



**REGION DE SALUD CENTRAL**  
**DEPARTAMENTO DE ABASTECIMIENTO**  
**FUENTE DE FINANCIAMIENTO: FONDO GENERAL**

ENTREGA DE ORDEN DE COMPRA LIBRE GESTION N° 055 /2015

SUMINISTRO: MEDICAMENTOS

FECHA DE ORDEN: 8 / 07 /2015

EMPRESA ADJUDICADA: DROGUERIA FARMAVIDA, S.A. DE C.V.

TEL 2526-1600

PROCESO No 230 /2015

	NOMBRE Y FIRMA DE RECIBIDO	FECHA DE RECIBIDO	SELLO
SUMINISTRANTE (ORIGINAL)	 Francisco Saavedra	13-07-15	
UNIDAD SOLICITANTE	 Martin Santos	140715	
DEPARTAMENTO FINANCIERO	 Martin Santos	13-7-2015 1:53 pm	
ADMINISTRADOR DE ORDEN DE COMPRA	 Martin Santos	140715	
ALMACEN	 Martin Santos	13715 2:05 pm	



**MINISTERIO DE SALUD  
REGION DE SALUD CENTRAL**



**copia**

**ORDEN DE COMPRA DE BIENES Y SERVICIOS**

**DEPARTAMENTO DE ABASTECIMIENTO**

DIRECCIÓN: FINAL CALLE SAN SALVADOR, CONTIGUO A UNIDAD DE SALUD DR. ALBERTO AGUILAR RIVAS, COLONIA QUEZALTEPEC, SANTA TECLA. TEL : 2288-9199

LUGAR Y FECHA: SANTA TECLA, 8 DE JULIO DE 2015

N° DE ORDEN: 055 /2015

SEÑORES: DROGUERIA FARMAVIDA, S.A. DE C.V.

SOLICITUD DE COMPRA No. 45 /2015

NIT : ██████████

DIRECCION: CALLE CORTEZ BLANCO PONIENTE # 4 PSJ I, URB. MADRESELVA, 3° ETAPA, ANTIGUO CUSCATLAN, LA LIBERTAD.

PROCESO No. 230 /2015

TEL: 2526-1600 . Correo electrónico: farmavidas@integra.com.sv

FONDO GENERAL  
( Ciudad Mujer)

RENGLON	CANTIDAD	UNIDAD DE MEDIDA	DESCRIPCIÓN	PRECIO UNITARIO (US\$)	VALOR TOTAL (US\$)
1	179	C/U	<p>INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTIRRÁBICA 150 U.I/ML SOLUCIÓN INYECTABLE I.M. - I.L. FRASCO VIAL 2 ML CODIGO: 02900035 ESPECIFICACIONES: KAMRAB, RABIES IMMUNE GLOBULIN (HUMAN) 150 UI/ML, SOLUCION INYECTABLE. VENCIMIENTO : 18 MESES, NUMERO DE REGISTRO DEL CSSP: F069922122009 , PAIS DE ORIGEN: ISRAEL LABORATORIO FABRICANTE/ MARCA: KAMADA Ltd.</p> <p>EN ANEXO No. 1 SE DETALLA LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS ( Paginas No. 1 a No. 8)</p>	\$ 71.59	\$ 12,814.61

**TOTAL US \$: \$ 12,814.61**

MONTO EN LETRAS: DOCE MIL OCHOCIENTOS CATORCE 61 /100 DOLARES

CIFRADO PRESUPUESTARIO: 2015-3200-3-03-01-21-1-54108

No. UFI: 276

LUGAR DE ENTREGA: ALMACEN REGIONAL DE MEDICAMENTOS

NOMBRE DEL PROCESO: MEDICAMENTOS

FECHA DE ENTREGA: En 30 días a partir del día siguiente de la recepción de la presente orden de compra

CONTRATANTE:

*Maria Argelia Dubon Abrego*  
Dra. María Argelia Dubon Abrego  
Directora Región de Salud Central



CONTRATISTA:

NOMBRE : *Franisco Saavedra*  
FIRMA : ██████████  
N° DE DUI : ██████████  
FECHA : *13-07-15*



## CONTINUACION DE ORDEN DE COMPRA No. 055/2015

**ORIGINAL: SUMINISTRANTE**  
**COPIA 1: EXPEDIENTE**  
**COPIA 2: ALMACEN**  
**COPIA 3: ADMINISTRADOR DE ORDEN DE COMPRA**  
**COPIA 4: DEPARTAMENTO FINANCIERO**  
**COPIA 5: UNIDAD SOLICITANTE**

**OBSERVACIONES:** en caso de no realizarse esta negociación, rogamosle devolver esta orden a nuestra oficina con la justificación correspondiente.

Al momento de entregar este producto deberá adjuntar a esta orden de compra, la factura en duplicado cliente y 7 fotocopias.

**Favor coordinar la entrega** con Lic. Gil Ovidio Rodríguez Méndez, Guardalmacén al tel. 2228-0415 , ext. 113, Cel. 7986-4754 y con Dr. Martín Antonio Santos Pineda , Administrador de la Orden de Compra, TEL. 2288-9199, 2228- 0415 ext. 114. correo electrónico: masantos@salud.gob.sv . Se anexa fotocopia de acuerdo No.42.

### CONDICIONES ESPECIALES A CUMPLIR

- El Suministro será cancelado 60 días después de la recepción de la factura en la Unidad Financiera de la REGION DE SALUD CENTRAL
- El monto total del suministro no puede exceder de **\$ 12,814.61**
- Presentar para cobro en el Departamento Financiero de la Región de Salud Central, factura de consumidor final en duplicado cliente y 7 fotocopias emitidas a nombre de **REGION DE SALUD CENTRAL -MINISTERIO DE SALUD**
- Toda factura cuyo valor de venta sin IVA sea igual o mayor de \$100.00, deberá detallarse el 1% de retención de IVA.
- Para la entrega del Medicamento al Almacén de la Región de Salud Central es indispensable que el contratista cumpla con lo descrito en el Anexo No. 1, No.2, No.3, No.4 y No.5 de la presente Orden de Compra, también deberá entregar la muestra para Control de Calidad al Administrador de Orden de Compra .

### CONDICIONES DEL SUMINISTRO

#### OBLIGACIONES DEL SUMINISTRANTE

- Someterse a las disposiciones legales del País, aplicables al negocio de que se trata, renunciando a entablar reclamaciones por vías que no sean establecidas en las leyes de El Salvador.
- Garantizar el fiel cumplimiento de todas y cada una de las estipulaciones contenidas en esta Orden de Compra, principalmente, las fechas de entrega y en caso de incumplimiento total o parcial, el Ministerio de Salud, procederá a la aplicación de las sanciones previstas en la ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública.

#### OBLIGACIONES DEL GOBIERNO

- Pagar el valor del **SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS**, previo los trámites legales, después que el Guardalmacén de la Región de Salud Central y el Administrador de la orden de compra, haya recibido dicho SUMINISTRO, a entera, satisfacción y de acuerdo con las especificaciones convenidas.
- La Región de Salud Central, vigilará el cumplimiento de la presente Orden , hasta haberse recibido el Suministro en su totalidad y a entera satisfacción.

#### OTRAS CONDICIONES DEL SUMINISTRO

1. En caso que en el curso de la ejecución de la Orden de Compra, hubiera necesidad de introducir modificaciones a la misma, éstas no podrán llevarse a cabo sin la autorización correspondiente solamente se tramitarán las modificaciones que se soliciten por escrito y en las cuales las partes interesadas estén en todo de acuerdo.
2. Las obligaciones que contrae el Gobierno por medio de esta orden de Compra, son únicamente para con el suministrante, quién debe observar las condiciones establecidas, a fin de conservar antecedentes favorables.



ANEXO No. 1

**ESPECIFICACIONES TECNICAS DE COMPRA**

El Medicamento debe cumplir, al momento de la entrega; con un vencimiento no menor a 18 meses y con las especificaciones técnicas detalladas en el numeral uno.

Para la entrega del medicamento al Almacén de la Región de Salud Central es indispensable que la contratista cumpla con lo descrito en el numeral Uno de las presentes especificaciones de compra, en dicho momento (entrega del medicamento) también deberá entregar la muestra para control de calidad al Administrador de Contrato, adjuntando la siguiente información:

- a)- Comprobante de pago de fondo de actividades especiales
- b)- Informe de análisis de producto terminado.
- c)- Metodología de análisis

El medicamento (Biológico) se entregara al cumplir con lo antes descrito.

**1- REQUERIMIENTOS PARA LA ADQUISICION DE MEDICAMENTOS**

**1.1- ESPECIFICACIONES PARA LOS MEDICAMENTOS**

- a) Referente a las farmacopeas USP, BP, FEUM, se solicitan que las especificaciones de calidad sean de acuerdo a la última edición y sus suplementos, caso contrario será sometida a evaluación por el Laboratorio de Control de Calidad del MINISTERIO DE SALUD utilizando como referencia un rango de 3 ediciones anteriores de dichas farmacopeas, siempre y cuando dichas modificaciones sean en la metodología analítica, no así por cambio de criterio de aceptación, ya que se aplicará lo descrito en las últimas ediciones de las farmacopeas utilizadas como referencia. Si el producto no se encuentra en la bibliografía antes señalada, el participante deberá presentar la metodología de análisis validada, correspondiente al producto, especificando la referencia bibliográfica.
- b) El ofertante bajo su cuenta y riesgo es responsable de gestionar oportunamente las licencias, autorizaciones, certificados, registros, permisos y otros documentos requeridos por esta REGION DE SALUD.



## 1.2- DE LA INSPECCIÓN Y MUESTREO:

- El MINISTERIO DE SALUD, a través del Laboratorio de Control de Calidad de esta dependencia, verificará la calidad del medicamento contratado, mediante la inspección, muestreo, análisis físico-químicos, microbiológicos y otros que el MINISTERIO DE SALUD estime convenientes.
- Previo a la presentación de la notificación de inspección por atributos y muestreo del o los medicamentos contratados, el contratista deberá efectuar el pago de análisis de Control de Calidad por cada lote a entregar, de acuerdo a las tarifas establecidas para tal fin en **ANEXO No. 5** (Se anexa tarifas aprobadas en acuerdo No. 887, del 29 de mayo de 2013 del Ministerio de Hacienda). El pago se debe efectuar en la Colecturía del Laboratorio de Control de Calidad del MINISTERIO DE SALUD, por medio de cheque certificado, emitido a favor de la Dirección General de Tesorería. Además, previo al pago de análisis, deberá presentar en el Laboratorio de Control de Calidad del MINISTERIO DE SALUD la hoja del Formato de Control de pago de productos (**ANEXO No. 2**).
- El contratista para el pago de análisis de Control de Calidad por cada lote a entregar, deberá considerar lo dispuesto en el anexo No. 5 y acuerdo No. 887, del 29 de mayo de 2013 del Ministerio de Hacienda. **Cuando el valor adjudicado de un medicamento no excede los 10 salarios mínimos urbanos, no se efectuara pago de análisis, pero siempre se efectuara el análisis de control de calidad.**
- **NO SE AUTORIZARA EL FORMATO DE CONTROL DE PAGOS DE PRODUCTOS SI EL CONTRATISTA NO ENTREGA AL Laboratorio de Control de Calidad del MINISTERIO DE SALUD, la materia prima del o de los principios activos que componen el medicamento, la **cantidad a entregar se detalla en el ANEXO No. 5** en frascos debidamente rotulados, de acuerdo con el **ANEXO No. 3**. La materia prima se entregará una sola vez con el primer lote, y con un período de vida útil que no debe ser menor de dos años, deberá ir acompañada de sus respectivos certificados de análisis.**
- Cuando se presente una **no conformidad** en la entrega de materias primas el Laboratorio de Control de Calidad del MINISTERIO DE SALUD emitirá el informe de **"NO CONFORMIDAD EN LA RECEPCIÓN DE MATERIAS PRIMAS"**, según **ANEXO No. 4**, y **NO SE AUTORIZARA EL FORMATO DE CONTROL DE PAGOS DE PRODUCTOS.**
- El Laboratorio de Control de Calidad del MINISTERIO DE SALUD, se reserva el derecho de solicitar mayor cantidad de materia prima cuando lo considere técnicamente necesario.
- Todo medicamento no estéril una vez contratado deberá cumplir la prueba de recuento microbiano con las especificaciones siguientes: "No mas de 100 microorganismos mesofilos aerobios y no mas de 10 hongos y levaduras"
- **El Contratista deberá entregar al Administrador de Contrato la muestra del medicamento, una vez efectuado el pago de análisis por cada lote a entregar; la muestra ha entregar por lote se detalla en el Anexo No 5. Durante esta entrega se verificará las especificaciones técnicas solicitadas, así como también el cumplimiento del numeral 1.4. Requisitos de Control de Calidad, de la presente Libre Gestión.**



CONTINUACION DE ORDEN DE COMPRA No 055/2015

- En el momento de la entrega de la muestra, deberá entregarse el CERTIFICADO DE ANÁLISIS DE CADA LOTE DEL PRODUCTO TERMINADO DEL LABORATORIO FABRICANTE, en idioma castellano, conteniendo como mínimo la siguiente información:

- a) Nombre y dirección del fabricante
- b) Nombre genérico del medicamento
- c) Concentración
- d) Forma farmacéutica
- e) Presentación
- f) Especificar la sal o base utilizada
- g) Número de lote
- h) Fecha de fabricación.
- i) Fecha de expiración
- j) Resultado de cada prueba y límites aceptables
- k) Pruebas físicas específicas para el producto
- l) Fórmula cuali-cuantitativa
- m) Tamaño del lote de producción.
- n) Referencia bibliográfica
- o) Nombre y firma del analista del laboratorio fabricante.

### 1.3 PROCESO DE TOMA DE MUESTRAS PARA ANÁLISIS DE CONTROL DE CALIDAD.

- El Contratista entregara la muestra al Administrador de la Orden de Compra para realizar el control de calidad al producto terminado por cada lote del medicamento contratado en virtud de la presente Libre Gestión, esto deberá ser coordinado entre el Contratista y el Administrador de la Orden de Compra, y si aplica se extenderá el informe de no aceptación al efectuar la inspección.
- En el caso que el Administrador de la Orden de Compra emita un informe de no aceptación de uno o más lotes, el Administrador de la Orden de Compra entregará copia del informe al contratista con la cual se da por enterado y **automáticamente se activara el plazo de la entrega correspondiente.**

**El Contratista deberá notificar nuevamente al Administrador de la Orden de Compra cuando haya superado el motivo de la no aceptación del o los lotes que no fueron inspeccionados.**

- Para ejecutar el análisis de control de calidad, al Administrador de la Orden de Compra se le entregara directamente la cantidad de muestra requerida, la cantidad se detalla en ANEXO No 5.
- El Contratista se obliga a sustituir en cantidades iguales a las tomadas en el proceso de muestreo por cada lote del producto a entregarse. Es decir que se entregara en el Almacén de la Región de Salud Central la cantidad total del producto contratado.



CONTINUACION DE ORDEN DE COMPRA No 055/2015

- LA REGION DE SALUD CENTRAL se reserva el derecho de solicitar una mayor cantidad de muestra en caso de una **NO CONFORMIDAD** en el análisis, la cual debe ser sustituida de la cantidad total contratada.
- El Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL, emitirá el informe de aceptación o rechazo al Administrador de Contrato; si el producto es rechazado, el administrador de Contrato procederá a notificar, por escrito; al Departamento de Abastecimiento de la Región de Salud Central para que inicie los tramites correspondientes a fin de que la contratista entregue nuevamente la cantidad total rechazada por el Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL.

#### 1.4 REQUISITOS DE CONTROL DE CALIDAD

##### 1.4.1 La rotulación del empaque primario y secundario deberá contener

- a) Nombre genérico del producto
- b) Nombre comercial del producto.
- c) Concentración.
- d) Vía de administración.
- e) Forma farmacéutica del producto.
- f) Presentación.
- g) Cantidad del producto en el envase.
- h) Fórmula cuali-cuantitativa del producto. (especificar el contenido de la sal o base utilizada).
- i) Número de lote.
- j) Fecha de expiración.
- k) Nombre del fabricante.
- l) Indicaciones de uso.
- m) Otras indicaciones del fabricante:
- n) Nombre del laboratorio acondicionador o empacador (si es diferente al fabricante).
- o) Leyenda requerida **"PROPIEDAD DEL MINSAL"**.
- p) Número de Registro Sanitario del País de Origen.

La información de los literales d), e), f), g), h), l) y p) que no pueda colocarse en el empaque primario, podrá colocarse únicamente en el empaque secundario (siempre y cuando el empaque secundario proteja **directamente** al empaque primario).

- 1.4.2 La Información deberá ser grabada directamente en el empaque primario o impresa en una etiqueta autoadherible y que no sea desprendible, no se aceptarán fotocopias de ningún tipo; la
- 1.4.3 rotulación debe ser presentada en idioma castellano, completamente legible, no presentar borrones, raspados, manchas ni alteraciones de ningún tipo en el número de lote, fecha de vencimiento, ni en ninguna parte de la rotulación.
- 1.4.4 No se permitirán etiquetas adicionales usadas como aclaraciones de la etiqueta principal



CONTINUACION DE ORDEN DE COMPRA No 055/2015

1.4.5 La información de la rotulación del empaque primario, deberá ser legible e indeleble.

1.4.6 Para los productos fabricados con tecnología de empaque secundario inviolable, no será necesario colocar la leyenda **PROPIEDAD DEL MINSAL** en el empaque primario.

**1.4.6. LA ROTULACIÓN DEL EMPAQUE COLECTIVO DEBE CONTENER:**

- a) Nombre genérico del producto
- b) Nombre comercial del producto
- c) Concentración
- d) Forma farmacéutica
- e) Presentación
- f) Número de lote
- g) Fecha de expiración. ~
- h) Laboratorio fabricante.
- i) Condiciones de manejo y almacenamiento:
  - Condiciones de temperatura de almacenamiento.
  - Número de cajas e indicaciones para estibar.
- j) Las etiquetas deben ser impresas y presentadas en idioma castellano. La rotulación debe ser completamente legible, no presentar borrones, raspados, manchas ni alteraciones en el número de lote, fecha de vencimiento o en ninguna otra parte de la etiqueta, estas deberán ser de material adecuado, que resista las condiciones normales de almacenamiento.
- k) Leyenda requerida: "**PROPIEDAD DEL MINSAL**", cuando aplique.

**1.5 De las características del material de empaque del producto ofertado.**

**Empaque primario:**

Debe ser inerte y proteger al medicamento de los factores ambientales (luz, temperatura y humedad) hasta su fecha de vencimiento. Además debe estar bien cerrado y garantizar su inviolabilidad (seguridad del cierre del empaque).

**Empaque Secundario:**

1- Para las formas farmacéuticas cápsulas, grageas o tabletas:

- a) Para las que se presenten en blíster o foil, deberá ser en caja de cartón u otro material resistente que mantenga al empaque primario fijo y protegido. ( no se aceptara empaque secundario tipo cartulina ni bolsa plástica)
- b) Los medicamentos que su protección de la luz sea a través del empaque secundario, este debe contener como máximo 30 tabletas o cápsulas.
- c) Para aquellos medicamentos cuya presentación es en frasco, el contenido de este(empaque secundario) no deberá ser mayor a 100 unidades y para los medicamentos que se presenten en caja no deberán exceder las 1,000 tabletas, grageas o cápsulas por caja.

2- Para las formas farmacéuticas líquidas, polvos o gránulos para suspensión oral cuya presentación es frasco y no sea ofertado en su empaque secundario individual, estos deberán de presentarse en cajas colectivas conteniendo no más de 100 unidades.0

**ANEXO No. 2**  
**Ministerio de Salud**  
**Laboratorio de Control de Calidad**  
**Formato de Control de Pago de Productos**

Nombre, Dirección y Teléfono del Contratista: \_\_\_\_\_  
 Fecha de Pago: \_\_\_\_\_

Renglón	Nombre genérico, concentración, forma farmacéutica y presentación	Nombre Comercial	Lote No.	Cantidad de producto a entregar	Establecimiento donde entregará	S de C No.	Orden de Compra No.	Metodología de análisis	Materia prima con certificado	Certificado de análisis de producto terminado	Cantidad cancelada

Observaciones: \_\_\_\_\_  
 Revisado por : \_\_\_\_\_  
 Laboratorio de Control de Calidad



ANEXO No. 3

**Etiqueta de la Materia Prima**

La etiqueta debe ser autoadherible y que no sea desprendible, no escrita a mano

La etiqueta debe incluir la siguiente información

- Nombre de la materia prima
- Numero de lote.
- Potencia (especificar si es base húmeda ó seca)
- Especificar si es sal o base.
- Fecha de Vencimiento
- Fabricante de la Materia Prima
- Suministrante de la materia prima
- Rotular la cantidad de materia prima enviada.
- Porcentaje de agua (cuando aplique)
- Calidad: USP, BP, FEUM



MINISTERIO DE SALUD  
REGION DE SALUD CENTRAL

MINISTERIO DE SALUD  
GOBIERNO DE  
EL SALVADOR  
UNÁMONOS PARA CRECER

HOY SE EMITE EL ACUERDO No.42. En la Ciudad de Santa Tecla a las nueve horas del día 4 de Febrero de dos mil quince.- **EL ORGANISMO EJECUTIVO EN EL RAMO DE SALUD**, de conformidad a lo establecido en el Art. 82 Bis de la LACAP; Art. 17, de la Ley de adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública y de acuerdo a la facultades conferidas en Acuerdo Ministerial No. 160 (BIS); esta Dirección **ACUERDA** Designar al Dr. Martín Santos, Asesor de Suministros Médicos Regional; para que sea el responsable por la Administración de la Orden de Compra derivada de la Solicitud Numero **45/2015** de Fecha 03/02/2015 que tiene por Objeto la compra de "**Medicamentos**", con carácter ad-honórem, a partir de la fecha de distribución de la mencionada orden de compra al contratista; quien deberá dar estricto cumplimiento a las responsabilidades contenidas en el Art. 82 bis de la LACAP que literalmente expresa:

- a) Verificar el cumplimiento de las cláusulas contractuales.
- b) Elaborar oportunamente los informes de avances de la gestión de los contratos e informar de ello tanto a la UACI como a la Unidad responsable de efectuar los pagos o en su defecto reportar los incumplimientos.
- c) Informar a la UACI a efecto de que se gestione el informe al titular para iniciar el procedimiento de aplicación de las sanciones a los contratistas, por los incumplimientos de sus obligaciones.
- d) Conformar y mantener actualizado el expediente del seguimiento de la ejecución del contrato de tal manera que este conformado por el conjunto de documentos necesarios que sustenten las acciones realizadas desde que se emita la orden de inicio hasta la recepción final.
- e) Elaborar y suscribir conjuntamente con el contratista, las actas de recepción total o parcial de la adquisición del bien obra o servicio de conformidad a lo establecido en el Reglamento de la LACAP.
- f) Remitir a la UACI en un plazo máximo de tres días hábiles posteriores a la recepción del suministro, en cuyos contratos no existan incumplimientos, el acta respectiva a fin de que esta proceda a devolver al contratista las garantías correspondientes.
- g) Gestionar ante la UACI las órdenes de cambios o modificaciones a los contratos, una vez identificada tal necesidad.
- h) Gestionar los reclamos al contratistas relacionados con fallas durante el periodo de vigencia de las garantías, e informar a la UACI de los incumplimientos en caso de no ser atendidos en los términos pactados, así como informar a la UACI sobre el vencimiento de las mismas para que esta proceda a su devolución en un periodo no mayor a ocho días hábiles.
- i) Cualquier otra responsabilidad que establezca la LACAP, Reglamento de la misma y Contrato.

COMUNIQUESE.

DIOS UNION LIBERTAD

*Maria Argelia Dubon Abrego*  
DRA. MARIA ARGELIA DUBON ABREGO  
DIRECTORA REGION DE SALUD CENTRAL



\*Eva Maria de Escobar

RECIBIDO  
06 FEB 2015  
Kouzo



ANEXO No. 5

CANTIDAD DE MUESTRA, MATERIA PRIMA Y COSTO DE ANALISIS A ENTREGAR POR CADA LOTE DE MEDICAMENTO

Renglon	Código	Producto	U/M	Cantidad a Comprar	Cantidad de muestra por lote para análisis.	Materia prima por principio activo.	Pago por lote analizado
1	02900035	Inmunoglobulina humana antirrábica 150 U.I/ml Solución inyectable I.M. - I.L. Frasco vial 2 ml	C/U	179	12	0	\$170.00