



La información suprimida es de carácter confidencial, conforme a lo dispuesto en los Arts. 6 literal a), 24 literal c), 30 y 32 de la Ley del Acceso a la Información Pública, (LA IP).

DISTRIBUIDO
FECHA: 19 JUL 2011
FONDO SOLIDARIO PARA LA SALUD
FOSALUD



CONTRATO No. DR CAFTA - 41/2011

LICITACIÓN ABIERTA DR-CAFTA LA No.01/2011

"MEDICAMENTOS COMPRA CONJUNTA PARA HOSPITALES NACIONALES, ESTABLECIMIENTOS DE SALUD QUE CONFORMAN LA RED DEL MINISTERIO DE SALUD, FOSALUD e ISSS PARA EL AÑO 2011"

MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ VIUDA DE SUTTER, de [REDACTED] años de edad, [REDACTED], del domicilio y Departamento de [REDACTED], portadora de mi Documento Único de Identidad número [REDACTED], actuando en nombre y representación del Gobierno de El Salvador en mi calidad de Representante Legal y Presidenta del Consejo Directivo del Fondo Solidario para la Salud, personería que legitimo con certificación expedida por el Secretario para Asuntos Legislativos y Jurídicos de la Presidencia de la República, Licenciado Dionisio Ismael Machuca Massis, con fecha tres de junio de dos mil nueve, en la cual se certifica que fui elegida como Ministra de Salud Pública y Asistencia Social, ahora denominado Ministerio de Salud, de acuerdo al Decreto Ejecutivo número cinco, publicado en el Diario Oficial Tomo Trescientos Noventa, Número ocho de fecha doce de enero del dos mil once; y por ende Presidenta del Consejo Directivo del Fondo Solidario para la Salud, según el Artículo 6 Literal a) de la Ley Especial para la Constitución del FONDO SOLIDARIO PARA LA SALUD, y que en lo sucesivo y para los efectos de este Contrato me denominaré el FONDO SOLIDARIO PARA LA SALUD o simplemente "**FOSALUD**"; y por otra parte la [REDACTED]

[REDACTED] la Sociedad **LABORATORIOS TERAPEUTICOS MEDICINALES, SOCIEDAD ANONIMA DE CAPITAL VARIABLE**, que puede abreviarse **LABORATORIOS TERAMED, S.A. DE C.V.**, del domicilio de Antiguo Cuscatlán, Departamento de la Libertad, con Número de Identificación Tributaria [REDACTED], personería que legitimo con: a) Testimonio de la Escritura de Constitución de la Sociedad, de fecha once de mayo de mil novecientos ochenta y uno, emitida ante los oficios notariales de Armando Antonio Chacón, inscrita en el Registro de Comercio al número SETENTA Y CINCO, del Libro TRESIENTOS CUATRO del Registro de Sociedades, en fecha diecinueve de mayo de mil novecientos ochentas y uno. b) Testimonio de Transformación de la Sociedad de fecha veinticinco de julio de mil novecientos ochenta y seis, emitida ante los oficios notariales de Armando Antonio Chacón, inscrita en el Registro de Comercio al número TREINTA Y CUATRO, del Libro, QUINIENOS DIECINUEVE del Registro de Sociedades, mediante la cual se transformo la Sociedad de capital fijo a capital variable. c) Escritura de modificación al Pacto Social de la Sociedad, de fecha dieciocho de febrero de dos mil cuatro, emitida ante los oficios notariales de David Gonzalo Cabezas Flores, inscrita en el Registro de Comercio al Número CUARENTA Y NUEVE del Libro UN MIL OCHOCIENTOS NOVENTA Y NUEVE del Registro de Sociedades, en fecha cuatro de marzo de dos mil cuatro, en donde se encuentran plasmadas todas las cláusulas que rigen a la Sociedad, en donde consta que la Representación Judicial y extrajudicial de la Sociedad corresponderá al Director Administrador Único de la misma. d) Testimonio de Escritura de Aumento de Capital Mínimo de fecha veintiuno de marzo de dos mil tres, emitida ante los oficios notariales de Herbert Eduardo Silva Chavarría, inscrita en el Registro de Comercio al número VEINTITRÉS del Libro UN MIL OCHOCIENTOS del Registro de Sociedades de fecha veintitrés de abril de dos mil tres, e) Testimonio de Escritura Pública de Modificación de la sociedad, de fecha tres de febrero del año dos mil once, emitida ante los oficios notariales de José Lucas Chinchilla Hernández, sin inscripción en el Registro de Comercio, f) Credencial de elección

de Administrador Único de la Sociedad, de fecha veintiocho de marzo de dos mil seis, en la cual consta mi nombramiento Como Administrador Único de la Sociedad, Inscrito en el Registro de Comercio con el número CUARENTA Y CINCO del Libro DOS MIL CIENTO VEINTIUNO del Registro de Sociedades, el día cinco de abril de dos mil seis, y g) Testimonio de Escritura de Poder Especial, otorgado a las dieciocho horas del día uno de marzo del año dos mil once, ante los oficios notariales de José Lucas Chinchilla Hernández, e Inscrito en el Registro de Comercio al número CINCUENTA Y UNO del Libro UN MIL CUATROCIENTOS TREINTA Y NUEVE, del Registro de Sociedades, en fecha diez de marzo de dos mil once, por lo que me encuentro facultada para otorgar actos como el presente, y que en el transcurso del presente instrumento me denominaré "LA CONTRATISTA" y en el carácter y personería indicados, **MANIFESTAMOS:** Que hemos acordado otorgar y en efecto otorgamos el presente Contrato a satisfacción del "FOSALUD" de conformidad a la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública, que en adelante se denominará LACAP y en especial a las obligaciones, condiciones, pactos y renunciaciones de acuerdo con las cláusulas que a continuación se especifican: **CLÁUSULA PRIMERA: OBJETO DEL CONTRATO.** "LA CONTRATISTA" se obliga y compromete a proporcionar el suministro de medicamentos bajo los términos, condiciones y especificaciones descritas a continuación:

| RENGLÓN | DESCRIPCIÓN | UNIDAD DE MEDIDA | CANTIDAD | PRECIO UNITARIO CON IVA | PRECIO TOTAL CON IVA |
|--------------------|--|------------------|-----------|-------------------------|----------------------|
| 3 | 00202011 AMOXICILINA 500 MG CÁPSULA O TABLETA ORAL EMPAQUE PRIMARIO INDIVIDUAL AMOXICILINA (TRIHIDRATO) MN 500 MG TABLETA RANURADA, BLISTER PROTEGIDO DE LA LUZ X 10 Marca: MN Origen: EL SALVADOR Vencimiento: 2 AÑOS A PARTIR DE FECHA DE C/ ENTREGA Casa representada: LABORATORIOS TERAMED, S.A. DE C.V. N.R. C SSP: 16,880 CANTIDAD DE ENTREGAS: 3 ENTREGAS. | C/U | 1,350.000 | \$0.0470 | \$63,450.00 |
| TOTAL | | | | | \$63,450.00 |

Los precios unitarios establecidos anteriormente son inalterables, y se mantienen firmes hasta el cumplimiento de las obligaciones contractuales, de tal manera que si surgiere necesidad de mayor cantidad de **MEDICAMENTOS COMPRA CONJUNTA PARA HOSPITALES NACIONALES, ESTABLECIMIENTOS DE SALUD QUE CONFORMAN LA RED DEL MINISTERIO DE SALUD, FOSALUD e ISSS PARA EL AÑO 2011**, dentro del año fiscal, el Administrador del Contrato solicitará a través del DACI del FOSALUD, y éste lo requerirá a LA CONTRATISTA y formalizarán la respectiva resolución, siempre y cuando se haya establecido el compromiso presupuestario para el incremento de dicha compra. **CLÁUSULA SEGUNDA: DOCUMENTOS CONTRACTUALES.** Forman parte integrante de este contrato, con plena fuerza obligatoria para las partes, los documentos siguientes: a) Las Bases de la Licitación Abierta DR-CAFTA LA No. 01/2011 y la Adenda número 1 de fecha catorce de diciembre de dos mil diez y las Aclaraciones si las hubieren; b) La Oferta y sus documentos; c) La



Resolución de Adjudicación No. 11/2011; d) Las Garantías; y e) Las Resolución Modificativa No. 06/2011 Modificativa de la Resolución de Adjudicación No. 11/2011. El presente Contrato prevalecerá en caso de discrepancia sobre los documentos antes mencionados, y estos prevalecerán de acuerdo al orden indicado. Estos documentos forman parte integral del contrato y lo requerido en ellos es de estricto cumplimiento. **CLÁUSULA TERCERA: LA CONTRATISTA** deberá cumplir las condiciones especiales siguientes: **ESPECIFICACIONES PARA LOS MEDICAMENTOS:** Las formas farmacéuticas líquidas y polvos para suspensión oral deben ir acompañadas de un dosificador graduado en escala fraccionada de acuerdo a la dosificación para facilitar su administración, la cantidad de estos será igual al número de frascos a ser entregados. Los dosificadores jeringa o pipeta, **DEBERÁN** ser provistos en empaque primario individual y adjuntarse dentro del empaque secundario. Las formas farmacéuticas líquidas y polvos para suspensión oral de uso pediátrico deben tener sabor agradable; los colorantes incluidos en su formulación, deben estar aprobados para uso en humanos por el FDA, o la EMA, debiendo establecer el nombre del colorante utilizado. Las formas farmacéuticas sólidas orales (tabletas, grageas o cápsulas) deben presentarla únicamente en presentación blíster. 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 tres 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 aplicara los descritos en la última edición de las farmacopeas utilizadas como referencia. Todos los medicamentos deberán cumplir con las especificaciones establecidas en la respectiva ficha técnica según Anexo No. 3 de las bases. La Contratista libera al FOSALUD de toda responsabilidad por infracción de patentes u otros derechos de propiedad industrial, asumiendo por su cuenta todos los gastos que demande algún reclamo por estos conceptos. La Contratista bajo su cuenta y riesgo es responsable de gestionar oportunamente las licencias, autorizaciones, certificados, registros, permisos y otros documentos que pudiesen corresponder para que pueda entregar el medicamento solicitado por el FOSALUD. **DE LA INSPECCIÓN Y MUESTREO:** El FOSALUD, a través del Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud, verificará la calidad de todos los medicamentos contratados, mediante la inspección, muestreo y análisis físico-químicos, microbiológicos y otros que el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud estime convenientes. Previo a la presentación de la notificación de inspección por atributos y muestreo del o los medicamentos contratados, la contratista deberá efectuar el pago de análisis de Control de Calidad por cada lote a entregar, de acuerdo a las tarifas previamente establecidas en **ANEXO No. 4 de las Bases de Licitación**. El pago se debe efectuar en la Colecturía de la UFI del Nivel Superior 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. 5 de las Bases de Licitación**. En el momento de la revisión de los documentos para el pago de análisis, la Contratista debe entregar en el 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 por renglón se detalla en Anexo N° 6 de la Bases de Licitación**, en frascos debidamente rotulados, de acuerdo con el Anexo **N° 7 de las Bases de Licitación**. La materia prima se entregara 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. **NO SE AUTORIZARA EL FORMATO DE CONTROL DE PAGOS DE PRODUCTOS si La 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.** Cuando se presente una **no conformidad** en la entrega de materias primas el período para hacer

las acciones correctivas será de diez días calendarios contados a partir de la fecha en que el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud emita el informe de **"NO CONFORMIDAD EN LA RECEPCIÓN DE MATERIAS PRIMAS"**, según **ANEXO No. 8 de las Bases de Licitación**, de lo contrario no se efectuará el análisis del producto hasta que estas sean corregidas y **NO SE AUTORIZARA EL FORMATO DE CONTROL DE PAGOS DE PRODUCTOS**, si no presenta todos los requisitos solicitados en el mismo. 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 estéril una vez contratado, deberá presentar al momento del pago de análisis de Control de Calidad del lote a entregar, la metodología de análisis y la dilución a la cual se efectuó la prueba de endotoxina. La presentación de la notificación de inspección por atributos y muestreo del o los medicamentos contratados, deberá ser presentado por la contratista **al Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud**, una vez efectuado el pago de análisis por cada lote a entregar, presentando lo solicitado de acuerdo al **ANEXO No. 9A y ANEXO No. 9B de las Bases de Licitación**. Esta notificación deberá ser presentada por la contratista por lo menos con quince días calendario antes del vencimiento de la fecha programada para cada una de las entregas, **CASO CONTRARIO SU TIEMPO MUERTO SERA DISMINUIDO CON RELACION AL PLAZO ESTABLECIDO PARA CADA ENTREGA**. Durante esta inspección se verificará las especificaciones técnicas solicitadas, así como también el cumplimiento del numeral 3.5 Requisitos de Control de Calidad, de las bases de licitación. En el momento de la inspección y muestreo por atributos, 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 requeridas 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. **PROCESO DE TOMA DE MUESTRAS PARA ANÁLISIS DE CONTROL DE CALIDAD. ANEXO No. 10 de las Bases de Licitación**. El Ministerio de Salud tomará la muestra para realizar el control de calidad al producto terminado por cada lote de los medicamentos contratados, en las instalaciones del proveedor Fabricante o Distribuidor en El Salvador, C.A., extendiéndose el formato de retiro de muestras para análisis o el informe de no aceptación al efectuar la inspección. Para el caso de personas naturales o jurídicas extranjeras que resulten contratadas el muestreo se realizara en el lugar que para tal efecto estos indiquen en El Salvador. La contratista deberá presentar la solicitud de inspección a Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud en un plazo mínimo de diez días hábiles antes de finalizar el plazo de entrega correspondiente. En el caso que los inspectores del Ministerio de Salud emitan un informe de no aceptación de uno o más lotes, el inspector entregara copia del informe a La Contratista con la cual se da por enterada y automáticamente se activara el plazo de la entrega correspondiente, la contratista **deberá notificar nuevamente al Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud, cuando haya superado el motivo de la no aceptación del o los lotes inspeccionados**. Para ejecutar el análisis de control de calidad, el Ministerio de Salud tomará directamente la cantidad de muestra requerida, según **ANEXO No. 6 de las Bases de Licitación**. La 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 en el lugar de entrega establecido en el presente contrato, recibirán la cantidad total del producto contratado. El FOSALUD a través del Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud, 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 tiempo que dure el proceso de inspección, toma de muestra y análisis del medicamento no se tomara dentro del plazo establecido para cada entrega correspondiente. De conformidad a lo establecido en el **ANEXO No. 4 de las Bases de Licitación**, cuando el valor adjudicado de un medicamento no excede los diez salarios mínimos urbanos, no se efectuará pago de análisis, pero deberá notificar al Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud para su inspección y retiro de muestra. **REQUISITOS DE CONTROL DE CALIDAD** se describen en las fichas técnicas, las cuales han sido elaboradas para cada producto, según **Anexo No. 3 de las bases de licitación. CONDICIONES PARA EL ALMACENAMIENTO**. De requerir condiciones de almacenamiento diferentes a las establecidas en la respectiva ficha técnica, deberá presentar la documentación que respalde el cambio. Una vez contratado el producto cualquier cambio en las condiciones de almacenamiento será sometido a evaluación técnica a fin de determinar su aceptación o rechazo. Las instalaciones de la contratista deberán cumplir con las condiciones de almacenamiento indicadas por el fabricante para cada medicamento. El FOSALUD, se reserva el derecho de verificar las condiciones de temperatura y humedad en las instalaciones de la Contratista en las cuales almacena los lotes de medicamentos a ser entregados, al momento de realizar la inspección y muestreo, de no cumplir con estas condiciones, será causal de rechazo del producto del lote o lotes inspeccionados, de acuerdo al procedimiento establecido por el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud. **Anexo No. 17 de las Bases de Licitación. REQUISITOS DE ESTABILIDAD DE MEDICAMENTOS**. Los productos cuya vida útil es mayor de 3 años o menor de 2 años, deben presentar los respectivos estudios de estabilidad, los cuales pueden ser: Acelerada, estantería o vida real de acuerdo a los requisitos establecidos en el RTCA 11.01.04:05 "Reglamento Técnico Centroamericano Productos Farmacéuticos, Estudios de Estabilidad de Medicamentos para Uso Humano", **ANEXO No. 12 de las bases de licitación. NORMAS PARA LA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS**. La contratista se comprometen a reponer, en un plazo no mayor de **TREINTA DÍAS CALENDARIO**, aquellos medicamentos que sufran deterioro dentro del período de vigencia de la Garantía de Buena Calidad, caso contrario se hará efectiva dicha garantía. Este plazo surtirá efecto a partir de la fecha de notificación por parte del DACI del FOSALUD a la contratista. El FOSALUD, a través del Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud, hará todos los análisis de calidad que considere necesarios, reservándose el derecho de enviar a realizar análisis a otros laboratorios nacionales o extranjeros reconocidos, cuando los intereses del FOSALUD así lo demanden. En caso de darse una tercería la muestra deberá ser tomada en el lugar donde se entregó el producto según lo contratado en presencia de un delegado del Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud y un delegado de la Contratista. El costo de todos los análisis practicados será cubierto por la contratista, aun en los casos que se requiera de terceros para definir el resultado final del análisis. **Se anexa tarifas aprobadas en acuerdo No. 11, del 07 de Enero de 2009 del Ministerio de Hacienda ANEXO No. 4 de las Bases de Licitación**. Si previo a su entrega un lote del medicamento contratado presenta **RECHAZO** por resultado fuera de especificación por el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud catalogado como **NO APTO PARA EL CONSUMO HUMANO**, ver **ANEXO No. 13 de las Bases de Licitación**, la Contratista, previa notificación del MINISTERIO DE SALUD, estará obligada a superar la falla encontrada, entregando un lote diferente al rechazado que cumpla con lo requerido en **un plazo no mayor de treinta días calendario**, contados a partir de la referida notificación, para lo cual la contratista deberá informar por escrito al DACI del FOSALUD y al Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud que dicha falla ya fue superada para realizar nuevamente el muestreo por el Laboratorio de control de calidad del Ministerio de Salud. **Ante un segundo rechazo del mismo producto, se procederá de conformidad a lo establecido en la LACAP, y su reglamento, haciéndose efectivas las garantías respectivas en proporción directa a lo incumplido**. Una vez entregado el

medicamento en el lugar establecido en el contrato y si uno o más de éstos reporta cualquier alteración de un lote del producto ante el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud, y éste lo declara como **NO APTO PARA EL CONSUMO HUMANO**, por resultado fuera de Especificaciones, la contratista estará obligada a superar la falla encontrada, entregando un lote diferente al rechazado que cumpla con lo requerido en un plazo no mayor de treinta días calendario. Si la contratista presenta otro rechazo en otro lote del mismo producto, declarado por el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud como **NO APTO PARA EL CONSUMO HUMANO**, se procederá de conformidad a lo establecido en la LACAP y su reglamento, haciéndose efectivas las garantías respectivas en proporción directa a lo incumplido, para ello se deberá notificar de inmediato a los establecimientos de salud que conforman la red del Ministerio de Salud con servicio FOSALUD por parte del DACI del FOSALUD. Si El Ministerio de Salud al realizar el muestreo en las instalaciones de la contratista, rechaza uno o más medicamentos por defectos en el material de empaque o en la forma farmacéutica de acuerdo al **ANEXO No. 14 de las Bases de Licitación**, que no pongan en riesgo la salud de los usuarios, la contratista previo notificación escrita del Ministerio de Salud, estará obligada a superar la falla encontrada, entregando un lote del medicamento que cumpla con lo requerido, en un plazo no mayor de **diez días calendario**. Si el defecto es en la forma farmacéutica deberá entregar un lote diferente al rechazado en un plazo no mayor de **treinta días calendario** contados en ambos casos a partir de la referida notificación, para lo cual la contratista deberá informar por escrito al DACI del FOSALUD y al Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud, que dicha falla ya fue superada para realizar nuevamente el muestreo por el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud. Ante un segundo rechazo en el mismo producto, se procederá de conformidad a lo establecido la LACAP y su reglamento, haciéndose efectivas las garantías respectivas en proporción directa a lo incumplido, para ello se deberá notificar de inmediato a los establecimientos de salud que conforman la red del Ministerio de Salud con servicio FOSALUD por parte del DACI del FOSALUD. Si en el momento de la entrega de los productos en los sitios establecidos en el presente contrato, se presenta un rechazo por defectos en el material de empaque según **ANEXO No. 14 de las Bases de Licitación**, la contratista deberá retirarlo inmediatamente y el Guardalmacén de Medicamentos levantará Acta de Rechazo, entregando una al Contratista, remitirá copia al Administrador de contrato y al DACI del FOSALUD, y esta notificará al contratista la causa del rechazo. Será responsabilidad de la contratista superar la falla encontrada, entregando un lote del medicamento igual o diferente al rechazado que cumpla con lo requerido, en un plazo no mayor de diez días calendario, contados a partir de la referida notificación. En el caso que el defecto sea en la forma farmacéutica, la contratista deberá entregar un lote de medicamentos diferente al rechazado en un plazo no mayor de treinta días calendario a partir de la notificación. Una vez recibidos los productos en los almacenes de medicamentos respectivos y se presentara un rechazo por defecto en la forma farmacéutica según **ANEXO No. 14 de las Bases de Licitación**, que no se detectaron en el momento de la recepción, el Establecimiento de Salud involucrado comunicará al DACI del FOSALUD y éste notificará a la contratista para que proceda a retirar del sitio de recepción el o los medicamentos rechazados en un plazo no mayor de cinco días calendario contados a partir de la notificación. Será responsabilidad de la contratista superar la falla encontrada, entregando un lote del medicamento diferente al rechazado que cumpla con lo requerido, en un plazo no mayor de treinta días calendario, contados a partir de la referida notificación. **Para todos los casos antes mencionados si la contratista no sustituye el medicamento rechazado, o no supera la falla del producto en el plazo establecido, se procederá a las sanciones establecidas en la LACAP y su Reglamento.** El Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud informará a las instancias superiores del Ministerio de Salud para que a su vez notifiquen al Consejo Superior de Salud Pública (C.S.S.P.), sobre los rechazos de medicamentos realizados por el



Laboratorio de Control de Calidad, catalogados como **NO APTOS PARA EL CONSUMO HUMANO**, para que proceda a informar a otras Instituciones Gubernamentales y Entidades Oficiales Autónomas que adquieren este tipo de medicamentos y proceder de conformidad a su normativa respecto al fabricante. **ROTULACIÓN DE LOS EMPAQUES PARA MEDICAMENTOS.** 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: Cuando se trate de **suspensión**, polvo o gránulos para suspensión oral, se indicará en forma clara y visible **“Agítese el contenido del frasco antes de usarlo”**. En las formas farmacéuticas que requieren ser reconstituidas deberá especificar el tiempo de conservación de la suspensión reconstituida a temperatura ambiente y en refrigeración, e indicar en el frasco el volumen hasta donde debe reconstituir. En caso de **polvo para inyección** indicar el tipo de diluyente y el volumen necesario que debe usarse, volumen de la solución reconstituida, tiempo de conservación a temperatura ambiente y en refrigeración una vez preparada la solución. Cuando se trate de **aerosoles**, indicar el nombre de los propelentes; n) Nombre del laboratorio acondicionador o empacador (si es diferente al fabricante); o) Leyenda requerida **“PROPIEDAD DEL FOSALUD”**, p) 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). **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 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. No se permitirán etiquetas adicionales usadas como aclaraciones de la etiqueta principal. **La información de la rotulación del empaque primario, deberá ser legible e indeleble.** Para los productos fabricados con tecnología de empaque secundario inviolable, no será necesario colocar la leyenda **PROPIEDAD DEL FOSALUD** en el empaque primario. **EN EL CASO DE MEDICAMENTOS PRESENTADOS EN CONTENEDORES PRIMARIOS PEQUEÑOS: AMPOLLAS, VIALES Y TUBOS PARA USO OFTÁLMICO LA INFORMACIÓN SE LIMITARÁ A:** a) Nombre genérico del producto, b) Nombre comercial del producto, c) Concentración, d) Forma farmacéutica del producto, e) Presentación, f) Cantidad del producto en el envase, g) Número de lote, h) Fecha de expiración, i) Vía de administración, j) Nombre del fabricante, k) Registro Sanitario del país de origen, l) En caso de polvo para inyección indicar el tipo de diluyente y el volumen necesario que debe usarse, volumen de la solución reconstituida, tiempo de conservación a temperatura ambiente y en refrigeración una vez preparada la solución. Si esta información no es posible en el empaque primario deberá contenerla en el empaque secundario o inserto adjunto; m) Leyenda requerida **“PROPIEDAD DEL FOSALUD”**. La información de los literales k), l) y m) 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). Además, se deberá cumplir con lo establecido en los numerales 3.3.1.2, 3.3.1.3 y 3.3.1.4 de las **Bases de Licitación. 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) Indicar las condiciones de los factores ambientales (luz, temperatura y humedad). l) Leyenda requerida: **“PROPIEDAD DEL FOSALUD”, CARACTERÍSTICAS DE LOS EMPAQUES PRIMARIO, SECUNDARIO Y COLECTIVO. 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:** En el caso de los blister, el empaque secundario deberá ser de material resistente que permita la protección necesaria del empaque primario, no se aceptará empaque tipo cartulina ni bolsa plástica y la información del etiquetado deberá ser impresa directamente en la caja de cartón u otro material resistente. **Para las formas farmacéuticas de cremas tópicas, cremas y geles vaginales, ungüentos tópicos cuya presentación es tubo, el empaque secundario debe ser caja individual por cada empaque primario. Para el caso de los productos oftálmicos, estos podrán presentarse en dispensadores de veinte a treinta unidades. EMPAQUE COLECTIVO:** Debe ser de material resistente que permita el estibamiento normal en bodega, sus divisiones deberán ser adecuadas a la altura de las unidades del producto y deben garantizar la seguridad del mismo, además debe indicarse el número de empaques a estibar. **CONDICIONES PARA EL ALMACENAMIENTO:** De requerir condiciones especiales para su almacenamiento, estas deberán especificarse en todos los empaques, en lugar visible y con la simbología respectiva. **Contratado el producto no se permitirá cambio alguno en estas condiciones.** Las instalaciones de la contratista deberán cumplir con las condiciones de almacenamiento indicadas por el fabricante para cada medicamento. Al momento de realizar la inspección y muestreo en las instalaciones que la contratista haya indicado en la notificación de inspección, El Ministerio de Salud, se reserva el derecho de verificar las condiciones de temperatura y humedad en las cuales almacena los lotes de medicamentos a ser entregados. De no cumplir con estas condiciones, será causal de rechazo del producto del lote o lotes inspeccionados, de acuerdo al procedimiento establecido por el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud. **ANEXO No. 6 NO ACEPTACION, de las Bases de Licitación. VENCIMIENTO DE LOS MEDICAMENTOS.** Todos los medicamentos cuya vida útil es mayor de dos años, deben tener un vencimiento no menor de dieciocho meses en el momento de la recepción en los lugares establecidos en el contrato; para los medicamentos biológicos y otros productos con una vida útil de dos años deben tener un vencimiento no menor de quince meses en el momento de la recepción en los lugares establecidos en el contrato. No obstante si la empresa contratada ofertó medicamentos con vencimiento mayor a lo detallado anteriormente, al momento de la entrega se podrán aceptar vencimientos menores al ofertado y contratado, siempre y cuando cumpla con el vencimiento mínimo de dieciocho ó quince meses según corresponda y de acuerdo a lo detallado en el párrafo anterior, asimismo cuando el vencimiento del producto a entregar sea superior al contratado se procederá a la recepción respectiva. En ambos casos se procederá sin modificar el contrato respectivo, por considerar beneficioso a los intereses de la Institución, para lo cual bastara la solicitud por escrito de parte de la contratista ante el Administrador del Contrato quien informara al DACI del FOSALUD. Queda claramente entendido, que si alguna de las condiciones especiales establecidas en el presente contrato, no aplica en el caso de los bienes objeto de los renglones contratados no deberá tomarse en consideración al momento de efectuar la entrega. Cuando en el presente contrato se indica los Anexos de las Bases de Licitación, nos referimos a la Licitación Abierta DR-CAFTA LA No. 01/2011. **CLAUSULA CUARTA: PLAZO DE ENTREGA DE LOS PRODUCTOS. EI MSPAS y FOSALUD,** a partir de la fecha de distribución del contrato y de común acuerdo con la contratista el FOSALUD podrá solicitar de forma anticipada entregas de las



cantidades contratadas, debiendo el contratista manifestarse por escrito en el término máximo de dos días hábiles a partir de la fecha de recibida la solicitud. La contratista se obliga a entregar los medicamentos objeto del presente contrato en la forma siguiente: **PARA LOS RENGLONES DE TRES ENTREGAS: PRIMERA ENTREGA: TREINTA Y TRES POR CIENTO** del producto contratado a treinta días calendario después de que el contratista reciba el contrato debidamente legalizado. **SEGUNDA ENTREGA: TREINTA Y TRES POR CIENTO** del producto contratado a sesenta días calendario después de que el contratista reciba el contrato debidamente legalizado. **TERCERA ENTREGA: TREINTA Y CUATRO POR CIENTO** del producto contratado a noventa días calendario después de que el contratista reciba el contrato debidamente legalizado. Los plazos de entrega se contabilizarán en días calendario, contados a partir del día siguiente de la fecha de distribución del contrato a LA CONTRATISTA. La contratista al recibir por parte del DACI del FOSALUD la notificación del resultado de aceptación del Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud, procederá inmediatamente a realizar la entrega, sin necesidad de esperar a que el plazo de entrega este próximo a finalizar. Cuando LA CONTRATISTA comunique al Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud que está listo para que le efectúe la toma de muestra para análisis, deberá hacerlo dentro del plazo de entrega de este contrato, con copia al DACI del FOSALUD. El tiempo estimado para realizar el proceso de inspección, toma de muestra y análisis del medicamento será el que necesite el Laboratorio de Control de Calidad del Ministerio de Salud para su realización, el cual no se tomará en cuenta dentro del plazo establecido para la entrega correspondiente, por lo que toda solicitud para análisis de control de calidad del Ministerio de Salud fuera del plazo de entrega no tendrá derecho a que se contabilice el tiempo que el Laboratorio disponga hasta terminar con el análisis por lo que se aplicará la sanción que establece la LACAP. LA CONTRATISTA al momento de efectuar la entrega presentará una copia certificada de la factura que ampara dicha entrega.

CLÁUSULA QUINTA: RECEPCIÓN DEL SUMINISTRO. Los suministros objeto del presente Contrato, serán entregados y recibidos en el Almacén de Medicamentos del FOSALUD ubicado en el Plantel El Matazano, Calle Antigua al Matazano, Soyapango, San Salvador. Para lo cual el Guardalmacén y el Administrador del Contrato verificarán que el suministro a recepcionar cumple estrictamente con las condiciones establecidas en el contrato y lo relacionado en la nota de remisión o factura duplicado cliente, levantando el Acta de Recepción correspondiente.

CLÁUSULA SEXTA: ATRASOS Y PRORROGAS DE PLAZO. Si LA CONTRATISTA se atrasare en el plazo de entrega de los suministros, por causas de Fuerza Mayor o caso fortuito, debidamente justificado y documentado, el FOSALUD podrá prorrogar el plazo de entrega. LA CONTRATISTA dará aviso por escrito al Administrador del Contrato dentro de los cinco días hábiles a la fecha en que ocurra la causa que origina el atraso siempre y cuando esté dentro del plazo contractual. En caso de no hacerse tal notificación en el plazo establecido, esta omisión será razón suficiente para que el FOSALUD deniegue la prórroga del plazo contractual. La prórroga del plazo contractual de entrega será establecida y formalizada a través de una resolución modificativa de contrato autorizada por la Titular del FOSALUD, y no dará derecho a LA CONTRATISTA a compensación económica. Las prórrogas de plazo no se darán por atrasos causados por negligencia de **LA CONTRATISTA** al solicitar pedidos sin la suficiente anticipación para asegurar su entrega a tiempo, por no contar con el personal suficiente o por atrasos imputables a sus subcontratistas o suministrantes. La solicitud de prórroga deberá presentarse en el DACI del FOSALUD. **CLÁUSULA SÉPTIMA: MONTO TOTAL DEL CONTRATO.** El monto total del presente contrato es hasta por la cantidad de **SESENTA Y TRES MIL CUATROCIENTOS CINCUENTA 00/100 DÓLARES DE LOS ESTADOS UNIDOS DE AMERICA (US\$63,450.00)**, que el Fondo Solidario para la Salud, pagará a LA CONTRATISTA o a quien ésta designe legalmente por los suministros objeto de este contrato, dicho monto incluye el Impuesto a la Transferencia de Bienes Muebles y a la Prestación de

Servicios (IVA). El FOSALUD, hace constar que para cubrir el importe del presente contrato ha constituido el cifrado presupuestario DOS CERO UNO UNO – TRES DOS TRES CINCO- TRES – CERO DOS – CERO CINCO – DOS UNO – UNO – CINCO CUATRO UNO CERO OCHO, el cual queda automáticamente incorporado al presente contrato, así como todos los cifrados que la UFI siga estableciendo para este efecto. **CLÁUSULA OCTAVA: PLAZO, FORMA Y CONDICIÓN DE PAGO.** La cancelación se efectuará con cheque emitido por el Departamento de Tesorería de la Gerencia Financiera Institucional del "FOSALUD" ubicada en Novena Calle Poniente Número Tres mil Ochocientos Cuarenta y Tres entre Setenta y Tres y Setenta y Cinco Avenida Norte, Colonia Escalón, San Salvador, en Dólares de los Estados Unidos de América, en un plazo de sesenta días calendario posteriores a que la contratista presente en la Tesorería Institucional de la Gerencia Financiera de FOSALUD, para trámite de quedan respectivo la documentación de pago siguiente: Factura duplicado cliente consolidada por renglón según espacio de factura y en armonía con los detalles de las Notas de Remisión en original, a nombre del Fondo Solidario para la Salud (FOSALUD) con dos copias, incluyendo en la factura: número de contrato, número de Licitación, número de Renglón o Ítem, precio unitario, precio total facturado, además, consignar "Retención IVA 1%", el cual se calculará sobre el valor neto de la compra, es decir, sin el 13% del IVA y el valor total facturado menos dicho 1%. (El servicio entregado deberá ser facturado y presentado a cobro en el mismo mes en el cual son presentadas las facturas a la Tesorería Institucional de la Gerencia Financiera Institucional donde se recibirán facturas hasta el día dieciocho de cada mes). Debidamente firmada y sellada de recibido por el Administrador del Contrato. Adicionalmente deberá presentar original y dos copias de Actas de Recepción, original y una copia de las notas de aprobación de las garantías que estipule el contrato correspondiente extendidas por el DACI, previa presentación de un juego de copias de la documentación antes descrita en el DACI del FOSALUD, para lo cual se verificará confirmación de recibido, con el Acta de Recepción Original del suministro que llevará el sello correspondiente, para entrega del quedan respectivo. El Acta de Recepción de los suministros recibidos a total satisfacción, será emitida por el Administrador del Contrato previa coordinación de fechas de entrega y presentación de Notas de Remisión en Original, para el seguimiento de la relación contractual y de las obligaciones y condiciones contempladas en el instrumento pertinente. **CLÁUSULA NOVENA. GARANTÍAS.** Para garantizar el cumplimiento de las obligaciones emanadas del presente Contrato "LA CONTRATISTA", se obliga a constituir a su propio costo y a favor del FOSALUD las garantías siguientes: **a) GARANTÍA DE CUMPLIMIENTO DE CONTRATO:** Para garantizar el cumplimiento estricto de este contrato, por un valor de **SIETE MIL SEISCIENTOS CATORCE 00/100 DÓLARES DE LOS ESTADOS UNIDOS DE AMERICA (USA \$7,614.00)**, equivalente al doce por ciento (12%), del monto total del contrato, la cual deberá entregar dentro de los quince días hábiles siguientes a la fecha de distribución del presente contrato y permanecerá vigente por el plazo de **QUINCE MESES** contados a partir de la fecha de distribución del contrato. **b) GARANTÍA DE BUENA CALIDAD:** Para garantizar la Calidad del suministro entregado, deberá presentar Garantía de Buena Calidad, equivalente al diez por ciento (10%) del monto total del contrato, por un valor de **SEIS MIL TRESCIENTOS CUARENTA Y CINCO 00/100 DÓLARES DE LOS ESTADOS UNIDOS DE AMERICA (USA \$6,345.00)**, la cual deberá entregar dentro de los quince días hábiles posteriores al de la última entrega del suministro, la cual permanecerá vigente durante el plazo de **DOS AÑOS**, contados a partir de dicha fecha. Dichas garantías consistirán en fianzas emitidas por sociedades afianzadoras, aseguradoras o instituciones bancarias nacionales o extranjeras siempre y cuando lo hiciere por alguna de las Instituciones Financieras del Sistema Salvadoreño, actuando como entidad confirmadora de la emisión. **ARTICULO TREINTA Y DOS DE LA LEY DE ADQUISICIONES Y CONTRATACIONES DE LA ADMINISTRACIÓN PÚBLICA.** Las fianzas deberán presentarse en el DACI del Fondo Solidario para la Salud, ubicado en Novena



Calle Poniente Número Tres mil Ochocientos Cuarenta y Tres entre Setenta y Tres y Setenta y Cinco Avenida Norte, Colonia Escalón, San Salvador. **CLÁUSULA DÉCIMA: MULTAS POR ATRASO O INCUMPLIMIENTO.** Cuando la contratista incurriere en mora en el cumplimiento de sus obligaciones contractuales por causas imputables al mismo, podrá declararse la caducidad del contrato o imponer el pago de una multa por cada día de retraso, de conformidad al artículo ochenta y cinco de la LACAP. Dichas multas serán impuestas por el FOSALUD. Las notificaciones que se generen en el proceso de multa se efectuarán en la Dirección establecida en el presente contrato, en caso de no encontrarse en esa Dirección, sin haber hecho el aviso de traslado, se efectuará de conformidad a las reglas del derecho común. **CLÁUSULA DÉCIMA PRIMERA. SOLUCIÓN DE CONFLICTOS.** Toda duda que surja con motivo de la interpretación o ejecución del contrato, las partes las resolverán de manera amigable; es decir por arreglo directo; y de acuerdo a lo dispuesto en los Artículos ciento sesenta y tres y ciento sesenta y cuatro de la LACAP. De no alcanzar acuerdo alguno, deberá ser sometida para decisión final a proceso de arbitraje de acuerdo a lo dispuesto en el Título Tercero de la Ley de Mediación, Conciliación y Arbitraje, en la siguiente forma: Cada parte nombrará un árbitro dentro de los cinco días siguientes a la fecha de no haber alcanzado un arreglo directo y a su vez nombrarán un tercero para mutuo acuerdo para el caso de discordia en caso de no llegar a acuerdo en la designación del Tercer árbitro este será nombrado por un Tribunal Civil de San Salvador dentro de los quince días siguientes a la juramentación de los dos primeros, los árbitros deberán seguir las normas del arbitraje contenidas en la Ley de Mediación Conciliación y Arbitraje. El lugar del arbitraje será la ciudad de San Salvador y la ejecución del Laudo deberá ser tramitada en cualquier Tribunal de San Salvador que tenga jurisdicción. Los gastos de arbitraje serán cubiertos a prorrata por cada una de las partes el Laudo arbitral no admitirá ningún recurso debiendo ser cumplido por las partes sin ulterior discusión. **CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA. TERMINACIÓN DEL CONTRATO.** FOSALUD podrá dar por terminado el contrato sin responsabilidad alguna de su parte cuando ocurra cualquiera de las situaciones siguientes: a) la contratista no rinda la garantía de cumplimiento de contrato dentro del plazo acordado en este contrato; b) la mora del contratista en el cumplimiento de los plazos de entrega o de cualquier otra obligación contractual, c) la contratista entregue los suministros en inferior calidad a lo ofertado o no cumpla con las condiciones pactadas en este contrato y d) por mutuo acuerdo entre ambas partes. **CLÁUSULA DÉCIMA TERCERA: ADMINISTRACIÓN DEL CONTRATO.-** De conformidad a lo establecido mediante acuerdo Institucional No. CAFTA 05/2011, la Titular del FOSALUD, nombra como Administrador del Contrato al Licenciado José Iván Marcia, Jefe la Unidad de Medicamentos e Insumos del FOSALUD, quien tendrá las facultades que señaladas en el Artículo 82 –Bis de la LACAP, y el numeral siete numeral siete del Instructivo UNAC No. 02/2009, "Normas para el Seguimiento de los Contratos". **CLÁUSULA DÉCIMA CUARTA. CESACIÓN, EXTINCIÓN, CADUCIDAD, Y REVOCACIÓN DEL CONTRATO.** Cuando se presentaren las situaciones establecidas en los artículos 92 al 100 de la LACAP, se procederá en lo pertinente a dar por terminado el contrato. En caso de incumplimiento del contratista a cualquiera de las estipulaciones y condiciones contractuales o de las especificaciones establecidas en la Licitación Abierta DR-CAFTA LA No. 01/2011, "EL FOSALUD", podrá notificar al contratista su intención de dar por terminado el contrato sin responsabilidad para él, mediante aviso escrito con expresión de motivo. Si dentro del plazo de diez días calendario, contados a partir de la fecha en que la contratista haya recibido dicho aviso, continuare el incumplimiento o no hiciere arreglos satisfactorios al FOSALUD, para corregir la situación irregular, al vencimiento del plazo señalado, el FOSALUD dará por terminado el contrato sin responsabilidad alguna de su parte. En estos casos el FOSALUD, hará efectiva la Garantía que tuviere en su poder, en caso que la contratista reincida en cualquier incumplimiento en relación con la ejecución o administración del contrato, FOSALUD, podrá sin responsabilidad de su parte dar por terminado el mismo lo que deberá

La información suprimida es de carácter confidencial, conforme a lo dispuesto en los Arts. 6 literal a), 24 literal c), 30 y 32 de la Ley de Acceso a la Información Pública. (LA IP).



notificar por escrito al contratista. **CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA. MODIFICACIONES.** De común acuerdo y siempre y cuando no exista perjuicio para alguna de las partes, el presente contrato podrá ser modificado y ampliado en cualquiera de sus partes; o prorrogado en su plazo de conformidad a la Ley. Siempre y cuando ocurra una de las situaciones siguientes: a) Por razones de caso fortuito o fuerza mayor, b) cuando existan nuevas necesidades, siempre vinculadas al objeto contractual, y c) cuando surjan causas imprevistas. En tales casos la institución contratante emitirá la correspondiente modificación ampliación o prórroga del contrato, la cual será firmada posteriormente por ambas partes, para lo cual este mismo instrumento acreditará la obligación contractual resultante de dicha ampliación, modificación o prórroga. **CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: VARIACIÓN EN LAS CANTIDADES CONTRATADAS.** Ante las necesidades propias del FOSALUD, LA CONTRATISTA deberá estar en la capacidad de aceptar incrementos de los medicamentos contratados hasta un 20% del valor de cada medicamento contratado, para lo cual deberá existir solicitud por escrito del Administrador del Contrato quien al consolidar dichas solicitudes deberá justificar el incremento debiendo contar dicha justificación con el Visto Bueno de la Titular del FOSALUD, para que el DACI del FOSALUD lo solicite a LA CONTRATISTA y elabore la Resolución Modificativa respectiva, teniendo LA CONTRATISTA que entregar las garantías de Cumplimiento de Contrato y Buena Calidad correspondientes al monto que se ha incrementado. **CLÁUSULA DÉCIMA SEPTIMA: VIGENCIA.** La vigencia de este Contrato será a partir del día en que a LA CONTRATISTA, se le entregue copia del mismo debidamente legalizado y finalizará hasta que las partes hayan cumplido totalmente sus obligaciones, incluso en sus prórrogas si las hubiere. **CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA. JURISDICCIÓN.** Para los efectos legales del Contrato, expresamente las partes contratantes se someten a la jurisdicción de los tribunales de la Ciudad de San Salvador, El Salvador. **CLÁUSULA DÉCIMA NOVENA: LEGISLACIÓN APLICABLE.** Para los efectos legales del presente contrato, las partes nos sometemos en todo a las disposiciones de las Leyes Salvadoreñas y sus respectivos reglamentos, renunciando a efectuar reclamaciones que no sean las establecidas por este contrato y las Leyes de éste país. **CLÁUSULA VIGESIMA: NOTIFICACIONES.** Las notificaciones entre las partes deberán hacerse por escrito y tendrán efecto a partir de la fecha de su recepción en las direcciones que a continuación se indican: El FOSALUD en Novena Calle Poniente Número Tres mil Ochocientos Cuarenta y Tres entre Setenta y Tres y Setenta y Cinco Avenida Norte, Colonia Escalón, San Salvador, y LA CONTRATISTA, en urbanización Industrial Santa Elena Avenida Lamatepec y Calle Chaparrastique Número Seis, Antiguo Cuscatlán, Teléfono: veintidós cuarenta y ocho cincuenta y uno cero siete, fax: veintidós cuarenta y ocho cincuenta y uno cincuenta y seis. En fe de lo cual firmamos el presente contrato en dos originales, en la ciudad de San Salvador, a los catorce días del mes de julio de dos mil once.



[Handwritten signature]

DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ VIUDA DE SUTTER
FOSALUD



[Handwritten signature]

LABORATORIOS TERAMED, S.A. DE C.V.
CONTRATISTA