobre B", los siguientes documentos:

- 1) Formulario de Presentación de Oferta Económica (SNCC.F.033), presentado en Un (1) original debidamente marcado como "ORIGINAL" en la primera página de la Oferta, junto con (2) fotocopias simples de la misma. El original deberá estar firmado en todas las páginas

⁶ La póliza deberá ser expedida por una compañía de seguros autorizada por la Superintendencia de Seguros a operar en la República Dominicana.

por el Representante Legal, debidamente foliadas y deberán llevar el sello social de la compañía. Las copias deben ser fiel al original y solo deben estar firmadas y selladas en la primera página.

2) Garantía de la Seriedad de la Oferta, con los requisitos y condiciones establecidos en el numeral **11.2 acápite d)** “garantía de seriedad de la oferta” del presente pliego de condiciones. [subsancable]⁷.

12. Metodología de evaluación

Para evaluar la documentación solicitada a los oferentes y verificar si las ofertas cumplen sustancialmente con lo solicitado en el pliego de condiciones y sus especificaciones técnicas, los peritos designados aplicarán la metodología y criterios de evaluación establecidos en esta sección y así determinar la oferta más conveniente para fines de adjudicación, suscripción y ejecución del contrato.

12.1 Metodología y criterios de evaluación de la oferta técnica “Sobre A”⁸

Las ofertas técnicas deberán contener toda la documentación requerida en el numeral **11.1** sobre “**Documentos de la oferta técnica “Sobre A”** de este pliego, de manera que los(as) peritos designados al momento de evaluar puedan examinar detenidamente la documentación presentada y asegurarse de la veracidad de la información proporcionada por los oferentes/proponentes y determinar si una oferta cumple o no con lo requerido, bajo la metodología **Cumple/No cumple**.

De no cumplirse con uno cualquiera de los requerimientos, el oferente/proponente quedará descalificado y en consecuencia su oferta será desestimada, lo cual será documentado y motivado en el correspondiente informe de evaluación técnica emitido por los peritos evaluadores designados. La institución agotará el proceso de debida diligencia conjuntamente con las fases de evaluación.

12.1.1 Metodología y criterios de evaluación para la documentación legal

La **documentación legal** debe permitir validar la elegibilidad del oferente/proponente, es decir, que las personas física o jurídica está legalmente autorizado y habilitado para realizar las actividades comerciales solicitadas en el país, y su vez, para presentar ofertas. Esta documentación solo podrá ser evaluada bajo la metodología **CUMPLE / NO CUMPLE**. Tendrá carácter subsancable conforme a lo establecido en la sección **11.1.1 acápite a)** sobre “**Documentación legal**” siempre y cuando cumpla con el requisito al momento de presentación de la oferta. El esquema de evaluación será el siguiente:

⁷ Conforme el artículo 198 del Reglamento núm. 416-23, cuando la garantía de seriedad de la oferta resulte en un monto insuficiente, producto de una corrección aritmética realizada a la oferta económica y cuando contengan errores materiales o el tipo de moneda sea distinta a la solicitada será subsancable.

⁸ De conformidad con el artículo 72 del Reglamento núm. 416-23 no podrán establecerse reservas de derecho para ampliar o reducir los criterios de evaluación y adjudicación, así como tampoco evaluar con base a criterios no establecidos en esta sección.

Criterio a evaluar: Elegibilidad	
Documento a evaluar	Cumple/ No Cumple
Formulario de Presentación de Oferta (SNCC.F.034)	
Formulario de Información sobre el(la) Oferente (SNCC.F.042)	
Formulario de Entrega de Muestra (SNCC.F.056).	
Registro de Proveedores del Estado (RPE), emitido por la Dirección General de Contrataciones Públicas, debe tener inscrita, conforme a la codificación UNSPSC la actividad comercial MEDICAMENTOS VARIOS , referida en el numeral 2 sobre “ objeto del procedimiento de selección ” de este pliego, no tiene que ser depositado, será verificado en línea por la institución.	
Certificación de Industria y Comercio en donde especifique que pertenece al grupo de las Micro, Pequeñas y Medianas Empresas (MIPYME), (No Subsanable)	
Copia del Registro Mercantil expedido por la Cámara de Comercio y Producción correspondiente (vigente).	
Estatus Sociales, Debidamente registrados, firmado y sellado por la Cámara de Comercio y Producción correspondiente).	
Acta de la última Asamblea General ordinaria con Lista de presencia anexa, a través de la cual se designe expresamente el actual gerente de la sociedad comercial/ consejo de administración (Dependiendo del órgano de administración que aplique) que tiene potestad para firmar contratos a nombre de la sociedad comercial	
Certificación del Registro Nacional del Contribuyente (RNC) vigente.	
Formulario de Compromiso ético de proveedores (as) del Estado ⁹ debidamente firmado y sellado.	
Formulario debidamente firmado de la constancia de recepción y entendimiento del Código de Ética. Nota: Este formulario podrá ser descargado a través de la página web de esta institución: https://www.dncd.gob.do .	
Declaración jurada simple (no requiere firma de notario público) del oferente manifestando que no se encuentra dentro de las prohibiciones en el artículo 8 numeral 3 y artículo 14 de la Ley núm. 340-06 y sus modificaciones.	
Documento de identidad del oferente y/o representante y/o de los directivos, representantes y accionistas principales que representen más del 10% del capital social.	

⁹ Para participar en este procedimiento, es un requisito indispensable que los(as) oferentes suscriban y entreguen junto a su oferta, el documento “compromiso ético de proveedores(as) del Estado”, que consta como anexo en el presente pliego de condiciones. De no ser presentado junto a su oferta, podrá ser incluido en la fase de subsanación prevista en el cronograma de actividades; vencido este plazo sin haberlo acreditado, su oferta será descalificada haciéndose constar en el informe de evaluación que deberá ser emitido en el marco del procedimiento.

La decisión será el resultado de la mayoría simple de la calificación asignada por cada perito a cada criterio de evaluación.

12.1.2 Metodología y criterios de evaluación para la documentación financiera

La **documentación financiera** debe permitir validar que el oferente/proponente cuenta con estabilidad financiera para ejecutar satisfactoriamente el eventual contrato. En tal sentido, el Oferente/Proponente debe acreditar su capacidad financiera con los documentos requeridos en el **numeral 11.1.1 acápite b)** sobre **“documentación financiera”** de este pliego, que solo podrá ser evaluada bajo la metodología **CUMPLE/NO CUMPLE**.

Documentación financiera		
Criterio a evaluar	Documento a evaluar	Cumple/ No Cumple
Presentación de Declaraciones de los años 2022 y 2023.	Copia de las Declaraciones Juradas Anuales del Impuesto Sobre la Renta de Sociedades y Personas Físicas presentadas ante la Dirección General de Impuestos Internos (Formularios IR-1 e IR-2) de los años 2022 y 2023.	
Cumplimiento Tributario	Estar al día con sus obligaciones fiscales en la Dirección General de Impuestos Internos (DGII),	
Cumplimiento Seguridad Social	Estar al día con el pago de sus obligaciones de la Seguridad Social en la Tesorería de la Seguridad Social (TSS),	

12.1.3 Metodología y criterios de evaluación para la documentación técnica

Las ofertas deberán contener la documentación técnica solicitada en el **numeral 11.1.2 “documentación técnica”** para demostrar los requerimientos exigidos en las especificaciones técnicas y/o fichas descritas en este pliego (con sus anexos), la cual será evaluada bajo la metodología Cumple/No cumple, de acuerdo al artículo 81 del Reglamento de aplicación núm. 416-23. En esta, todos los documentos referidos se convierten en habilitantes y obligatorios de la oferta y deberán ser cumplidos totalmente para que los oferentes puedan resultar habilitados para la segunda etapa, es decir, para la apertura y evaluación de las ofertas económicas.

La forma de evaluación será la siguiente:

Propuesta técnica		
Criterio a evaluar	Documento a evaluar	Cumple/ No Cumple
Cumplimiento de los bienes ofertados con las especificaciones y	Oferta Técnica (conforme a las especificaciones técnicas suministradas).	

Propuesta técnica		
Criterio a evaluar	Documento a evaluar	Cumple/ No Cumple
características de calidad requerida. numeral 11.1.2 literal 1, página 11.		
Cumplimiento del plazo estimado para la entrega de los bienes adjudicados. 11.1.2 literal 2, página 11.	Plan de entrega. (conforme al plazo de tiempo para entregar los bienes)	
Cumplimiento de entrega en otras entidades de procesos similares y cumplimiento de responsabilidad. 11.1.2 literal 3, página 11.	Ficha técnica o catálogo con la descripción de cada producto a ofertar (No subsanable). Es obligatorio presentar las especificaciones técnicas que el fabricante ha establecido para cada uno de los productos.	

12.1.4 Metodología y criterios de evaluación para la Presentación de Cartas

Las ofertas deberán contener la documentación solicitada en el numeral **11.1.3 "Presentación de Cartas"** para demostrar los requerimientos exigidos en las especificaciones técnicas y/o fichas descritas en este pliego (con sus anexos), la cual será evaluada bajo la metodología Cumple/No cumple, de acuerdo al artículo 81 del Reglamento de aplicación núm. 416-23. En esta, todos los documentos referidos se convierten en habilitantes y obligatorios de la oferta y deberán ser cumplidos totalmente para que los oferentes puedan resultar habilitados para la segunda etapa, es decir, para la apertura y evaluación de las ofertas económicas.

La forma de evaluación será la siguiente:

Presentación de cartas		
Criterio a evaluar	Documento a evaluar	Cumple/ No Cumple
Cumplimiento de representación de la empresa requerida en el numeral 11.1.3 literal 1, página 11.	Poder especial de Representación , debidamente firmado, sellado y legalizado por un notario público y certificado por la Procuraduría General de la República, en el cual la empresa autoriza a la persona física presente en el acto de apertura de sobres, a representarla en el referido acto, que especifique el número del proceso a participar y la Institución, en el caso que el representante sea una persona diferente a la establecida en el acta de la asamblea. Si aplica (No subsanable).	
Cumplimiento del plazo estimado para la entrega de los bienes	Carta de Disponibilidad para la Entrega en el plazo establecido.	

Presentación de cartas		
Criterio a evaluar	Documento a evaluar	Cumple/ No Cumple
adjudicados. 11.1.3 literal 2, página 11.		
Cumplimiento de tiempo, lugar y condiciones de entrega 11.1.3 literal 3, página 11.	Carta de aceptación (Carta Compromiso) del tiempo, lugar y condiciones de entrega de acuerdo con lo establecido en los Términos de Referencia (Aceptación del Plan de Entrega).	
Cumplimiento de condiciones de pago 11.1.3 literal 4, página 11.	Carta confirmando aceptación de las condiciones de pago de acuerdo con lo establecido en los Términos de Referencia.	
Cumplimiento de condiciones de entrega 11.1.3 literal 5, página 11.	Carta confirmando aceptación de las condiciones de entrega de acuerdo con lo establecido en los Términos de Referencia.	
Cumplimiento de experiencia como suplidor del estado 11.1.3 literal 6, página 11.	Se valorará la experiencia del oferente, siendo proveedor de Estado, de los rubros ofertando, la experiencia deberá estar acompañado de Órdenes de Compras, de Servicios o Contratos Legales, según sea la modalidad de compras, (los documentos de respaldo no pueden ser de la entidad contratante).	
Cumplimiento de experiencia mínima como proveedor 11.1.3 literal 7, página 11.	Presentar documentación que evidencie experiencia mínima de dos (02) años, en la comercialización del rubro del objeto de este proceso, avaladas por documentos, tales como, contratos, cartas de referencias u otra documentación de respaldo.	

12.1.5 Metodología para evaluación de las muestras

Las muestras serán evaluadas bajo el criterio CONFORME/NO CONFORME en cada uno de los aspectos descritos **en el numeral 3** en las especificaciones técnicas del presente pliego de condiciones.

12.2 Metodología y criterios de evaluación de oferta económica

La evaluación de las ofertas económicas será bajo la metodología Cumple/ no cumple.

Ejemplo indicativo de tabla para evaluación económica “Cumple/No cumple”

Propuesta económica		
Criterio a evaluar	Documento a evaluar	Cumple/ No Cumple
Garantía de mantenimiento y Seriedad de la Oferta. Correspondiente a (tipo de Garantía: Póliza de seguro) por un monto equivalente a uno por ciento (1%) del monto de la oferta presentada. La vigencia de la garantía deberá ser hasta el (04/06/2024) . Esta deberá ser presentada mediante póliza de seguro expedida por una compañía de seguros autorizada por la Superintendencia de seguros a operar en la República Dominicana.	Garantía de mantenimiento y seriedad de la oferta presentada	
Oferta económica presentada en pesos dominicanos (RD\$). Los precios deberán expresarse en dos decimales (XX.XX) que tendrán que incluir todas las tasas, impuestos y gastos que correspondan, transparentados e implícitos según corresponda y en la unidad de medida establecida en el Formulario de Oferta Económica SNCC.F.033 sin alteraciones ni correcciones.	Formulario de Oferta Económica SNCC.F.033 presentado	
Ser la oferta de menor precio de entre las ofertas que cumplan con todos los demás criterios.	Formulario de Oferta Económica SNCC.F.033 presentado	

12.3 Criterio de adjudicación

El criterio de adjudicación para determinar la oferta más conveniente para este procedimiento de contratación es **adjudicación basada en menor precio económico, de entre aquellas ofertas técnicas que hayan cumplido previamente con todo lo solicitado en el pliego de condiciones.**

SECCIÓN II: RECEPCIÓN, APERTURA, EVALUACIÓN Y ADJUDICACIÓN

1. Recepción de ofertas técnicas “Sobre A” y ofertas económicas “Sobre B”

De conformidad con el artículo 114 del Reglamento 416-23 este procedimiento de **comparación de precios para la ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ESPECIALIZADOS DE USO CONTINUO, PARA SER SUMINISTRADOS AL PERSONAL DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS, DURANTE EL 2DO. TRIMESTRE DEL AÑO 2024, (DIRIGIDO A MIPYMES)**, con el número de Referencia **DNCD-CCC-CP-2024-0002**, la recepción, apertura y evaluación de las ofertas se llevará a cabo en dos etapas:

Primera etapa. Para la presentación y recepción de las ofertas técnicas y las ofertas económicas y la apertura y evaluación de las ofertas técnicas y;

Segunda etapa. La apertura y evaluación de las ofertas económicas.

Las ofertas podrán ser recibidas desde el día de publicada la convocatoria en el SECP hasta **(el 13/06/2024 a las 10:00 como se establece en el cronograma de actividades)**.

Cuando se trate de ofertas electrónicas recibidas por el SECP, el sistema de forma automática se registra la fecha y hora de la recepción de las ofertas, manteniéndolas encriptadas, sin posibilidad de que se conozca su contenido hasta que la institución contratante realice la apertura, en la fecha y hora fijadas en el cronograma de actividades previsto en el presente pliego de condiciones.

Cuando se trate de ofertas en formato o soporte papel, la Unidad Operativa de Compras y Contrataciones (UOCC) será responsable de recibirlas, custodiarlas y de elaborar y llevar registro de oferentes con nombre, fecha y hora. Cada oferente tendrá derecho a recibir un conduce de recepción de oferta entregada.

Una vez pasada la hora establecida para la recepción de los sobres de los(as) oferentes/proponentes, no se aceptará la presentación de nuevas propuestas, aunque el acto de apertura no se inicie en la fecha y/o en la hora señalada en el pliego de condiciones.

2. Apertura de ofertas técnicas “Sobre A”

La apertura de las ofertas técnicas recibidas ya sea en formato papel o electrónico se realizará en acto público en presencia del Comité de Compras, la UOCC, el notario público actuante

y de los(las) oferentes que deseen participar para quienes la asistencia será voluntaria y nunca obligatoria, en la fecha, lugar y hora establecidos en el cronograma de actividades.

En el acto de apertura se hará constar las ofertas tanto técnicas como económicas recibidas, tanto en formato o soporte papel como electrónicamente vía la plataforma SECP, y se procederá a la apertura de las ofertas técnicas, según el orden en que hayan sido recibidas.

El notario público actuante elaborará el acto simple incluyendo las observaciones realizadas en el desarrollo del acto apertura de las ofertas técnicas, si las hubiere.

Las ofertas económicas "Sobres B" en formato o soporte papel, serán mantenidas bajo la custodia del titular de la Consultoría jurídica, quien garantizará por los medios que sean necesarios, que no serán abiertas ni ponderadas hasta el día pautado para su apertura y evaluación conforme al cronograma de actividades.

3. Evaluación de ofertas técnicas "Sobre A", aclaraciones y subsanación

Los(as) peritos designados para la evaluación, procederán a la validación y verificación de los documentos de la oferta técnica o "Sobre A" evaluando conforme a la metodología y criterios establecidos en **12.1.3 Metodología y criterios de evaluación de la oferta técnica "Sobre A"**

Ante duda sobre la información presentada, los(as) peritos podrán solicitar hasta antes de emitir el informe definitivo, mediante acto administrativo emitido por el **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, y notificado por la UOCC al (la) oferente, las aclaraciones en los términos del artículo 123 del Reglamento núm. 416-23 que considere necesarias y comprobar la veracidad de la información recibida, cursándole del mismo modo.

Los(as) peritos emitirán un *informe preliminar de evaluación técnica* en el cual se indicará si las ofertas cumplen con los criterios establecidos en este pliego o si existen desviaciones, reservas, omisiones o errores de naturaleza o de tipo subsanables de conformidad con la normativa.

En los casos en que se presenten desviaciones, reservas, omisiones o errores de naturaleza o tipo subsanables, los(as) peritos procederán de conformidad con lo establecido en el párrafo III del artículo 8 de la Ley núm. 340-06 y sus modificaciones y artículos 120, 121 y 122 del Reglamento núm. 416-23 para solicitar, mediante acto administrativo emitido por el **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, según corresponda y notificado por la UOCC al (la) oferente, las subsanaciones en el plazo previsto en el cronograma de actividades.

Este informe también será publicado en el SECP y notificado a todos(as) los(as) oferentes participantes y contendrá los elementos a subsanar y el resultado de la ponderación preliminar.

Concluido el plazo para las subsanaciones, los(as) peritos emitirán un **informe definitivo de evaluación técnica** que describirá de manera pormenorizada la evaluación realizada a

todas las ofertas recibidas, su ponderación, nivel de cumplimiento, si agotó fase de subsanación y la recomendación, con base en los criterios establecidos, de los(as) oferentes que deben ser habilitados para la evaluación de sus ofertas económicas. El **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES** aprobará si procede el informe definitivo de evaluación de ofertas técnicas, mediante un acto administrativo debidamente motivado. El acta indicará los oferentes habilitados y no habilitados para la apertura y evaluación de sus ofertas económicas.

A los(as) oferentes cuyas ofertas técnicas no hayan superado los mínimos establecidos en el pliego de condiciones, les serán devueltas sus ofertas económicas sin abrir si fueron recibidas en soporte papel, y si fueron recibidas a través de SECP permanecerán sin abrir encriptadas y sin ser ponderadas.

Todos los informes de evaluación y el acto de aprobación del **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, así como las notificaciones de subsanación y las subsanaciones realizadas en plazo, se harán constar en el SECP aun hayan sido recibidas en formato papel o físico.

4. Evaluación de muestras

Durante la fase de evaluación técnica, se procederá a la valoración de las muestras cuando hayan sido solicitadas previamente en el pliego de condiciones, de acuerdo con las especificaciones requeridas en las Fichas Técnicas y a la ponderación de la documentación solicitada al efecto, bajo la modalidad "CUMPLE/ NO CUMPLE".

Para que una muestra pueda ser considerada Conforme, deberá cumplir con todas y cada una de las características contenidas en las referidas Fichas Técnicas. Es decir que, el no cumplimiento en una de las especificaciones implica la descalificación de la muestra y por tanto de la oferta técnica para el ítem correspondiente y la declaración de No conforme del bien ofertado.

Los(as) peritos levantarán un informe donde se indicará el cumplimiento o no de las Especificaciones Técnicas de cada uno de los bienes ofertados, bajo el criterio indicado. En el caso de no cumplimiento, dicho informe indicará las razones de forma individualizada.

Una vez concluida la evaluación de las muestras, aquellas que hayan sido evaluadas y no cumplan con los requerimientos indicados, serán devueltas a sus respectivos(as) oferentes. A tales fines la Unidad Operativa de Compras y Contrataciones notificará a los(as) oferentes para que, en la fecha y hora indicadas, procedan a retirar sus muestras. La institución no conservará muestras descalificadas.

Los(as) peritos emitirán su informe al **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, sobre los resultados de la evaluación de las Propuestas Técnicas "Sobre A" y las muestras evaluadas, a los fines de la recomendación final sobre los(as) oferentes que deberán ser habilitados para la evaluación de sus ofertas económicas "Sobre B".

Las muestras que hayan sido evaluadas y cumplido con los requerimientos, serán custodiadas hasta la adjudicación para ser contrastada con el bien entregado en el marco de

la ejecución del contrato y luego de la recepción conforme y definitiva de todas las entregas programadas. Con la entrega del bien que finalmente realice el(la) adjudicataria (o). Una vez adjudicado el contrato, la UOCC notificará a los(as) oferentes que no resultaron adjudicados para que procedan a retirar sus muestras en la fecha y hora indicadas. La institución no conservará muestras cuyas ofertas no hayan sido adjudicadas.

5. Debida diligencia

La Dirección Nacional de Control de Drogas, para reducir la exposición de este procedimiento de contratación a riesgos legales, operativos, financieros, tecnológicos, antrópicos, económicos, de corrupción, de integridad, reputaciones, de lavado de activos, de conflictos de interés, de colusión, entre otros, durante la fase de evaluación técnica se llevará a cabo la debida diligencia a los oferentes participantes como medida de mitigación para los diversos riesgos asociados con el procedimiento, garantizando la integridad, transparencia y legalidad de este.

En ese sentido, **La Dirección Nacional de Control de Drogas**, se reserva la facultad de realizar el proceso de debida diligencia dentro del marco de la presente contratación a fin de:

- 1) Comprobar y verificar la identidad del proveedor sobre la base de documentos, datos o informaciones obtenidas de fuentes fiables e independientes;
- 2) Identificar al Beneficiario Final de la empresa proveedora;
- 3) La existencia o no de procesos judiciales actuales o pasados vinculados a delitos contra la administración pública, lavado de activos y otros;
- 4) Constatar errores o escrituras similares en los documentos presentados por diferentes empresas en el procedimiento de contratación;
- 5) Identificar coincidencias en algunos de los datos suministrados por distintos proveedores tales como: domicilio accionistas, teléfonos, entre otros;
- 6) Validar los permisos, licencias o autorizaciones de entidades competentes como Dirección General de Impuestos Internos o las Cámaras de Comercio y Producción, que administran el Registro Mercantil, entre otros;
- 7) Prevenir vulneraciones al régimen de inhabilidades para contratar con el Estado, establecido en el artículo 14 de la Ley Núm. 340-06 y sus modificaciones;
- 8) Determinar posibles vinculaciones entre oferentes y funcionarios públicos de la organización para gestionar posibles conflictos de interés;
- 9) Identificar propuestas idénticas en el procedimiento de contratación;
- 10) Detectar si una Persona Expuesta Políticamente (PEP) es accionista o socia de una persona jurídica, la cual, a su vez se encuentra participando en el procedimiento.
- 11) Determinar la presencia de empresas recién constituidas en un procedimiento de contratación, que no presentan la capacidad financiera para ser adjudicadas, a la vez que se asocian a un mismo proponente.

Si durante la realización de la debida diligencia, se determina que el oferente está sujeto a inhabilidades, ha proporcionado información falsa, o ha manipulado o falsificado documentos, así como participado en prácticas de colusión, coerción u obstrucción, la entidad contratante deberá comunicar al oferente por escrito la existencia de tales indicios.

Además, le otorgará un plazo de tres (3) días hábiles para que el oferente presente, también por escrito, sus argumentos y evidencias que demuestren que no existe lo alegado.

Si el oferente no presenta sus argumentos dentro del plazo estipulado, no se refiere a lo solicitado o no logra demostrar la inexactitud de los indicios identificados, quedará descalificado. En consecuencia, su oferta será desestimada, lo cual será documentado y motivado en el correspondiente informe de evaluación técnica, sin perjuicio de las demás acciones civiles, administrativas y penales que pudieran corresponder.

6. Apertura y evaluación de las ofertas económicas "Sobre B"

Posterior a la evaluación técnica y al conocer los oferentes habilitados para el examen de la propuesta económica, **el acto de apertura se llevará a cabo en presencia del notario público actuante, el COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES, la UOCC y los oferentes interesados.**

Se entregará a los(as) peritos las ofertas económicas para que las evalúen y recomienden la adjudicación conforme a la metodología y criterios establecidos en el **numeral 12.2** de este pliego junto a la garantía de seriedad de la oferta.

En la fase de evaluación de las ofertas económicas los peritos también podrán solicitar aclaraciones en los términos del artículo 123 del Reglamento núm. 416-23 vinculadas a éstas, siempre que se realicen en el plazo establecido en el cronograma de actividades de este pliego.

Del mismo modo, los peritos podrán aplicar correcciones de errores aritméticos, en los términos y condiciones del artículo 129 del citado Reglamento. Dichas correcciones luego de realizadas deberán ser expresamente aceptadas por lo oferentes en los plazos establecidos en el cronograma de actividades del presente pliego de condiciones. Si el oferente no acepta las correcciones su oferta será rechazada lo cual será documentado y motivado en el correspondiente informe de evaluación emitida por los peritos evaluadores designados.

Los resultados de la evaluación se presentarán mediante *informe de evaluación de ofertas económicas*, informe pericial debidamente motivado y con los detalles de la evaluación de cada oferta de forma individualizada, en el que se incluirá un reporte de lugares ocupados que indiquen el orden de preferencia, para fines de adjudicación y suplencia, ante un eventual incumplimiento del(la) adjudicatario(a), o en su defecto, se recomiende la declaratoria de desierto o cancelación del procedimiento.

7. Subsanación de la garantía de seriedad de la oferta

La garantía de seriedad de la oferta podrá ser subsanada en estos dos casos:

- 1) Cuando contiene errores materiales o en la moneda solicitada y;
- 2) Cuando resulte en un monto insuficiente, producto de una corrección aritmética realizada a la oferta económica.

Verificada una de estas situaciones, los(as) peritos deberán solicitar antes de emitir el informe de evaluación de ofertas económicas, mediante acto administrativo emitido por **el COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, y notificado por la UOCC, que el (la) oferente subsane la garantía de seriedad de la oferta, quien deberá presentarla en el plazo señalado en el cronograma de actividades del pliego de condiciones, en caso contrario, su oferta será desestimada, lo cual será documentado y motivado en el correspondiente informe.

8. Confidencialidad de la evaluación

La información relativa al contenido de las ofertas, las subsanaciones, solicitudes de aclaraciones y las evaluaciones realizadas por los peritos no serán reveladas a los oferentes ni a otra persona que no participe oficialmente en el procedimiento, hasta tanto **el COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, haya aprobado los informes de evaluación de ofertas emitidos, los cuales deberán ser publicados en el SECP y notificarse directamente a todos los oferentes participantes, de conformidad con los artículos 125 y 133 del Reglamento núm. 416-23.

9. Desempate de ofertas

En caso de empate entre dos o más Oferentes/Proponentes, se procederá a elegir la oferta que **Halla propuesto en su oferta el compromiso de subcontratar a una empresa clasificada como MIPYME, MIPYME mujer MIPYME industrial u otros sectores priorizados; como criterio de desempate elegido de entre las opciones permitidas por el artículo 131 del Reglamento 416-23**, para confirmar el cumplimiento con el criterio deberá existir constancia inequívoca en la oferta evaluada.

Si ninguna de las ofertas cumple con algunos de los criterios de preferencia para el desempate, se procederá con la adjudicación mediante una selección al azar, tipo sorteo, el cual se llevará a cabo de manera pública, con los oferentes empatados, **el COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, y en presencia de Notario Público, quien certificará el acto.

10. Adjudicación¹⁰

El COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES, luego del proceso de verificación y validación del informe de evaluación y recomendación de adjudicación emitido por los(as) peritos y, tras verificar que la evaluación se haya realizado con base en los criterios y condiciones establecidos en el pliego de condiciones, aprueban el informe y emiten el acto contentivo de la adjudicación. Tanto el informe de los peritos como el acta del **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, deberá publicarse inmediatamente en el SECP.

La UOCC deberá notificar el acto de adjudicación y sus anexos, si tuviese, incluido el informe de evaluación de los peritos a todos(as) los(as) oferentes participantes, conforme al procedimiento y plazo establecido en el Cronograma de Actividades de este pliego.

¹⁰ Ver definición numeral 1 del artículo 4 del Decreto Núm. 416-23.

En el evento de que el adjudicatario se negase de forma injustificada a presentar la garantía de fiel cumplimiento y a suscribir el contrato, el **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, ejecutará la garantía de seriedad de la oferta siguiendo el procedimiento previsto en el artículo 210 del Reglamento núm. 416-23.

11. Garantías del fiel cumplimiento de contrato

Para poder suscribir el contrato el(la) o los(las) adjudicatarios(as) deberán constituir previamente una garantía de fiel cumplimiento de contrato en favor de la **Dirección Nacional de Control de Drogas**, para asegurar que cumplirá con las condiciones y cláusulas establecidas en el pliego de condiciones y en el contrato y que los bienes sean entregados de acuerdo con las condiciones y requisitos previstos en pliego de condiciones, las especificaciones técnicas, la oferta adjudicada y el propio contrato.

En esos casos, corresponderá al adjudicatario(a) presentar en un plazo no mayor a **cinco (5) días hábiles** una garantía de tipo, **Póliza de Fianza por el equivalente al cuatro por ciento (4 %) del monto de la adjudicación**.

Si se trata de un adjudicatario certificado como MIPYME, el equivalente será uno por ciento (1 %) del monto de la adjudicación y solo le será exigida la fianza de seguro. Si se trata de un adjudicatario extranjero, el plazo para presentar la garantía es de diez (10) días hábiles.

La vigencia de la garantía será de mínimo **60 días**, contados a partir de la constitución de la misma y hasta el fiel cumplimiento y hasta la liquidación del contrato.

Si el(la) o los(las) adjudicatarios(as) no presenta la garantía de fiel cumplimiento de contrato en el plazo señalado, se considerará una renuncia a la adjudicación que dará paso a que la institución contratante ejecute su garantía de seriedad de la oferta y proceda a realizar una adjudicación posterior al oferente que haya quedado en segundo lugar, conforme al reporte de lugares ocupados.

La garantía de fiel cumplimiento será devuelta luego de la recepción conforme de los bienes contratados.

12. Adjudicaciones posteriores

En caso de incumplimiento del(la) oferente adjudicatario, de no presentar la garantía de fiel cumplimiento o de rechazar suscribir el contrato, se procederá a solicitar, mediante "**Carta de Solicitud de Disponibilidad**", al oferente en segundo lugar, de conformidad con el reporte de lugares ocupados, que certifique si está en capacidad de suministrar los bienes ofertados. Dicho Oferente/Proponente contará con un plazo de **48 horas** para responder la referida solicitud. En caso de respuesta afirmativa, el(la) Oferente/Proponente deberá presentar la Garantía de Fiel cumplimiento de contrato, como se requiere **en la Sección II, numeral 11 del pliego** para suscribir el contrato.

En caso de que el oferente en segundo lugar no acepte ejecutar el contrato, así como sucesivamente ninguno de los demás oferentes del reporte de lugares **el COMITE DE**

COMPRAS Y CONTRATACIONES, declarará el procedimiento desierto mediante acto administrativo debidamente motivado e iniciará la convocatoria a un nuevo procedimiento de selección.

SECCIÓN III: GENERALIDADES

1. Siglas y acrónimos

CAP	Certificado de Apropriación Presupuestaria
CCPC	Certificado de disponibilidad de cuota para comprometer
CCC	Comité de Compras y Contrataciones
DAF	Dirección Administrativa Financiera
DGCP	Dirección General de Contrataciones Pública
PACC	Plan Anual de Compras y Contrataciones
MAE	Máxima Autoridad Ejecutiva
SECP	Sistema Electrónico de Contrataciones Públicas.
SNCP	Sistema Nacional de Compras y Contrataciones Públicas
SIGEF	Sistema de Información de la Gestión Financiera
UOCC	Unidad Operativa de Compras y Contrataciones

2. Definiciones

Para la implementación e interpretación del presente pliego de condiciones estándar, las palabras y expresiones que se citan tienen el siguiente significado:

1) Bienes¹¹: Los objetos de cualquier índole, incluyendo las materias primas, los productos, los equipos otros objetos en estado sólido, líquido o gaseoso, así como los servicios accesorios al suministro de esos bienes, siempre que el valor de los servicios no exceda del de los propios bienes.

2) Bienes Comunes¹²: Son aquellos que pueden ser objetivamente definidos por el mercado, de forma sencilla y corriente debido a que son regularmente comprados y utilizados por el sector privado, o que tienen especificaciones técnicas y patrones de desempeño y calidad objetivamente definidos.

3) Bienes no comunes¹³: Son aquellos que por sus características y especificaciones especiales no pueden ser considerados como comunes, debido a su alto nivel de complejidad.

4) Ciclo de vida del producto¹⁴: Se refiera a todas las fases consecutivas o interrelacionadas que sucedan durante su existencia de un producto, obra o servicio, desde la investigación y desarrollo, diseño, materiales utilizados, fabricación, comercialización, incluido el

¹¹ Artículo 4 de la Ley 340-06 y sus modificaciones

¹² Numeral 2, artículo 4 del Reglamento de Aplicación 416-23

¹³ Numeral 3, artículo 4 del Reglamento de Aplicación 416-23

¹⁴ Numeral 6.10 del Artículo 6 de la Política de Compras Públicas Verdes, emitida por la DGCP y MIMARENA.

transporte, utilización y mantenimiento del producto o servicio, hasta que se produzca la eliminación, el desmantelamiento o el final de la vida útil.

5) Conflictos de Interés¹⁵: Es aquella situación en la que el juicio del individuo (concerniente a su interés primario) y la integridad de una acción, tienden a estar indebidamente influidos por un interés secundario, de tipo generalmente económico o personal.

6) Debida Diligencia¹⁶: Conjunto de procedimientos, políticas y gestiones mediante el cual los sujetos obligados establecen un adecuado conocimiento sobre el comité de compras y contrataciones, personal de las unidades operativas de compras y contrataciones.

7) Desglose de Precios Unitarios: La lista detallada de tarifas y precios que muestren la composición de cada uno de los precios de las partidas que intervienen en el Presupuesto Detallado.

8) Empresa vinculada: Empresa subsidiaria, afiliada y/o controlante. Se considera que una empresa es subsidiaria a otra cuando esta última controla a aquella, y es afiliada con respecto a otra u otras, cuando todas se encuentran bajo un control común.

9) Gestión de Riesgos¹⁷: Es un proceso para identificar, evaluar, manejar y controlar acontecimientos o situaciones potenciales, con el fin de proporcionar un aseguramiento razonable respecto del alcance de los objetivos de la organización.

10) Informe pericial: Documento elaborado por una persona o grupo de personas en su calidad de peritos que contiene los resultados de sus indagaciones, evaluaciones, sus conclusiones y recomendaciones que servirá de sustento para deliberación y posterior decisión del órgano responsable de un proceso de contratación.

11) Oferente/proponente habilitado: Aquel que participa en el proceso de selección y resulta habilitado en la fase de Evaluación Técnica del Proceso.

12) Riesgo¹⁸: Efecto de la incertidumbre sobre los objetivos. Puede ser positivo, negativo o ambos, y puede abordar, crear o resultar en oportunidades y amenazas.

13) Servicios¹⁹: La prestación de actividades o serie de actividades cuyo objeto implica el desarrollo de prestaciones identificables para satisfacer necesidades de los entes y órganos relacionados con el normal cumplimiento de su función administrativa vinculada al interés general o como solución de problemas y necesidades de la institución contratante.

14) Especificaciones técnicas: ²⁰Son aquellas que describen los bienes y las obras a contratar atendiendo estrictamente a lo requerido por la institución contratante para satisfacer una

¹⁵ Definición extraída de la *Guía de Gestión Integral de Riesgos en los procesos de contratación pública* de la DGCP.

¹⁶ Definición extraída de la *Guía de Gestión Integral de Riesgos en los procesos de contratación pública* de la DGCP.

¹⁷ Definición extraída de la *Guía de Gestión Integral de Riesgos en los procesos de contratación pública* de la DGCP.

¹⁸ Definición extraída de la *Guía de Gestión Integral de Riesgos en los procesos de contratación pública* de la DGCP.

¹⁹ Artículo 4, numeral 7 del Decreto Núm. 416-23.

²⁰ Numeral 5, artículo 4 del Reglamento de Aplicación 416-23

necesidad, con fundamento en estudios previos realizados, sin incluir características que tiendan a favorecer a una marca o a un tipo de oferente en particular, buscando generar la más amplia competencia posible entre oferentes de diversas marcas y productos que puedan satisfacerla.

3. Objetivo y alcance del pliego

El presente pliego establece un conjunto de cláusulas jurídicas, económicas, técnicas y administrativas, por el que se fijan los requisitos, exigencias, facultades, derechos y obligaciones de las personas naturales o jurídicas, nacionales o extranjeras, que deseen participar en el procedimiento, **de comparación de precios para la ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ESPECIALIZADOS DE USO CONTINUO, PARA SER SUMINISTRADOS AL PERSONAL DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS, DURANTE EL 2DO. TRIMESTRE DEL AÑO 2024, (DIRIGIDO A MIPYMES).**, convocado por **Dirección Nacional de Control de Drogas** con el número de **Referencia: DNCD-CCC-CP-2024-0002**, así como el debido proceso que será llevado a cabo para la recepción, evaluación y determinación de la oferta más conveniente para fines de adjudicación y suscripción del contrato.

El pliego de condiciones se encuentra organizado en función de las instrucciones que debe suministrarse a los(as) oferentes para que puedan elaborar sus ofertas, conozcan cómo serán evaluados y las características y condiciones del contrato a suscribir.

4. Órgano y personas responsables del procedimiento de selección

Para la contratación **ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS ESPECIALIZADOS DE USO CONTINUO, PARA SER SUMINISTRADOS AL PERSONAL DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTROL DE DROGAS, DURANTE EL 2DO. TRIMESTRE DEL AÑO 2024, (DIRIGIDO A MIPYMES).**, con el número de **Referencia: DNCD-CCC-CP-2024-0002**, el órgano responsable de la organización, conducción y ejecución es la **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, que debe ser conformado dentro de la institución, de acuerdo con lo previsto en el artículo 9 del Reglamento Aplicación 416-23.

El **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, considerando los criterios de competencia, experiencia en el área y conocimiento del mercado, bajo los lineamientos del instructivo para la selección de peritos emitido por la Dirección General de Contrataciones Públicas²¹. Los peritos designados no podrán tener conflicto de interés potencial ni real con los oferentes ni con el objeto de la contratación.

Los peritos designados deberán suscribir, previo a evaluar las ofertas, una declaración de que no tienen conocimiento de ningún hecho que genere un conflicto de interés real, potencial o aparente conforme al Código de Pautas de Ética e Integridad del SNCCP.

²¹ Consultar instructivo emitido por la Dirección General de Contrataciones Públicas vigente, disponible en el enlace: <https://www.dgcp.gob.do>, sección "Sobre Nosotros", apartado "Marco Legal", "Instructivos".

Si se comprueba la existencia de un conflicto de interés la **Dirección Nacional de Control de Drogas**, podrá determinar si el conflicto no puede evitarse, neutralizarse, mitigarse o resolverse de otro modo, en cuyo caso el perito designado mediante acto motivado deberá ser sustituido y notificarse a los proponentes mediante circular del **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, mediante el SECP.

Todas las comunicaciones y solicitudes que realicen los (las) oferentes serán dirigidas al **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, como órgano deliberativo y decisorio de la compra o contratación de que se trate.

5. Marco normativo aplicable

En este procedimiento de selección, el contrato y su posterior ejecución, para la aplicación de la normativa vigente en contrataciones públicas, su interpretación o resolución de controversias e investigaciones, se aplicará el siguiente orden de prelación:

- 1) Constitución de la República Dominicana, proclamada el 13 de junio de 2015.
- 2) Tratado de Libre Comercio entre Estados Unidos, Centroamérica y República Dominicana (DR-CAFTA).
- 3) Ley núm. 340-06 sobre Compras y Contrataciones de Bienes, Servicios y Obras y sus modificaciones, del 18 de agosto de 2006.
- 4) Ley núm. 107-13 sobre los derechos de las personas en sus relaciones con la Administración y de Procedimiento Administrativo de fecha 08 de agosto de 2013.
- 5) Reglamento de Aplicación de la Ley núm. 340-06, aprobado mediante Decreto núm. 416-23 del 14 de septiembre de 2023;
- 6) Pliego de condiciones específicas, especificaciones técnicas, fichas técnicas, anexos, enmiendas y circulares;
- 7) Las ofertas y las muestras que se hubieren acompañado;
- 8) La Adjudicación;
- 9) El contrato **(si aplica)** y;
- 10) La orden de compra.

De igual modo, les serán aplicables todas las normas, resoluciones, circulares, instructivos, guías u orientaciones emitidas por esta Dirección General, según corresponda.

6. Interpretaciones

Para la interpretación del presente pliego y sus anexos, se siguen las siguientes reglas:

- 1) Cuando los términos están definidos en la normativa vigente o en el contrato, se interpretará en su sentido literal.
- 2) Las palabras o designaciones en singular deben entenderse igualmente al plural y viceversa, cuando la interpretación de los textos escritos lo requiera.
- 3) El término “por escrito” significa una comunicación escrita con prueba de recepción, acuse de recibido o realizada a través de la plataforma SECP.
- 4) Toda indicación a capítulo, numeral, inciso, circular, enmienda, formulario o anexo se entiende referida a la expresión correspondiente de este pliego, salvo indicación expresa en contrario. Los títulos de capítulos, formularios y anexos son utilizados exclusivamente a efectos indicativos y no afectarán su interpretación.
- 5) Las referencias a días se entenderán como días hábiles, excluyéndose del cómputo los sábados, domingos y feriados, de acuerdo con lo establecido en el párrafo I del artículo 20 de la Ley núm. 107-13 sobre los derechos de las personas en sus relaciones con la Administración y de procedimientos administrativos, salvo que expresamente se utilice la expresión de “días calendario”, en cuyo caso serán días calendario.

7. Idioma

El idioma oficial del presente procedimiento es el castellano o español, por tanto, toda la correspondencia y documentos generados durante el procedimiento que intercambien el (la) interesado u oferente y el **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, deberán ser presentados en este idioma.

En ese sentido, se aclara para el (la) oferente que los documentos que acompañan sus ofertas deben presentarse en idioma castellano o, en su defecto, acompañados de traducción efectuada por la autoridad competente, ya sea del país de procedencia o de la República Dominicana.

Cuando un(a) oferente no haya presentado la información traducida al idioma castellano, deberá aportarla durante la fase de subsanación.

8. Disponibilidad y acceso al pliego de condiciones

El pliego de condiciones, así como los documentos que lo conforman (anexos, formularios, circulares, adendas/enmiendas, cronogramas de entrega, etc.) y el expediente electrónico, estarán disponibles para todas las personas interesadas, tanto en el SECP www.portaltransaccional.gob.do, como en la página web de la institución www.dncd.mil.do a partir de la fecha de su convocatoria.

Constituye una obligación del(la) oferente consultar de manera permanente las precitadas direcciones electrónicas, sin perjuicio de acercarse a las instalaciones de la institución. No

será admisible como excusa, el desconocimiento o desinformación por no consultar en tiempo oportuno.

9. Conocimiento y aceptación del pliego de condiciones

Será responsabilidad del(la) oferente conocer todas y cada una de las implicaciones para el ofrecimiento del objeto del presente proceso de contratación, y realizar todas las evaluaciones que sean necesarias para presentar su propuesta sobre la base de un examen cuidadoso de las características del negocio.

En caso de que los bienes a suministrar requieran de alguna instalación, los oferentes podrán realizar una visita técnica al lugar, de manera que obtengan por sí mismos y bajo su responsabilidad y riesgo, toda la información que pueda ser necesaria para preparar sus Ofertas. El hecho que los oferentes no se familiaricen debidamente con los detalles y condiciones bajo las cuales serán ejecutados los trabajos, no se considerará como argumento válido para posteriores reclamaciones **ni causa de descalificación en caso de que la institución contratante lo prevea en el cronograma de actividades**. El costo de esta visita será de exclusiva cuenta de los oferentes. La institución contratante suministrará, cuando sea necesario, los permisos pertinentes para efectuar las inspecciones correspondientes.

El solo hecho de un(a) oferente participar presentando oferta, implica pleno conocimiento, aceptación y sometimiento por sí mismo(a), por sus miembros, ejecutivos, y su representante legal, a los procedimientos, condiciones, estipulaciones y normativas, establecidos en el presente pliego de condiciones, el cual tiene carácter jurídicamente obligatorio y vinculante entre los(as) oferentes y la institución contratante.

Si el(la) oferente omite suministrar alguna parte de la información requerida o presenta una información que no se ajuste sustancialmente en todos sus aspectos al mismo, el riesgo estará a su cargo y el resultado podrá ser su descalificación o la nulidad del contrato si el caso lo amerita.

10. Derecho a participar

Toda persona natural o jurídica, nacional o extranjera, de manera individual o en consorcio, que tenga conocimiento de este procedimiento tendrá derecho a participar, siempre y cuando reúna las condiciones siguientes:

- 1) Demuestre su plena capacidad conforme a los requisitos exigidos en el artículo 8 de la Ley Núm. 340-06 y sus modificaciones.
- 2) No se encuentre afectado por el régimen de prohibiciones o inhabilidades indicado en el artículo 14 de la Ley Núm. 340-06 y sus modificaciones y;
- 3) Cumple con las condiciones de participación establecidas en este pliego de condiciones, adendas/enmiendas, circulares y en sus anexos (formularios, modelos de contratos, planos, presupuestos, estudios, ect, según aplique.).

No se permite la múltiple participación, esto es, una persona física no podrá participar como persona física si la empresa en la que es socio también participa y viceversa. En ese

sentido, los participantes que posean esta condición deben elegir inscribirse únicamente en una de sus calidades: persona física o jurídica en el procedimiento convocado. De igual manera, no podrán participar simultáneamente empresas que: 1) posean la misma identidad de socios o accionistas, o 2) coincidan en alguno de los socios. En ese sentido, deberán participar por una sola de las empresas.

En cuanto a los consorcios, de conformidad con el párrafo II del artículo 5 de la Ley núm. 340-06 y sus modificaciones, las personas físicas o jurídicas que formasen parte de un consorcio o unión temporal de oferentes, no podrán presentar otras ofertas en forma individual o como integrante de otro consorcio, en el presente procedimiento de contratación.

11. Prácticas prohibidas

En el curso del procedimiento de selección la institución contratante puede advertir que alguno de los oferentes incumple alguna de las condiciones previstas en el numeral 10 sobre “Derecho a participar”, así como las prácticas corruptas o fraudulentas²², comprendidas en el Código Penal o dentro de la Convención Interamericana contra la Corrupción, o cualquier acuerdo entre proponentes o con terceros, que establecieren prácticas restrictivas de la libre competencia como los acuerdos colusorios o carteles. También intentos de un Oferente/Proponente para influir en la evaluación de las ofertas o decisión de la adjudicación.

Lo anterior, **serán causales determinantes del rechazo de la propuesta** en cualquier estado del procedimiento de selección o de la rescisión del contrato, si éste ya se hubiere celebrado sin perjuicio de las demás acciones administrativas, civiles o penales que establezcan las normas; lo cual será documentado y motivado en el correspondiente informe de evaluación emitido por los peritos designados, según la fase en la que se encuentren. En ese tenor, la institución contratante deberá agotar el debido proceso y dejar constancia documental de la decisión de descalificación en el expediente de contratación.

12. De los Comportamientos Violatorios, Contrarios y Restrictivos a la Competencia.

Los oferentes deberán respetar las disposiciones contenidas en la Ley núm. 42-08 promulgada en fecha 16 de enero de 2008 relativa a la Defensa a la Competencia, la cual tiene por objeto, con carácter de orden público, promover y defender la competencia efectiva para incrementar la eficiencia económica, así como las establecidas en el artículo 11 de la Ley núm. 340-06 sobre Compras y Contrataciones. Las violaciones a la Ley núm. 42-08 y al artículo 11 de la Ley núm. 340-06, darán lugar a:

- a. La descalificación del oferente que lleve a cabo la conducta ya sea en condición de autor o cómplice de la misma.
- b. El rechazo de la propuesta presentada por el oferente responsable de la conducta en cuestión, ya sea en calidad de autor o cómplice, rechazo que podrá establecerse en cualquier etapa del procedimiento de selección o la contratación en sentido general.

²² Artículo 11 de la Ley núm. 340-06 y sus modificaciones.

- c. La rescisión del contrato por parte de la entidad contratante, más una acción en daños y perjuicios en contra del oferente por ante la jurisdicción competente.
- d. La denuncia del ilícito a las autoridades de defensa a la competencia a los fines de lugar.

De manera no limitativa, se entenderán como comportamientos violatorios, contrarios y restrictivos a la competencia los siguientes:

- a. Las prácticas concertadas y acuerdos anticompetitivos, conforme se establece en el artículo 5 de la Ley núm. 42-08.
- b. Concertación o coordinación de las ofertas o la abstención en este proceso.
- c. La participación de empresas que posean accionistas en común, mismo domicilio en común y la misma unidad productiva, teléfonos, correos electrónicos, propuestas idénticas, errores o escrituras similares presentados por estas, entre otras.**
- d. El abuso de posición dominante, conforme se establece en el artículo 6 de la Ley núm. 42-08.
- e. La competencia desleal, conforme se establece en los artículos 10 y siguientes de la Ley núm. 42-08.
- f. Los precios predatorios ofertados en cualquier procedimiento de selección o en una contratación bajo las excepciones de la Ley núm. 340-06 y su reglamento de aplicación, siendo los precios predatorios, aquellos establecidos de una manera excesivamente baja, más allá de los costos razonables del oferente y que sin lugar a duda tienen por finalidad expulsar a los competidores fuera del mercado, o crear barreras de entrada para los potenciales nuevos competidores.
- g. Cualquier tipo de conducta anticompetitiva ejercida por los oferentes o por cualquier tercero, relacionada con el procedimiento de selección o una contratación bajo las excepciones de la Ley núm. 340-06.

En este sentido, la institución contratante se compromete dentro del marco del Programa de Cumplimiento Regulatorio en las Contrataciones Públicas (**Si aplica**), y, dando cumplimiento a las políticas emitidas por la DGCP, a realizar la Debida Diligencia, los fines de detectar los comportamientos violatorios a Ley núm. 340-06, así como la detección oportuna de los posibles conflictos de interés, y comportamientos contrarios y restrictivos a la libre competencia.

13. Consultas, solicitud de aclaraciones y enmiendas

Las consultas, aclaraciones y observaciones las formularán los(as) interesados(as), sus representantes legales, o agentes autorizados a través del SECP o en físico mediante comunicación escrita presentada en la institución contratante dirigida al **COMITE DE COMPRAS Y CONTRATACIONES**, dependiendo la modalidad de contratación, dentro del plazo previsto en el cronograma de actividades.

Las respuestas (ya sean a través de una circular, enmienda/adenda) serán publicadas por la institución contratante en el SECP en el plazo previsto en el cronograma. Así como por correo electrónico u otros medios, a todos quienes hayan mostrado interés en participar.

Ninguna aclaración verbal por parte de la institución podrá afectar el alcance y condiciones del pliego y sus anexos. Para estos efectos, sólo se tendrán como válidas las circulares/ adendas/ enmiendas que sean publicadas el SECP dentro del plazo permitido por la Ley y conforme al cronograma de actividades.

14. Contratación pública responsable

En el(los) contrato(s) suscrito(s) derivado(s) del presente procedimiento de selección, la **Dirección Nacional de Control de Drogas**, exigirá que el contratista ejecute el contrato público de manera responsable cumpliendo con sus obligaciones fiscales y de seguridad social, con el régimen de seguridad y protección a sus trabajadores establecidas en las normas vigentes, con la participación y la inclusión laboral de las personas con discapacidad en sus nóminas de trabajo en los términos y porcentajes requeridos por la Ley núm. 5-13, sobre discapacidad en la República Dominicana y cualquier otra normativa vinculada a la promoción y protección de los Derechos Humanos. Así como también se exigirá el cumplimiento de las normas prevención, protección y uso sostenible del medio ambiente.

En caso de incumplimiento o violación por parte del contratista de sus obligaciones de contratación responsable la **Dirección Nacional de Control de Drogas**, otorgará un plazo razonable para que el Contratista implemente las medidas correctivas correspondientes. Vencido el plazo sin que se haya regularizado la actuación **Dirección Nacional de Control de Drogas**, podrá declarar la resolución del contrato y el(la) contratista podrá ser pasible de las demás sanciones previstas en el artículo 66 de la Ley núm. 340-06 y sus modificaciones, sin perjuicio de las acciones penales o civiles que correspondan.

15. Firma digital

En consonancia con las disposiciones del artículo 19 de la Ley núm. 340-06, párrafo II del artículo 13 del Reglamento núm. 416-23, la Ley núm. 126-02 sobre Comercio Electrónico, Documentos y Firmas Digitales, la Resolución núm. 206-2022, la Circular núm. 012415 del Ministerio de Administración Pública (MAP), la Circular núm. DGCP44-PNP-2022-0006 sobre implementación de la firma digital, y la Resolución núm. IN-CGR-2023-007173 que establece las Directrices sobre los documentos firmados digitalmente a ser admitidos en el proceso de registro de contratos por ante la Contraloría General de la República (CGR), todos los documentos que componen el expediente administrativo de la contratación podrán ser firmados digitalmente, incluidas las ofertas y la suscripción de los contratos.

16. Reclamaciones, impugnaciones, controversias y competencia para decidir las

Los(as) interesados(as) y oferentes tendrán derecho a presentar recursos administrativos como son los recursos de impugnación ante la institución contratante o recursos jerárquicos y solicitudes de investigación ante la DGCP, según corresponda, y en los términos o condiciones previstos en los artículos 67 y 72 en la Ley núm. 340-06 y sus modificaciones.

A tales fines, los(as) interesados(as) podrán consultar los requisitos, condiciones y plazos para formalizar sus reclamos, así como las acciones disponibles, incluso para cuando la institución hace silencio administrativo y no responde en tiempo oportuno, accediendo a las

“Guías para presentar Recursos, Denuncias y Solicitudes de Inhabilitación” disponibles en el portal institucional de la DGCP, en el apartado “Marco Legal” en el siguiente enlace <https://www.dgcp.gob.do/sobre-nosotros/marco-legal/guias-del-sistema-nacional-de-compras-y-contrataciones-publicas-snccp/>.

Los recursos administrativos son optativos, por lo que en cualquier caso el interesado u oferente podrá presentar reclamación ante la jurisdicción judicial.

Para los conflictos y controversias que susciten en la fase de ejecución contractual, entre la institución y el (la) contratista, la competencia está reservada para el Tribunal Superior Administrativo, en virtud del artículo 3 de la Ley 1494 de 1947 y cuando se trate de municipios, con excepción del Distrito Nacional y la provincia de Santo Domingo, se interpondrá un recurso contencioso administrativo municipal por ante el juzgado de primera instancia en atribuciones civiles del municipio.

El plazo para los(as) interesados(as) impugnar el pliego de condiciones es de 10 días hábiles a partir de la convocatoria del procedimiento en el SECP; mientras que para los (as) oferentes presentar las acciones descritas será a partir de las notificaciones de los informes de evaluación de ofertas correspondiente, así como de la adjudicación.

17. Anexos documentos estandarizados

El(la) oferente presentará sus ofertas a través de los formularios y documentos estándar determinados en el presente pliego, los cuales se anexan como parte integral del mismo, a los fines de facilitar la evaluación de las ofertas por parte de los(as) peritos designados(as).

Se aclara que, en el evento de que un(a) oferente no presente su oferta en alguno de estos documentos estandarizados, esto no será motivo de rechazo de su oferta, ni será obstáculo para que los peritos la evalúen. A continuación, se mencionan los documentos de este procedimiento:

- 1) Formulario de presentación de oferta técnica SNCC.F.034
- 2) Formulario de presentación de oferta económica SNCC.F.033
- 3) Compromiso ético para oferentes del Estado.
- 4) Formulario de Entrega de Muestra SNCC.F.056
- 5) Formulario del Código de Ética Institucional (CEI), DNCD.