

FUERZAS ARMADAS DE HONDURAS
ESTADO MAYOR CONJUNTO
SECRETARÍA GENERAL

RESOLUCIÓN No. 021-2022

JEFATURA DEL ESTADO MAYOR CONJUNTO, COMAYAGÜELA MUNICIPIO DEL DISTRITO CENTRAL, A LOS ONCE (11) DÍAS DEL MES DE MAYO DEL AÑO DOS MIL VEINTIDÓS.

VISTO: Para resolver el Acta de Recomendación de Adjudicación del **PROCESO DE LICITACIÓN PÚBLICA NACIONAL No. LPN-018-2021-SDN "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL HOSPITAL MILITAR"**, emitida por los miembros de la Comisión de Evaluación de Compras y Contrataciones de las Fuerzas Armadas.-

CONSIDERANDO: Que el Señor Secretario de Estado en el Despacho de Defensa Nacional mediante **Acuerdos SDN No. 033-2021** de fecha 24 de mayo del año 2021 y **SDN No. 011-2022** de fecha cinco (05) de enero del año 2022, delegó en el Señor Jefe del Estado Mayor Conjunto la atribución de realizar los procedimientos de contratación del proceso de Licitación Pública Nacional No. **LPN-018-2021-SDN "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL HOSPITAL MILITAR"**.-

CONSIDERANDO: Que el artículo 274 de la Constitución de la República manifiesta que las Fuerzas Armadas estarán sujetas a las disposiciones de su Ley Constitutiva y demás Leyes y Reglamentos que regulen su funcionamiento.- **CONSIDERANDO:**

Que el artículo 360 de la Constitución de la República literalmente establece: "Los contratos que el Estado celebre para la ejecución de obras públicas, adquisición de suministros y servicios, de compra-venta o arrendamiento de bienes, deberán ejecutarse previa licitación, concurso o subasta, de conformidad con la ley."-

CONSIDERANDO: Que el artículo 26 numeral 4) literal a) de la Ley Constitutiva de las Fuerzas Armadas expresa: "corresponde a la Secretaría de Estado en el Despacho de Defensa Nacional, las funciones especiales siguientes: ...; 4) En relación a los asuntos que corresponden a las Fuerzas Armadas: a) las funciones de órgano administrativo de las mismas"-. **CONSIDERANDO:** Que el artículo 36, numeral 1 de la Ley General de la Administración Pública establece que son atribuciones y deberes comunes a los Secretarios de Estado: orientar, dirigir, coordinar, supervisar y controlar las actividades de sus respectivos despachos, sin perjuicio de las atribuciones que la Constitución y las Leyes confieran a otros órganos.- **CONSIDERANDO:** Que el artículo 4 de la Ley de Procedimiento Administrativo enuncia "Sin perjuicio de lo dispuesto en artículo anterior, el órgano superior podrá delegar el ejercicio de sus funciones en determinada materia al órgano inmediatamente inferior"-. **CONSIDERANDO:** Que el artículo 5 de la Ley de Contratación del Estado establece: La Administración está obligada a planificar, programar, organizar, ejecutar, supervisar y controlar las actividades de contratación de modo que sus necesidades se satisfagan en el tiempo oportuno y en las mejores condiciones de costo y calidad. Cada órgano o ente sujeto a esta Ley, preparará sus programas anuales de contratación o de adquisiciones dentro del plazo que reglamentariamente se establezca, considerando las necesidades a satisfacer. Los procedimientos deben estructurarse, reglamentarse e interpretarse de forma tal que permitan la selección de la oferta más conveniente al interés general, en condiciones de celeridad, racionalidad y eficiencia..." - **CONSIDERANDO:** Que el artículo 38 de la Ley de Contratación del Estado expresa: "**Procedimientos de contratación.** Las Contrataciones que realicen

los organismos a que se refiere el artículo 1 de la presente Ley, podrán llevarse a cabo por cualquiera de las modalidades siguientes: **licitación pública**, licitación privada, concurso público, concurso privado y contratación directa". - **CONSIDERANDO:** Que el artículo 51 de la Ley de Contratación del Estado manifiesta: "**Adjudicación.** La adjudicación de los contratos de obra pública o de suministro, se hará al oferente que, cumpliendo las condiciones de participación, incluyendo su solvencia e idoneidad para ejecutar el contrato, presente la oferta de precio más bajo o se considere la más económica o ventajosa y por ello mejor calificada, de acuerdo con los criterios objetivos definidos en el Pliego de Condiciones ...".- **CONSIDERANDO:** Que el artículo 52 de la Ley de Contratación del Estado establece que: Para los fines del Artículo anterior, el Pliego de Condiciones podrá considerar, además del precio, otros criterios objetivos de evaluación, a tal efecto, considerando la naturaleza de la prestación, podrán incluirse, entre otros, las condiciones de financiamiento, beneficios ambientales, o tratándose de suministros, la compatibilidad de equipos, disponibilidad de repuestos y servicios, asistencia técnica, menor costo de operación, plazo de entrega y los demás que estuvieren previstos con ese carácter. Si así ocurriere, el Pliego de Condiciones establecerá un sistema de puntos u otro criterio objetivo para evaluar los diferentes factores previstos.- **CONSIDERANDO:** Que el artículo 53 del Reglamento de la Ley de Contratación del Estado expresa: "**Comisión de Evaluación** para cada procedimiento de contratación el titular del órgano responsable de contratación designará una Comisión para el análisis y evaluación de las ofertas la cual será integrada en la forma prevista por el artículo 33 de la Ley... El órgano responsable de la contratación podrá a su vez, designar una sub comisión integrada por personal calificado que reúna los requisitos indicados en el párrafo anterior, la cual se encargará del examen preliminar de los documentos". - **CONSIDERANDO:** Que el artículo 131 del Reglamento de la Ley de Contratación del Estado expresa: "**Descalificación de oferentes.** Serán declaradas inadmisibles y no se tendrán en cuenta en la evaluación final, las ofertas que se encuentren en cualquiera de las situaciones siguientes: j) Incurrir en otras causales de inadmisibilidad previstas en las leyes o que expresa y fundadamente dispusiera el pliego de condiciones.- **CONSIDERANDO:** Que en fechas ocho (8) y nueve (9) de noviembre del año 2021, el Órgano responsable de la contratación publicó en diarios de circulación nacional el aviso del proceso de Licitación Pública Nacional No. **LPN-018-2021-SDN "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL HOSPITAL MILITAR"**, dando estricto cumplimiento a lo preceptuado en los artículos 46 de La Ley de Contratación del Estado y 106 del Reglamento, con el objeto de obtener la más amplia participación de licitantes elegibles, estableciendo como fecha de recepción el veinte (20) de diciembre del año 2021 en un horario comprendido desde las 8:00 am hasta las 10:00 am.- **CONSIDERANDO:** Que, como respuesta al Aviso de Licitación, catorce (14) empresas se presentaron a retirar el Documento de Pliego de Condiciones, siendo las siguientes: **DROGUERIA AMERICANA S. de R.L de C. V., DICOSA S.A., FARINTER S.A DE C.V., SERVIMEDICA., DROGUERÍA PROCONSUMO S.A de C. V., DROGUERIA GUARDADO S. de R.L de C. V., EYL COMERCIAL S.A., HC PHARMA HONDURAS S de R. L., LETERAGO S.A., DROMEINTER S.A DE C.V., DROGUERÍA FARSIMAN S. DE R.L., PHAR MED SALES HONDURAS, PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A., DISTRIBUIDORA ALCANSA S. de R.L de C.V. - **CONSIDERANDO:** Que en fecha veinte (20) de diciembre del año 2021 a las 10:15 a.m. hora oficial de la República de Honduras, se dio inicio a la apertura de ofertas para el Proceso de Licitación Pública Nacional No. **LPN-018-2021-SDN****

“**ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL HOSPITAL MILITAR**”, en el cual se abrieron las seis (06) presentadas por las empresas: **DISTRIBUIDORA ALCANSA S. de R.L de C.V.**, **DROGUERIA AMERICANA S. de R.L de C. V.**, **DROGUERIA GUARDADO S. de R.L de C. V.**, **DROGUERÍA PROCONSUMO S.A de C. V.**, **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A.**, **HC PHARMA HONDURAS S de R. L.** dando cumplimiento a lo establecido en el artículo 50 párrafo segundo de la Ley de Contratación del Estado, se procedió a su lectura en público, describiendo el monto de las ofertas, tipos y montos de garantías, y una vez finalizada la audiencia pública de apertura de ofertas se procedió a consignar la información en el Acta de apertura; procediendo posteriormente a entregar la documentación para la evaluación de las ofertas a las Sub Comisiones Legal, Económica-Financiera y Técnica de conformidad a los Artículos 51 y 52 de Ley de Contratación del Estado y 134, 135, 139 y 140 de su Reglamento.- **CONSIDERANDO:** Que, dentro del Proceso de Evaluación Preliminar, en cumplimiento a lo indicado en el artículo 5 párrafo segundo de la Ley de Contratación del Estado y los artículos 127 y 132 del Reglamento de la Ley de Contratación del Estado, la Comisión de Evaluación de Compras y Contrataciones de las Fuerzas Armadas solicitó subsanaciones respecto a las ofertas presentadas por las empresas: **DISTRIBUIDORA ALCANSA S. de R.L de C.V.**, **DROGUERIA AMERICANA S. de R.L de C. V.**, **DROGUERIA GUARDADO S. de R.L de C. V.**, **DROGUERÍA PROCONSUMO S.A de C. V.**, **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A.**, **HC PHARMA HONDURAS S de R. L.**, las cuales fueron contestadas en el tiempo de conformidad a lo establecido en Ley; en consecuencia, fueron remitidas para los dictámenes de la evaluación final a cada Sub- Comisión, así mismo se verificó que la Sociedad Mercantil **DROGUERIA GUARDADO S. de R.L de C. V.**, no contestó la subsanación solicitada en el tiempo y forma señalado en Ley.- **CONSIDERANDO:** Que una vez realizada la evaluación legal final de las ofertas de conformidad a lo establecido en la Ley de Contratación del Estado y su Reglamento y la **Sección I Instrucciones a Los Oferentes, IO-11 Evaluación de Ofertas** del Pliego de Condiciones, la Sub Comisión Legal constató que las empresas: **DISTRIBUIDORA ALCANSA S. de R.L de C.V.**, **DROGUERIA AMERICANA S. de R.L de C. V.**, **DROGUERÍA PROCONSUMO S.A de C. V.**, **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A.**, **HC PHARMA HONDURAS S. de R. L.** **CUMPLEN** con la documentación requerida para continuar participando en el presente proceso de contratación.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Económico-Financiera durante el desarrollo de la etapa de evaluación final de las ofertas, indicó que las empresas **DISTRIBUIDORA ALCANSA S. de R.L de C.V.**, **DROGUERIA AMERICANA S. de R.L de C. V.**, **DROGUERÍA PROCONSUMO S.A de C. V.**, **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A.**, y **HC PHARMA HONDURAS S de R. L** **CUMPLEN** con los Criterios de Evaluación Financieros solicitados en la Sección I Instrucciones a los Oferentes, **IO-11 Evaluación de Ofertas, Literal 11.2 Evaluación Financiera** del Pliego de Condiciones, así mismo indica que la oferta presentada por la empresa “**HC PHARMA HONDURAS S. de R. L.**” presentó correcciones aritméticas en el **Ítem No. 18**, ya que presenta la cantidad de mil trescientas (1,300) unidades siendo mil cien (1,100) unidades las solicitadas, así mismo en el **Ítem No. 19** el valor total es de dos millones treinta y ocho mil doscientos lempiras exactos (L. 2,038,200.00) y al realizar la multiplicación de mil ochocientos cincuenta (1850) unidades por ciento setenta y dos lempiras (L.172.00) (precio unitario) da como resultado trescientos dieciocho mil doscientos lempiras exactos (L. 318,200.00), las cuales fueron notificadas a la empresa siendo aceptadas en el tiempo requerido.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub

Comisión Técnica durante el desarrollo de la etapa de evaluación de las ofertas, en su dictamen final señala que las empresas siguientes: **PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A** para los **Renglones No. 9** Enoxaparina Sódica 40mg/0.4ml Solución Inyectable Vía Subcutánea, Iv-Línea Arterial, **No. 20** Cefalotina 1 Gr Polvo Estéril para Reconstituir a Solución Inyectable IM, IV, **No. 22 Amikacina 500 Mg/2ml Solución Inyectable IV** y **No. 25** Furosemida 20 Mg Ampolla de 2ml IV; **DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C.V.**, para los **Renglones No. 5** Tramadol Clorhidrato 100 Mg Solución Inyectable I.M/I.V, **No. 6** Paracetamol 10 Mg/MI; 100 MI Solución para Perfusión I.V, **No. 16** Oxacilina 1gr Polvo Estéril para reconstituir a Solución Inyectable IM/IV de 5ml, **No. 17** Piperacilina Sódica 4g+Tazobactan Sódico 0.5g + 1mg de Edetato de Sodio (Edta) Polvo Liofilizado Estéril para Solución Inyectable IV, **No. 18** Meropenem 1gr Polvo para Solución Inyectable Intravenosa, **No. 19** Imipenem+Cilastatina Sódica 500 Mg Polvo para Solución Inyectable Intravenosa y **No. 21** Ceftazidima 1gr Polvo Estéril para Reconstituir Solución Inyectable IM/IV y **DROGUERIA PROCOSUMO** para el **Renglón No. 24** Esomeprazol 40 Mg Polvo Liofilizado para Solución Intravenosa **CUMPLEN** con las especificaciones técnicas mínimas requeridas en el Documento Base del proceso de Licitación Pública Nacional **No. LPN-018-2021-SDN "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL HOSPITAL MILITAR".- CONSIDERANDO:** Que como resultado de la evaluación final la Sub Comisión Técnica indica que no se presentaron ofertas para los siguientes renglones: No. 7 Bemiparina Sódica 3500 U.I. Anti Factor Xa Solución Inyectable Vía Subcutánea, No. 8 Bemiparina Sódica 2500 U.I. Anti Factor Xa Solución Inyectable Vía Subcutánea, No. 11 Ondansetron 4 Mg Solución Inyectable I.V Ampolla De 2 MI, No. 13 Ciprofloxacina 400 Mg Solución Intravenosa, No. 23 Acido Fusidico Al 2% Crema Uso Tópico, No. 26 Iopramide-300 Mg I/MI Frasco Vial De 50 MI Intravascular, No. 27 Iopramide-370 Mg I/MI Frasco Vial de 50 MI Intravascular.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica así mismo señala que la Sociedad Mercantil **DROGUERIA GUARDADO S. de R.L de C. V**, ofertó los Renglones siguientes: Renglón No. 1. Dexketoprofeno Trometamol 50 Mg/2ml Ampollas, Renglón No.2. Diclofenaco Sódico 75 Mg para Solución Inyectable Im/lv Ampollas de 3ml, Renglón No. 3. Keterolaco 30 Mg Ampolla Inyectable Iv De 1ml Iv/Im, Renglón No. 4 Keterolaco 60 Mg Ampolla Inyectable Iv De 2ml Iv/Im, Renglón No. 5 Tramadol Clorhidrato 100 Mg Solución Inyectable I.M/I. V, Renglón No. 6 Paracetamol 10 Mg/MI; 100 MI Solución Para Perfusión I.V, Renglón No 9. Enoxaparina Sódica 40mg/0.4ml Solución Inyectable Vía Subcutánea, Iv-Línea Arterial, Renglón No. 10 Ondansetron 8 Mg Solución Inyectable I.V Ampolla De 4 MI, Renglón No. 12. Ceftriaxona Sódica 1g Polvo Estéril para Solución Inyectable Iv, Renglón No. 14 Levofloxacina 500 Mg Solución Inyectable Intravenosa, Renglón No. 15 Ampicilina 1 Gr + 0.5 Gr de Sulbactan Polvo para Solución Inyectable Im/lv, Renglón No. 16 Oxacilina 1gr Polvo Estéril para Reconstituir a Solución Inyectable Im/lv de 5ml, Renglón No.17 Piperacilina Sódica 4g+Tazobactan Sódico 0.5g + 1mg De Edetato de Sodio (Edta) Polvo Liofilizado Estéril para Solución Inyectable Iv, Renglón No. 18 Meropenem 1gr Polvo para Solución Inyectable Intravenosa, Renglón No. 19 Imipenem+Cilastatina Sódica 500 Mg Polvo para Solución Inyectable Intravenosa, Renglón No. 20 Cefalotina 1 Gr Polvo Estéril para Reconstituir a Solución Inyectable Im, Iv, Renglón No. 21 Ceftazidima 1gr Polvo Estéril para Reconstituir Solución Inyectable Im/lv, Renglón No. 22 Amikacina 500 Mg/2ml Solución Inyectable Iv, Renglón No 24. Esomeprazol 40 Mg Polvo Liofilizado para Solución Intravenosa, sin embargo, no

contestó la subsanación en el tiempo y forma señalado en Ley.-**CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica de igual manera señala que para el **Renglón No. 2 Diclofenaco Sódico 75 Mg para Solución Inyectable Im/lv Ampollas de 3ml**, la empresa **DISTRIBUIDORA ALCANSA S. de R.L de C.V NO CUMPLE** en aspectos evaluables de documentos técnicos presenta incumplimiento en: **el Ítem No. 2** no presentó copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas, en el **Ítem No. 9** el Registro Sanitario para el **renglón No.2 Diclofenaco 75 mg IV** vence el 07 de febrero del 2022 y el cual no fue subsanado, **el Ítem No. 13**, no cumple con las especificaciones de forma farmacéutica (únicamente es de uso IM) y calidad (registro sanitario vencido), y con las especificaciones de envase primario (es ampolla color ámbar), **el Ítem No. 14** no presentó copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS, en cuanto a las especificaciones técnicas presenta incumplimiento, en el **Ítem No. 1** Ampolla de vidrio inyectable IM/IV, solo presento IM, se requería IM/IV, **Ítem No. 4** Empaque secundario, caja por cinco ampollas. Presentó caja por 100 ampollas. -**CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica de igual manera señala que para el **Renglón No. 2 Diclofenaco Sódico 75 Mg para Solución Inyectable Im/lv Ampollas de 3ml**, la empresa **DROGUERIA AMERICANA S. de R.L de C. V NO CUMPLE** en aspectos evaluables de documentos técnicos ya que en **El Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen y **El Ítem No. 14** Para el **renglón No. 2 Diclofenaco ampollas** no presentaron copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS, en cuanto a las especificaciones técnicas presenta incumplimiento, en el **Ítem No. 4** Empaque secundario, caja por cinco ampollas, no especificó, **Ítem No. 7** No presentó fecha de vencimiento.-**CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica de igual manera señala que para el **Renglón No. 2 Diclofenaco Sódico 75 Mg para Solución Inyectable Im/lv Ampollas de 3ml**, la empresa **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A**, en aspectos evaluables de documentos técnicos **NO CUMPLE** en: **El Ítem No. 2** no presentó por lo menos copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas para ningún renglón ofertado, **El Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **El Ítem No. 14** no presentó copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS, en cuanto a las especificaciones técnicas presenta incumplimiento en el **Ítem No. 4** Empaque secundario, caja por cinco ampollas. Presentó caja por dos ampollas y en el **Ítem No. 7** Presentó fecha de vencimiento a 18 meses.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica de igual manera señala que para el **Renglón No. 2 Diclofenaco Sódico 75 Mg para Solución Inyectable Im/lv Ampollas de 3ml**, la empresa **HC PHARMA HONDURAS S de R. L** en aspectos evaluables de documentos técnicos **NO CUMPLE** en: **El Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **El Ítem No. 7** no presentó políticas de devolución para ningún renglón ofertado, **El Ítem No. 13** Las ofertas deberán corresponder exactamente al principio activo expresando como concentración base y sal, si ésta se especifica, forma farmacéutica, concentración,

envase primario y especificaciones de calidad requeridas para cada producto, el cual no cumple para el **renglón No.2 Diclofenaco 75 mg IV** (no cumple con las especificaciones de envase primario al ser ampolla color ámbar), **El Ítem No. 14** para ninguno de los renglones ofertados presentaron copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS, en cuanto a las especificaciones técnicas presenta incumplimiento en el **Ítem No. 4** Empaque secundario, caja por cinco ampollas. Presento caja por 10 ampollas y en el **Ítem No. 7** No especificaron fecha de vencimiento.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica así mismo indica que para el **Renglón No. 10 ONDANSETRON 8 MG SOLUCION INYECTABLE I.V AMPOLLA DE 4 ML**, la Sociedad Mercantil **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A**, en Aspectos Evaluables de Documentos Técnicos **NO CUMPLE** con el **Ítem No. 2** no presentó por lo menos copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas para ningún renglón ofertado, **El Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **El Ítem No. 13** Las ofertas deberán corresponder exactamente al principio activo expresando como concentración base y sal, si ésta se especifica, forma farmacéutica, concentración, envase primario y especificaciones de calidad requeridas para cada producto, **Renglón No.10 Ondansetron de 8MG** (no cumple con las especificaciones de envase primario), **El Ítem No. 14** para ninguno de los renglones ofertados presentaron copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/ y en cuanto a Especificaciones técnicas presenta incumplimiento en **Ítem No. 1** Ampolla ámbar de vidrio, presento ampolla de vidrio transparente, **Ítem No. 3** Empaque primario, presento ampolla de vidrio transparente, **Ítem No. 4** Empaque secundario, caja por cinco ampollas, presento caja por 100 y el **Ítem No. 7** no especificaron fecha de vencimiento.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica así mismo indica que para el **Renglón No. 12 CEFTRIAXONA SODICA 1G POLVO ESTERIL PARA SOLUCION INYECTABLE IV**, la empresa **DROGUERIA AMERICANA S. DE R. L DE C.V.**, en aspectos evaluables de documentos técnicos **NO CUMPLE** con el **Ítem No. 2** no presentó por lo menos copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas para el **Renglón No.12 Ceftriaxona 1G**, **Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 13** Las ofertas deberán corresponder exactamente al principio activo expresando como concentración base y sal, si ésta se especifica, forma farmacéutica, concentración, envase primario y especificaciones de calidad requeridas para cada producto, el cual no cumple para el renglón No.12 Ceftriaxona 1G (no contiene disolvente, especificación de forma farmacéutica requerida), **Ítem No. 14 renglón No. 12 Ceftriaxona 1G**, no presentaron copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS; y en cuanto a Especificaciones Técnicas Presenta Incumplimiento en el **Ítem No. 1**. Vial para reconstitución de 1 gr de polvo estéril y ampolla de 10 ml solvente IV, no presento la ampolla solvente, **Ítem No. 3** Empaque primario, no presento la ampolla disolvente, **Ítem No. 4** Empaque secundario, presentaron caja por un vial sin ampolla del solvente, **Ítem No. 6** No

presentó entrega inmediata.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica así mismo indica que para el **Reglón No. 12 CEFTRIAXONA SODICA 1G POLVO ESTERIL PARA SOLUCION INYECTABLE IV**, la empresa **DROGUERIA HC-PHARMA S. de R.L de C.V.**, en aspectos evaluables de documentos técnicos **NO CUMPLE** con el **Ítem No. 1** no presentó certificado de buenas prácticas de manufactura para el **renglón No.12 Ceftriaxona 1g IV**, **Ítem No. 2** no presentó para **renglón No.12 Ceftriaxona 1 g IV**, Por lo menos copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas, **Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 7** no presentó políticas de devolución para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 13** Las ofertas deberán corresponder exactamente al principio activo expresando como concentración base y sal, si ésta se especifica, forma farmacéutica, concentración, envase primario y especificaciones de calidad requeridas para cada producto, el cual no cumple para **renglón No.12 Ceftriaxona 1g IV**, (no cumple con las especificaciones de envase primario al ser ampolla color ámbar), **Ítem No. 14** no presentó copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS; en cuanto a **Especificaciones Técnicas** presenta incumplimiento en el **Ítem No. 1** Vial para reconstitución de 1 gr de polvo estéril y ampolla de 10 ml solvente IV, no presento la ampolla solvente, para disolver en 4 ml en ambas vías de administración, **Ítem No. 2** 1 gr /10 ml, para disolver en 4 ml en ambas vías de administración, **Ítem No. 3** Empaque primario, no presento la ampolla disolvente, **Ítem No. 4** Empaque secundario, presentaron caja por un vial sin ampolla del solvente y el **Ítem No. 7** Fecha de vencimiento no la especificaron.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica así mismo indica que para el **Reglón No. 12 CEFTRIAXONA SODICA 1G POLVO ESTERIL PARA SOLUCION INYECTABLE IV**, la empresa **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A.**, en aspectos evaluables de documentos técnicos **NO CUMPLE** con el **Ítem No. 2** no presentó por lo menos copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 13** Las ofertas deberán corresponder exactamente al principio activo expresando como concentración base y sal, si ésta se especifica, forma farmacéutica, concentración, envase primario y especificaciones de calidad requeridas para cada producto, **renglón No.12 Ceftriaxona sódica 1g polvo estéril para solución inyectable IV**. (no cumple con las especificaciones de envase primario), **Ítem No. 14** no presentó copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS en cuanto a **Especificaciones Técnicas** Presenta Incumplimiento en **Ítem No. 1** Vial para reconstitución de 1 gr de polvo estéril y ampolla de 10 ml solvente IV, no presento ampolla con disolvente, **Ítem No. 3** Empaque primario, no presento la ampolla disolvente, **Ítem No. 4** Empaque secundario, presento vial sin caja y sin ampolla disolvente y el **Ítem No 7** Fecha de vencimiento la presentaron a 18 meses.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica así mismo indica que para el **Reglón No. 14 LEVOFLOXACINA 500 MG SOLUCION INYECTABLE INTRAVENOSA**, la empresa **DROGUERIA AMERICANA S. DE R. L DE C.V.**, en aspectos evaluables de documentos técnicos **NO CUMPLE** con el **Ítem No. 2** no

presentó por lo menos copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas para **el renglón No.14 Levofloxacin 500 mg solución inyectable intravenosa, Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 13** Las ofertas deberán corresponder exactamente al principio activo expresando como concentración base y sal, si ésta se especifica, forma farmacéutica, concentración, envase primario y especificaciones de calidad requeridas para cada producto, el cual no cumple para el **renglón No.14 Levofloxacin 500 mg solución inyectable intravenosa**, no cumple con empaque secundario. Presento caja por dos bolsas de 100 ml, **Ítem No. 14** Para el renglón **No.14 Levofloxacin 500 MG**, no presentaron copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS y en cuanto a las Especificaciones Técnicas presenta incumplimiento en el **Ítem No. 4** Empaque secundario caja con frasco/bolsa de 100 ml. Presentó caja por dos bolsas de 100 ml.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica así mismo indica que para el Renglón No. 14 **LEVOFLOXACINA 500 MG SOLUCION INYECTABLE INTRAVENOSA**, la empresa **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A**, en aspectos evaluables de documentos técnicos **NO CUMPLE** con el **Ítem No. 2** no presentó por lo menos copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 13** Las ofertas deberán corresponder exactamente al principio activo expresando como concentración base y sal, si ésta se especifica, forma farmacéutica, concentración, envase primario y especificaciones de calidad requeridas para cada producto, el cual no cumple para el **renglón No.14 Levofloxacin de 500MG** (no cumple con las especificaciones de envase primario), en cuanto a Especificaciones Técnicas presenta incumplimiento **Ítem No. 1** Especificación Técnica, Frasco de vidrio ámbar/bolsa de 100 ml. Presentó frasco flexovac, **Ítem No. 3** Empaque primario. Frasco de vidrio ámbar/bolsa de 100 ml. Presentó frasco flexovac y el **Ítem No. 7** Fecha de vencimiento presentaron a 18 meses.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica así mismo indica que para el **Renglón No. 15 AMPICILINA 1 GR + 0.5 GR DE SULBACTAN POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE IM/IV**, la empresa **DROGUERIA AMERICANA S. de R.L de C. V.**, en aspectos evaluables de documentos técnicos **NO CUMPLE** con el **Ítem No. 2** no presentó por lo menos copia autenticada de tres (03) contratos u órdenes de compra del producto en las Instituciones del Estado o privadas para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 6** no presentó copia de Certificado de Origen para ningún renglón ofertado, **Ítem No. 14** Para el **renglón No.15 Ampicilina + Sulbactan**, no presentaron copia de documentación oficial de equivalencia terapéutica, o bien, Certificado de intercambiabilidad de medicamento, con el medicamento de referencia o comprador, emitido con dictamen de autoridad reguladora clasificada y definidas por OPS/OMS en cuanto a Especificaciones Técnicas presenta incumplimiento en el **Ítem No. 2** 1.5 gr/3.2 ml, no especificaron el volumen de dilución, **Ítem No. 4** Empaque secundario, caja por frasco ampulla, no presentó caja.- **CONSIDERANDO:** Que la Sub Comisión Técnica indica que los **Renglones No. 2 DICLOFENACO SODICO 75 MG PARA SOLUCION INYECTABLE IM/IV AMPOLLAS DE 3ML**, No. 10 **ONDANSETRON 8 MG SOLUCION INYECTABLE I.V AMPOLLA DE 4 ML**, No. 12 **CEFTRIAXONA SODICA 1G POLVO ESTERIL PARA SOLUCION INYECTABLE IV**, No. 14

LEVOFLOXACINA 500 MG SOLUCION INYECTABLE INTRAVENOSA y No. 15 **AMPICILINA 1 GR + 0.5 GR DE SULBACTAN POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE IM/IV; NO CUMPLEN** con lo establecido la **Sección I Instrucciones a Los Oferentes, IO-11.3.1 Evaluación de Ofertas** del Pliego de Condiciones en cuanto a la Documentación de Aspectos Evaluables en Documentos Técnicos y las especificaciones técnicas mínimas requeridas en vista que en el Hospital Militar no cuenta con evidencia clínica que sustente el uso de estos medicamentos ya que no han sido parte del inventario, de igual manera los oferentes no presentaron contratos u órdenes de compra de otras Instituciones Hospitalarias similares a este Centro Hospitalario, lo que limita la evaluación técnica y terapéutica de los mismos.- **FUNDAMENTOS DE DERECHO:** Fundamentan la presente Resolución los artículos 5, 7, 15, 16, 51 y 52 de la Ley de Contratación del Estado; 120, 122, 123, 125, 126, 127, 131, 132, 134, 135, 136, 137, 139, 140 y 141 del Reglamento de la Ley de Contratación del Estado y demás leyes aplicables.- **PARTE DISPOSITIVA:** La Jefatura del Estado Mayor Conjunto en el ámbito de sus atribuciones legales y delegación otorgada **POR TANTO RESUELVE: PRIMERO:** Declarar **INADMISIBLE** la oferta presentada por las empresas: **HC PHARMA HONDURAS S. de R. L., PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A., ALCANSA S DE R. L. DE C.V y DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V.,** para el Renglón No. 2 **DICLOFENACO SODICO 75 MG PARA SOLUCION INYECTABLE IM/IV AMPOLLAS DE 3ML,** **PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A.,** para el Renglón No. 10 **ONDANSETRON 8 MG SOLUCION INYECTABLE I.V AMPOLLA DE 4 ML,** **PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A., DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C.V. y HC PHARMA HONDURAS S. de R. L.,** para el Renglón No. 12 **CEFTRIAXONA SODICA 1G POLVO ESTERIL PARA SOLUCION INYECTABLE IV,** **PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A y DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C.V.,** para el Renglón No. 14 **LEVOFLOXACINA 500 MG SOLUCION INYECTABLE INTRAVENOSA** y **DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C.V.** para el Renglón No. 15 **AMPICILINA 1 GR + 0.5 GR DE SULBACTAN POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE IM/IV;** ya que **NO CUMPLEN** con lo establecido la **Sección I Instrucciones a Los Oferentes, IO-11.3.1 Evaluación de Ofertas** del Pliego de Condiciones en cuanto a la Documentación de Aspectos Evaluables en Documentos Técnicos y las especificaciones técnicas mínimas requeridas en la Sección IO-11.3 Evaluación Técnica Matriz de Evaluación Técnica; por lo que la Sub Comisión Técnica determina que en el Hospital Militar no cuenta con evidencia clínica que sustente el uso de estos medicamentos ya que no han sido parte del inventario, de igual manera los oferentes no presentaron contratos u órdenes de compra de otras Instituciones Hospitalarias similares a este Centro Hospitalario, lo que limita la evaluación técnica y terapéutica de los mismos.- **SEGUNDO:** Declarar **DESIERTOS** los siguientes renglones: No. 7 **Bemiparina sódica 3500 U.I. Anti Factor Xa Solución Inyectable Vía Subcutánea,** No. 8 **Bemiparina Sódica 2500 U.I. Anti Factor Xa Solución Inyectable Vía Subcutánea,** No. 11 **Ondansetron 4 Mg Solución Inyectable I.V Ampolla De 2 MI,** No. 13 **Ciprofloxacina 400 Mg Solución Intravenosa,** No. 23 **Acido Fusidico Al 2% Crema Uso Tópico,** No. 26 **Iopramide-300 Mg I/MI Frasco Vial De 50 MI Intravascular,** No. 27 **Iopramide-370 Mg I/MI Frasco Vial de 50 MI Intravascular,** ya que no se presentaron ofertas en dicho proceso de Licitación.- **TERCERO:** Declarar **FRACASADOS** los siguientes renglones: No. 1 **Dexketoprofeno Trometamol 50 Mg/2ml Ampollas,** No. 3. **Keterolaco 30 Mg Ampolla Inyectable Iv De 1ml Iv/lm,** y No. 4 **Keterolaco 60 Mg Ampolla Inyectable**

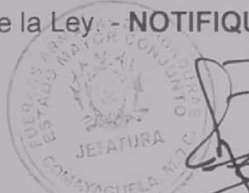
lv De 2ml lv/lm, ya que la Sociedad Mercantil **DROGUERIA GUARDADO S. de R.L de C. V.**, no realizó la subsanación en el tiempo y forma establecido en Ley.-
CUARTO: Adjudicar parcialmente los contratos de suministro del proceso de Licitación Pública Nacional No. **LPN-018-2021-SDN "ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PARA EL HOSPITAL MILITAR"**, a las empresas: **DROGUERIA AMERICANA S. de R.L de C. V**, **DROGUERÍA PROCONSUMO S.A de C. V** y **PISA FARMACEUTICA DE HONDURAS S.A** por los renglones enunciados, en virtud de haber cumplido con los requisitos establecidos en la Evaluación Legal, Económica-Financiera y Técnica, y a su vez por haber presentado una oferta más conveniente al interés general en condiciones de celeridad, racionalidad y eficiencia; de conformidad al detalle siguiente:

DETALLE DE ADJUDICACIÓN POR EMPRESA

No. De Partida	Nombre del Renglón	Empresa Mejor Evaluada	Valor Económico
Renglón No. 5	TRAMADOL CLORHIDRATO 100 MG SOLUCION INYECTABLE I.M/I.V.	DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V	L 133,560.00
Renglón No. 6	PARACETAMOL 10 MG/ML; 100 ML SOLUCION PARA PERFUSION I.V.	DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V	L 774,900.00
Renglón No.16	OXACILINA 1GR POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE IM/IV DE 5ML	DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V	L 705,600.00
Renglón No.17	PIPERACILINA SODICA 4G+TAZOBACTAN SODICO 0.5G + 1MG DE EDETATO DE SODIO (EDTA) POLVO LIOFILIZADO ESTERIL PARA SOLUCION INYECTABLE IV DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C.V	DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V	L 495,000.00
Renglón No.18	MEROPENEM 1GR POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE INTRAVENOSA DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V	DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V	L 712,800.00
Renglón No.19	IMPENEM+CILASTATINA SODICA 500 MG POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE INTRAVENOSA	DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V	L 416,250.00
Renglón No.21	CEFTAZIDIMA 1GR POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR SOLUCION INYECTABLE IM/IV	DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V	L 114,750.00
SUB TOTAL DROGUERIA AMERICANA S. DE R.L DE C. V			L 3,352,860.00
Renglón No. 9	ENOXAPARINA SODICA 40MG/0.4ML SOLUCION INYECTABLE VIA SUBCUTANEA, IV-LINEA ARTERIAL	PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A	L 176,320.00
Renglón No. 20	CEFALOTINA 1 GR POLVO ESTERIL PARA RECONSTITUIR A SOLUCION INYECTABLE IM, IV	PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A	L 28,600.00
Renglón No. 22	AMIKACINA 500 MG/2ML SOLUCION INYECTABLE IV	PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A	L 27,300.00
Renglón No. 25	FUROSEMIDA 20 MG AMPOLLA DE 2ML IV	PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A	L 23,650.00
SUB TOTAL PISA FARMACEÚTICA DE HONDURAS S. A			L 255,870.00
Renglón No. 24	ESOMEPRAZOL 40 MG POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCION INTRAVENOSA	DROGUERIA PROCONSUMO	L 3,407,840.00
SUB TOTAL DROGUERIA PROCONSUMO			L 3,407,840.00

TOTAL A ADJUDICAR	L 7,016,570.00
-------------------	----------------

QUINTO: AUTORIZAR al Señor Secretario de la Comisión de Evaluación de Compras y Contrataciones de las Fuerzas Armadas, proceda a notificar conforme a ley, los resultados del Proceso de Licitación Pública Nacional **No. 018-2021-SDN "Adquisición de Medicamentos para el Hospital Militar"** a las empresas que participaron en el mismo. - **SEXTO:** Contra la presente Resolución proceden los recursos que señale la Ley. - **NOTIFIQUESE.**


JEFE DEL ESTADO MAYOR CONJUNTO


SECRETARIO GENERAL