

VERSIÓN PÚBLICA

“Este documento es una versión pública, en el cual únicamente se ha omitido la información que la Ley de Acceso a la Información Pública (LAIP), define como confidencial, entre ellos los datos personales de las personas naturales firmantes”. (Artículos 24 y 30 de la LAIP y artículo 6 del lineamiento N° 1 para la publicación de la información oficiosa).

“También se ha incorporado al documento la página escaneada con las firmas y sellos de las personas naturales firmantes para la legalidad del documento”.-



MINISTERIO
DE SALUD

Hospital Nacional De La Mujer
“Dra. Maria Isabel Rodríguez”
Unidad Jurídica



CONTRATO Nº 129/2021

LICITACIÓN PÚBLICA Nº14/2021

RESOLUCIÓN DE ADJUDICACIÓN Nº14/2021

"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER.

"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"

FONDO GENERAL/PROPIOS

"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER.

"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"

FONDO GENERAL/PROPIOS

Nosotros, **RENE MAURICIO AREVALO MATA**,

; actuando en mi calidad de Director, Titular y Representante Legal del **HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER "DOCTORA MARIA ISABEL RODRIGUEZ"**, institución pública, de este domicilio, con Número de Identificación Tributaria cero seiscientos catorce-trescientos diez mil doscientos veintidós-cero cero uno-dos, que en lo sucesivo del presente instrumento se denominara **"EL HOSPITAL"**, personería que compruebo por medio de: a) Acuerdo de Nombramiento en Propiedad, número OCHOCIENTOS CUARENTA Y OCHO, del Órgano Ejecutivo en el Ramo de Salud, por medio del cual se me nombro como Director Médico de dicha institución a partir del uno de Septiembre de dos mil diecinueve, el cual fue emitido por la señora Ministra de Salud, doctora Ana del Carmen Orellana Bendek, en base a lo establecido en el Decreto Legislativo Número DOS MIL DIECINUEVE, publicado en el Diario Oficial numero DOSCIENTOS CUARENTA, Tomo CUATROCIENTOS VEINTIUNO, de fecha veintiuno de Diciembre de dos mil dieciocho, y el artículo dos de la Ley de Salarios para el ejercicio dos mil diecinueve. b) De conformidad a lo establecido en el artículo seis del Reglamento General de Hospitales del Ministerio de Salud, el cual expresa que cada Hospital Nacional tiene carácter de persona jurídica, su representante legal es el Director y está facultado para representarlo judicial y extrajudicialmente; normativa publicada en el Diario Oficial Número cuarenta y cinco, Tomo Número Cuatrocientos catorce, del día seis de Marzo del dos mil diecisiete. c) Acuerdo Número CERO CERO UNO, de la Reorganización del Personal del Hospital Nacional de la Mujer, "Dra. María Isabel Rodríguez", emitido a los cuatro días del mes de enero de dos mil veintiuno, con fundamento en los Decretos Legislativos OCHOCIENTOS CINCO Y OCHOCIENTOS SEIS de la Ley del Presupuesto General y Ley de Salarios correspondientes al Ejercicio Fiscal dos mil veintiuno, publicado en el Diario Oficial Número DOSCIENTOS CINCUENTA Y SIETE, TOMO NUMERO CUATROCIENTOS VEINTINUEVE de fecha treinta de diciembre de dos mil veinte. d) Artículos diecisiete y dieciocho de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública (LACAP), en los cuales se establece que los Titulares de cada



CONTRATO Nº 129/2021

LICITACIÓN PÚBLICA Nº14/2021

RESOLUCIÓN DE ADJUDICACIÓN Nº14/2021

"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER.

"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"

FONDO GENERAL/PROPIOS

institución son los ejecutores de las contrataciones, competentes para la Adjudicación de los contratos y para la aprobación de las bases de licitación o Concurso, quienes son la máxima autoridad, independientemente de cuál sea el origen de su elección Directa, indirecta, o designación, a quienes así mismo se les atribuye la Representación legal, estando facultados para comparecer a otorgar y firmar contratos como el presente y por otra parte **DOUGLAS CALDERON HERRERA,**

; que en lo sucesivo del presente instrumento me denominaré el “**CONTRATISTA**” actuando en mi calidad de Apoderado Especial de la Sociedad “**GRUPO PAILL, SOCIEDAD ANONIMA DE CAPITAL VARIABLE**”, que puede abreviarse **GRUPO PAILL, S.A. DE C.V.**, del domicilio de San Salvador, Departamento de San Salvador, de nacionalidad Salvadoreña, de plazo indefinido, con Número de Identificación Tributaria **cero seis uno cuatro-uno cinco uno dos cero cero-uno cero cinco-cuatro**; como lo compruebo con: **a)** Testimonio de Escritura Pública de Constitución de la Sociedad, otorgada en la ciudad de San Salvador, a las diecisiete horas del día cinco de diciembre del año dos mil, ante los oficios notariales del Licenciado Ricardo Batista Mena, inscrita en el Registro de Comercio al número SESENTA Y TRES, del Libro UN MIL QUINIENTOS OCHENTA Y DOS del Registro de Sociedades, el día quince de diciembre del año dos mil, de la que consta que el nombre de la Sociedad es como se ha dicho, que su naturaleza, denominación y domicilio son los expresados, que la Representación Legal de la Sociedad, y el uso de la firma social le corresponde al Director Presidente, quien durara en sus funciones por un periodo de cinco años, y dentro de su facultades está la de otorgar actos como el presente y otorgar poderes. **b)** Testimonio de Escritura Pública de Modificación al Pacto Social, otorgada en esta ciudad a las once horas del día quince de enero de dos mil trece, ante los oficios notariales de la Licenciada Suzanne Julieta Berrios de Tablas, Inscrita en el Registro de Comercio, departamento de Documentos Mercantiles, al Numero VEINTICINCO del Libro TRES MIL SESENTA Y UNO, del Registro de Sociedades. **c)** Credencial de Elección de Junta Directiva de la Sociedad Inscrita al número QUINCE, del Libro CUATRO **MIL**



CONTRATO N° 129/2021
LICITACIÓN PÚBLICA N°14/2021
RESOLUCIÓN DE ADJUDICACIÓN N°14/2021
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER.
"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"
FONDO GENERAL/PROPIOS

DOSCIENTOS SESENTA, del Registro de Sociedades, el día nueve de octubre de dos mil veinte, de la cual consta la certificación emitida por la Secretaria de la Junta General Ordinaria de Accionistas, celebrada en la ciudad de San Salvador, a las trece horas del día veintiocho de septiembre de dos mil veinte, para un periodo de cinco años en la cual se eligió al señor Héctor Eugenio Escobar Contreras. **d) Poder Especial**, otorgado a mi favor por el señor Héctor Eugenio Escobar Contreras, quien actuó en su calidad de Director Presidente de la Junta Directiva y en su calidad de Representante Legal del "GRUPO PAILL, SOCIEDAD ANONIMA DE CAPITAL VARIABLE", ante los oficios de la Notaria Eliana Lisseth Mena Ramos, en esta ciudad, a las siete horas con treinta minutos del día veintiuno de octubre del año dos mil veinte, inscrito en el Registro de Comercio, departamento de Documentos Mercantiles al Número TREINTA Y DOS del Libro DOS MIL DOCE del Registro de Otros Contratos Mercantiles, el día veintidós de octubre de dos mil veinte; en el cual el Notario autorizante dio fe de la existencia legal de la Sociedad y de la personería con que actuó el Representante Legal de la misma, por el cual estoy facultado para otorgar actos como el presente; y en los caracteres antes expresados **MANIFESTAMOS**: Que convenimos en celebrar el presente contrato de acuerdo a las siguientes cláusulas: **CLAUSULA PRIMERA: OBJETO DEL CONTRATO.** El Contratista se obliga al "SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS, PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER, "DRA. MARIA ISABEL RODRIGUEZ". FONDO GENERAL/PROPIOS"; de acuerdo a la forma, especificaciones y cantidades siguientes:

| No. DE RENGLON | Código ONU | Código SINAB | DESCRIPCIÓN DE LO OFERTADO | CANTIDAD ADJUDICADA | UNIDAD MEDIDA | VALOR UNITARIO \$ | VALOR TOTAL EN \$ | TIEMPO DE ENTREGA |
|----------------|------------|--------------|---|---------------------|---------------|-------------------|-------------------|--|
| 29 | 51141507 | 022-09040 | GRUPO PAILL, S.A. DE C.V. Fenitoina Sódica 50mg/ml Líquido parenteral fco. Vial 5ml. OFRECE: FENITOÍNA PL 50 MG/ML SOLUCION INYECTABLE, PRESENTACION: VIAL X 5 ML., MARCA: PAILL, ORIGEN: EL SALVADOR, | 200 | C/U | 4.92 | 984.00 | 100%, 15 DIAS CALENDARIO DESPUES DE DISTRIBUIDO EL CONTRATO. |



CONTRATO N° 129/2021 LICITACIÓN PÚBLICA N°14/2021 RESOLUCIÓN DE ADJUDICACIÓN N°14/2021 "SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER. "DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ" FONDO GENERAL/PROPIOS

Table with 8 columns and 1 row. The second column contains the text: 'VENCIMIENTO: NO MENOR DE 15 MESES A PARTIR DE LA FECHA DE ENTREGA'. The bottom row is a summary row with the text: 'MONTO TOTAL CONTRATADO US\$984.00'.

El suministro será proporcionado en el plazo y forma establecida en el presente contrato; y a los efectos de garantizar el cumplimiento de este contrato, el contratante podrá realizar gestiones de control, en los aspectos técnicos, financieros, legales y contables, que razonablemente considere necesarios, a efectos de salvaguardar los intereses que se persiguen. CLAUSULA SEGUNDA: MARCO LEGAL: El presente contrato se regirá por la ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública y su Reglamento, por las condiciones y especificaciones contenidas en las bases de Licitación Pública N°14/2021, las disposiciones de Derecho Común y demás legislación aplicable. CLAUSULA TERCERA: DOCUMENTOS CONTRACTUALES. Forman parte integrante de este contrato, con plena fuerza obligatoria para las partes, los documentos siguientes: a) Las Condiciones y Especificaciones contenidas en las bases de Licitación Pública N°14/2021 y sus anexos; b) Adenda si las hubiere; c) La oferta de la contratista; d) La Resolución de Adjudicación N°14/2021; e) Las garantías que la contratista presente; f) Las Resoluciones Modificativas si las hubiere. Estos documentos forman parte integral del contrato y estos prevalecerán de acuerdo al orden indicado, y lo requerido en uno es igualmente obligatorio como si se le requiriera en todos. CLAUSULA CUARTA: MONTO TOTAL DEL CONTRATO: El monto total del presente contrato es de NOVECIENTOS OCHENTA Y CUATRO DOLARES EXACTOS DE LOS ESTADOS UNIDOS DE AMERICA (US\$984.00), los que serán cancelados con FONDO GENERAL/PROPIOS y que el Hospital pagará a la contratista o a quien éste designe legalmente por el suministro objeto de éste contrato. Dicho monto incluye el Impuesto a la Transferencia de Bienes Muebles y a la Prestación de Servicios (IVA). El pago podrá ser total o parcial de acuerdo a las entregas establecidas en la cláusula séptima de este contrato. CLAUSULA QUINTA: REQUISITOS TECNICOS PARA LOS MEDICAMENTOS CONTRATADOS: Registro Sanitario Vigente. Productos Nacionales y Extranjeros: Certificado de Registro Sanitario en El Salvador especificando la fórmula cuali-cuantitativa



del producto y sus modificaciones, emitido por la Autoridad Reguladora Nacional. Si el producto tiene más de cinco años en el mercado, deberá además presentar la Renovación de la Licencia Sanitaria del medicamento o la respectiva solicitud de renovación ante la Autoridad Reguladora Nacional si esta estuviera en trámite. La fecha de la solicitud de renovación ante la DNM no debe ser mayor a un año. Para los Productos Nacionales y Extranjeros registrados en la DNM deberá colocar en el formulario de la Oferta Técnica - Económica el número de Registro Sanitario de El Salvador. **(Según anexo No.1). Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).** Deberá encontrarse **vigente** y ser emitido por la autoridad reguladora nacional del país de origen del medicamento, el cual deberá cumplir con las siguientes características: a) **Productos Nacionales.** Para productos fabricados por laboratorios nacionales serán válidos los certificados emitidos por la Dirección Nacional de Medicamentos (DNM) vigentes, los cuales deberán especificar el tipo de productos para los cuales está autorizada la planta de producción. b) **Productos Extranjeros:** Para productos extranjeros, deberán presentar Certificado de BPM emitido por la Autoridad Reguladora del país de origen del medicamento, éste deberá especificar el tipo de productos para los cuales está autorizada la planta de producción. Dicho documento podrá omitirse para los productos que cuenten con Certificado de Producto Farmacéutico tipo OMS vigente emitido por la Autoridad Reguladora de uno de los siguientes países de referencia: Estados Unidos, Canadá, Japón, Brasil, Colombia, Cuba, Argentina, México, Australia, Suiza y los Países Miembros de la Unión Europea. Para los productos extranjeros ofertados de varios orígenes de producción deberán presentar los certificados de BPM de cada uno de los países de donde podría proceder el producto ofertado. **Certificado de Análisis del Producto Terminado.** Emitido por el laboratorio fabricante o por el laboratorio acondicionador o empacador (cuando aplique) que certifique la vida útil del producto, firmado por el profesional responsable. **.Constancia de Control de Calidad. Productos Nacionales y Productos Extranjeros. Si el producto ha sido adquirido** anteriormente por el Hospital o por establecimientos de salud que conforman la red del MINSAL deben **presentar copia legible de constancia** extendida por el Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL de no haber tenido rechazos catalogados como NO APTO PARA EL CONSUMO HUMANO en el periodo comprendido del año 2018 a la fecha, (vigencia de la



constancia 1 año, y certificada por notario). Si el producto ha presentado rechazos por el Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL catalogados como NO APTO PARA EL CONSUMO HUMANO a partir de 2018, el oferente debe presentar: a) Certificación emitida por el Laboratorio de Control de Calidad del fabricante, donde garantice qué aspectos técnicos originaron el rechazo y como fue superada la falla. Dicha certificación debe ser firmada y sellada por los jefes de producción y de control de calidad con el visto bueno del Representante Legal de la Empresa. b) Certificado de análisis emitido por el Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL que garantice que se han subsanado adecuadamente la falla que originó el rechazo. Si el producto ha sido adquirido anteriormente por el Nivel Superior o por los establecimientos de salud que conforman la red del MINSAL, y ha sido rechazado por defecto en el material de acondicionamiento (empaquete), deben presentar constancia de Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL que ha superado el defecto que originó el rechazo. **DE LOS MEDICAMENTOS CON ESTATUS DE CERTIFICADO. De conformidad a la Política Anual de Adquisiciones y Contrataciones, Aprobada en el 2017 específicamente el Romano III y Romano V literal C numeral 4, bajo ese orden se aplicara la Resolución Razonada No. 52/2017 de fecha 8 marzo de 2017, emitida por la Señora Ministra de Salud.** Por lo tanto todo el medicamento que tenga estatus de certificado, no será necesario que presenten los requisitos técnicos solicitados especificados en esta base. Si el medicamento tuvo el estatus de “NO CERTIFICADO” y ya supero la documentación y actualmente ya cuenta con estatus de “CERTIFICADO” deberá presentar el oficio de notificación del estatus “CERTIFICADO” emitido por Ministerio de Salud y si lo hace, no necesita presentar los requisitos técnicos solicitados en esta base. Tomar en consideración que el estatus de CERTIFICADO es por producto (Principio Activo, Concentración, Forma Farmacéutica, Presentación, Empaques, Marca, Laboratorio Fabricante, Parte de Fabricación y Origen). En caso que alguna de estas especificaciones sea modificada, deberá presentar la documentación técnica solicitada en las bases de licitación. **CONSTANCIAS DE EXPERIENCIA. Productos Nacionales y Productos Extranjeros Sospechas de Falla Terapéutica o Reacción Adversa.** Si el producto ha presentado sospechas de fallas terapéuticas debidamente documentados ante la Dirección de Tecnología Sanitaria (DIRTECS) a partir del año 2018, deberá presentar los estudios



clínicos realizados y certificados por una institución acreditada; financiada por el Laboratorio Fabricante que garanticen que se ha superado satisfactoriamente la falla terapéutica. En el caso de las Sospechas de Reacciones Adversas serias (graves y no letales), serán monitoreados los productos por las autoridades de los establecimientos de salud y la DIRTECS, previo informe de seguridad presentado por el laboratorio fabricante del producto. En caso de ser producto no adquirido previamente por la UACI del Nivel Superior del MINSAL, o del Hospital Nacional de la Mujer, presentar al menos dos (2) **constancias originales** de Instituciones Hospitalarias Publicas (MINSAL, FOSALUD, ISSS, Sanidad Militar) de El Salvador por lo menos durante un periodo continuo de doce (12) meses. Previos a la recepción y apertura pública de ofertas. La constancia debe expresar la cantidad utilizada y si no ha tenido observaciones documentadas relativas a fallas clínicas o técnicas y al cumplimiento de las entregas firmadas por el Comité Farmacoterapeutico de la Institución, de no haber Comité, estas deberán ser firmadas por un médico de Staff con el Visto Bueno del Representante Legal de la institución. No se aceptara constancias de experiencia clínicas de productos donados a la red del MINSAL. Cuando el oferente no sea el fabricante y con el objeto de proteger los derechos de propiedad intelectual deberá presentar autorización extendida por el fabricante o distribuidor que lo autoriza para comercialización legalmente el producto en El Salvador. **REQUISITOS PARA LA PRESENTACIÓN DE LA MUESTRA. Las muestras de los medicamentos ofertados deberán presentarse de acuerdo a lo solicitado de la forma siguiente: Blíster en el caso de tabletas y cápsulas. Ampolla o frasco vial inyectable. Frasco.** Deberán ser entregadas en la UACI los **días 6 y 7 de mayo de 2021, en horario de 7:30 am a 3:30 p.m.**; anexando el listado con su detalle y descripción. No se recibirán muestras después de la fecha y hora indicada. El oferente que no presente muestras de medicamentos de los renglones ofertados debidamente identificadas en presentación y concentración, de acuerdo a las especificaciones solicitadas en la presente Base de Licitación, **no será sujeto de revisión de documentación y por consiguiente evaluación técnica en el renglón que no presente la muestra, es decir su oferta no será evaluada en dicho renglón.** Las muestras deberán agruparse debidamente ordenadas en cajas grandes (tomando en cuenta el tamaño de las muestras), por número de renglón y la caja deberá presentarse enumerada



y colocarle afuera de la misma nota de remisión indicando el número de muestra que presenta y los renglones que contiene la caja. La UACI se reserva el derecho de requerir mayor número de muestras en el caso que le fuera solicitado por la Comisión de Evaluación de Ofertas, a través de la UACI. Las muestras presentadas para su respectiva evaluación, **NO SON DEVOLUTIVAS, A EXCEPCION DE LOS ONCOLOGICOS. LAS MUESTRAS ONCOLOGICAS GANADORAS NO SON DEVOLUTIVAS.** No serán evaluados los renglones de los medicamentos, que estén rotuladas con leyenda de otras Instituciones. Las muestras deberán ser presentadas referenciadas con su renglón de la manera siguiente: **Muestra del producto** ofertado o diseño (arte) del material de empaque primario y secundario, (no se aceptan fotocopias o fotografías). No se evaluarán muestras médicas de cantidad reducida, ni medicamentos vencidos, ó que su vencimiento sea dentro del proceso de evaluación, en todo caso el vencimiento deberá exceder a 60 días posterior a la recepción de las ofertas. La muestra del producto ofertado o el diseño (arte) del material de empaque primario y secundario deberán cumplir las siguientes características. a) Deberán estar debidamente identificadas con: Número de renglón, código, descripción del medicamento y nombre de la empresa participante, todo de conformidad al formato de Recepción de Muestras para Evaluación de Ofertas (**Anexo N° 7**). b) La rotulación del empaque primario para las formas farmacéuticas: Soluciones inyectables, polvos o polvo liofilizado para solución y suspensión inyectable en ampollas o frasco vial, menores o iguales a 5mL, deberá contener como mínimo la siguiente información: 1. Nombre genérico del producto. 2. Nombre comercial del producto (cuando aplique). 3. Concentración. 4. Forma farmacéutica (excepto cuando presente empaque secundario individual). 5. Vía de administración (se acepta abreviatura solo para vía parenteral). 6. Contenido en volumen, unidades de dosis o masa. 7. Número de lote. 8. Fecha de expiración o vencimiento. 9. Nombre del Laboratorio Fabricante o logotipo que identifique al laboratorio. c) La rotulación del empaque primario (blister/foil) para las formas farmacéuticas tabletas o comprimidos, tabletas recubiertas, grageas y cápsulas deberá contener como mínimo la siguiente información: 1. Nombre genérico del producto. 2. Nombre comercial del producto (cuando aplique). 3. Concentración. 4. Número de lote. 5. Fecha de expiración o vencimiento. 6. Nombre del Laboratorio Fabricante o logotipo que identifique al laboratorio. d) Toda las



demás formas farmacéuticas no contempladas en los literales anteriores en su empaque primario deberán contener como mínimo la siguiente información: 1. Nombre genérico del producto. 2. Nombre comercial del producto (cuando aplique). 3. Concentración. 4. Forma Farmacéutica. 5. Vía de administración. 6. Contenido, en volumen, unidad de dosis o masa. 7. Número de lote. 8. Fecha de expiración o vencimiento. 9. Nombre del Laboratorio Fabricante o logotipo que identifique al laboratorio. 10. Número de Registro Sanitario (cuando no tienen envase o empaque secundario individual). e) La rotulación del empaque secundario deberá contener como mínimo la siguiente información: 1. Nombre genérico del producto. 2. Nombre comercial del producto (cuando aplique). 3. Concentración. 4. Forma farmacéutica. 5. Vía de administración (Incluyendo indicación especial sobre la forma de administración cuando aplique). 6. Contenido en volumen, unidad de dosis o masa. 7. Fórmula cuali-cuantitativa del producto. (Especificar el contenido de la sal o base utilizada). 8. Número de lote. 9. Fecha de expiración o vencimiento. 10. Nombre del fabricante (acondicionador o empacador cuando aplique). 11. País de origen del producto. 12. Número de Registro Sanitario. 13. Otras indicaciones del fabricante: 13.1. En el caso de las formas farmacéuticas en polvo liofilizado o polvo para solución inyectable, se deberá indicar el tipo y volumen de diluyente requerido, así como la estabilidad a temperatura ambiente y en refrigeración establecida por el fabricante. 13.2. Cuando se oferten formas farmacéuticas en aerosoles deberán rotular que es libre de Clorofluorocarbono (CFC). 13.3. Además el empaque deberá incluir: Condiciones de almacenamiento, precauciones, contraindicaciones y advertencias. 13.4. En caso de no poder colocarse toda la información en el empaque secundario se podrá especificar en el prospecto o inserto. La información de rotulado de los empaques deberá ser impresa o pirograbada directamente en el empaque primario y secundario, o haciendo uso de etiquetas firmemente adheridas que no sean desprendibles, no se aceptarán fotocopias de ningún tipo. La impresión deberá ser nítida, indeleble al manejo y legible a simple vista, no presentar borrones, raspados, manchas ni alteraciones de ningún tipo, toda la información provista deberá estar en idioma castellano. La Comisión Evaluación de Ofertas podrá considerar aceptar el etiquetado en idioma inglés cuando sea medicamento de una sola fuente, único oferente o único elegible entre las ofertas que cumplan la evaluación técnica. El etiquetado de los productos ofertados deberá cumplir con



el Reglamento Técnico Centroamericano (RTCA). 11.01.02:04. **“PRODUCTOS FARMACÉUTICOS. ETIQUETADO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA USO HUMANO**, en caso de discrepancia prevalecerá dicho Reglamento (RTCA). Para efectos de evaluación de ofertas, no será necesario que la muestra o el diseño (arte) del empaque primario y secundario rotule la leyenda “PROPIEDAD DEL HNM PROHIBIDA SU VENTA” o “PROPIEDAD DEL MINSAL PROHIBIDA SU VENTA”. **CARACTERÍSTICAS DEL MATERIAL DE EMPAQUE NECESARIO PARA LA EVALUACIÓN DE LOS PRODUCTOS.**

Empaque primario: a) Debe ser inerte y proteger al medicamento de los factores ambientales (luz, temperatura y humedad) hasta su fecha de vencimiento. b) El cierre del empaque primario debe garantizar su inviolabilidad (seguridad del cierre del empaque). c) Para aquellos medicamentos ofertados en frascos cuya presentación es tabletas o comprimidos, tabletas recubiertas, grageas y cápsulas, el contenido de estos no deberá ser mayor a 100 unidades por cada frasco. **d) Si se oferta en Bolsa de plástico (Para los productos estériles de gran volumen) el material de empaque debe cumplir con lo siguiente:** - Transparente e incoloro. - Con dos boquillas de salida: Una de las boquillas con tapón de látex perforable hermético mediante anillo o banda de material plástico y la otra boquilla sellada herméticamente y cubierta con un protector plástico removible que garantice la esterilidad del punto de aplicación de los equipos correspondientes para infusión intravenosa. **e) Si se oferta Frasco plástico (Productos estériles de gran volumen) el material de empaque debe cumplir con lo siguiente:** - Ser transparente, incoloro, atóxico, flexible manualmente y autocolapsible. - Con tapón de hule perforable, hermético, que no desprenda partículas. - Que indique dos puntos de entrada de diámetro estándar que permita la introducción del equipo de venoclisis y evite el derrame de la solución y el desprendimiento de los equipos. - Con tapa no removible que garantice la hermeticidad del envase. - En el extremo superior un sello fácilmente desprendible. Ambos envases con escala de volumen y con un dispositivo que garantice la colocación apropiada para su administración. **Empaque secundario:** a) Para los productos que su forma farmacéutica ofertada sean tabletas o comprimidos, tabletas recubiertas, grageas y cápsulas se aceptará:

1. Caja de cartón u otro material resistente que mantenga al empaque primario (blister o foil) fijo y protegido. No se aceptará empaque secundario tipo cartulina ni bolsa plástica.
2. En



ningún caso, se aceptará presentaciones que excedan las 1000 unidades (10 cientos) en el empaque secundario. 3. Para los medicamentos que requieren protección de la luz y se oferten en blíster transparente con protección a través del empaque secundario, este debe contener como máximo 60 unidades por caja. b) Para las formas farmacéuticas en ungüentos o soluciones oftálmicas cuya presentación es tubo o frasco gotero respectivamente, el empaque secundario debe ser ofertado en caja individual por cada empaque primario. c) Para las formas farmacéuticas polvo liofilizado, polvo para solución inyectable o soluciones inyectables cuya presentación es frasco vial o ampolla, si no son ofertadas en su empaque secundario individual, estas deberán presentarse en cajas de cartón u otro material resistente conteniendo no más de 100 unidades por caja, en ningún caso se aceptará empaque secundario tipo cartulina. d) Para las formas farmacéuticas polvo liofilizado, polvo para solución inyectable o soluciones inyectables que se oferten en frasco vial o ampolla y se solicite en especificación individual **“protección de la luz”** y se oferte envase primario transparente podrán aceptarse empaque secundario conteniendo no más de 25 unidades. **OTROS REQUISITOS GENERALES INDISPENSABLES. a) Evidencia visual de protección contra la luz en el empaque primario individual del producto ofertado.** Cuando no se tenga evidencia de tal protección (material de empaque transparente o cristalino), el oferente deberá presentar un documento extendido por el Laboratorio de Control de Calidad de la empresa fabricante del material de empaque que certifique que el empaque primario del producto ofertado cumple con ésta condición, dicho documento deberá presentarlo firmado. (No se aceptarán correos electrónicos sin firma y sello, ni documento extendido por el laboratorio fabricante del producto ofertado). **b) Estudio de estabilidad.** Si el producto ofertado tienen una vida útil menor de 2 años según el certificado de análisis, deberá presentar los respectivos Estudios de estabilidad en estantería (También conocida. como vida real) de acuerdo a los requisitos establecidos en el RTCA 11.01.04:10 “REGLAMENTO TÉCNICO CENTROAMERICANO PRODUCTOS FARMACEUTICOS. ESTUDIOS DE ESTABILIDAD DE MEDICAMENTOS PARA USO HUMANO” de acuerdo a los numerales 5 y 6 de dicho RTCA CONSULTAR LA PAGINA WEB DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS siendo la siguiente: http://www.medicamentos.gob.sv/tmp/archivos/RESOLUCIONES_MEDICAMENTOS/Anexo



%20 Resolucion%20N%C2%BA%20256-2010.pdf. Todos aquellos medicamentos ofertados que no son fabricados en la Región Centroamericana, deberán cumplir con la legislación del país de origen del producto para la realización de los estudios de estabilidad, detallando la normativa de referencia utilizada. Dichos estudios deberán ser firmados por el responsable del Laboratorio de Control de Calidad o del Departamento de Investigación y Desarrollo del laboratorio fabricante. Para la contratación de los medicamentos la contratista deberá cumplir con los aspectos indicados en “Requisitos para la presentación de la muestra” y “Características del material de empaque necesario para la evaluación de los productos”.

REQUISITOS PARA LA RECEPCION DE LOS PRODUCTOS CONTRATADOS. Los medicamentos contratados, además de cumplir con lo establecido en el numeral 3.2 y sus respectivos apartados deberán cumplir con los requisitos que se detallan a continuación: Aspectos relacionados con la realización de los análisis de control de calidad relativos a reposición de medicamentos, rechazos de calidad, muestras para análisis, aplicación de multas ante rechazos frecuentes que deben considerarse al momento de la ejecución de las entregas de los medicamentos, que tienen implicaciones administrativas por parte de los contratistas: 1. El Hospital exigirá todos los análisis de calidad a los productos que considere necesarios, reservándose el derecho de enviar a realizar análisis a otros laboratorios nacionales o extranjeros reconocidos, cuando los intereses así lo demanden, de acuerdo con el riesgo sanitario de los mismos. Los análisis requeridos serán realizados en el Laboratorio de Control de Calidad (LCC) del Ministerio de Salud (MINSAL). En caso de darse una tercera 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 y uno por parte del Contratista. El costo de todos los análisis practicados será cubierto por el Contratista, aun en los casos que se requiera de terceros para definir el resultado final del análisis. El Laboratorio de Control de Calidad (LCC), verificará la calidad de todos los medicamentos contratados, para lo cual el contratista deberá entregar en el almacén del Hospital las muestras solicitadas y reguladas en el **anexo No. 1A** al momento de realizar la entrega del producto contratado. Para la verificación de la calidad el LCC utilizará como referencia las farmacopeas USP, BP, FEUM, actualizadas. Si el producto no se encuentra en la bibliografía antes señalada, la Contratista deberá presentar la metodología de análisis



validada, correspondiente al producto contratado, especificando la referencia bibliográfica. Todo medicamento estéril una vez contratado, deberá presentar al momento del pago de análisis de Control de Calidad del lote del producto a entregar, la metodología de análisis y la dilución a la cual se efectuó la prueba de endotoxina. Todo medicamento no estéril una vez contratado deberá cumplir la prueba de recuento microbiano con las especificaciones siguientes: “No más de 100 microorganismos mesófilos aerobios y no más de 10 hongos y levaduras”. Una vez realizados los análisis el LCC emitirá el Informe de Control de Calidad de Medicamentos, cuyo resultado puede ser de Aceptación o de Rechazo. En el momento de la entrega del producto en el almacén y para efectos de la Inspección y Muestreo deberá entregar **CADA LOTE DEL PRODUCTO TERMINADO Y ACOMPAÑADO DEL CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL LABORATORIO FABRICANTE** en idioma castellano, debiendo contener como mínimo la siguiente información: a) Nombre y dirección del fabricante. b) Nombre genérico del medicamento. c) Concentración. d) Forma farmacéutica. e) Contenido. f) Especificar la sal o base utilizada. g) Número de lote. h) Fecha de fabricación. i) Fecha de expiración o vencimiento. 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. **2.** Cuando la Contratista se encuentre en disposición de entregar los productos contratados, deberá presentar al Laboratorio de Control de Calidad (LCC) lo siguiente: a) Formato de “Control de Pago de Análisis de Medicamentos y afines” con toda la información solicitada. b) Documento que describa la Metodología de Análisis utilizada por el Laboratorio fabricante para cada producto contratado. c) Materia prima con su Certificado de análisis respectivo, en las cantidades requeridas y etiquetada. **3.** Recibida la materia prima y la documentación mencionada en el literal anterior, el LCC revisará, firmará y sellará el documento Formato de “Control de Pago de Análisis de Medicamentos y afines” con el cual la Contratista se presentará a colectoría de la UFI MINSAL donde se le emitirá el Recibo de Ingreso por el pago de los aranceles correspondientes. (Se anexa tarifas aprobadas en Acuerdo No. 887, del 29 de Mayo de 2013 del Ministerio de Hacienda “Tarifas y Pago por Servicios”) (**Anexo N° 2A**). En caso de existir un rechazo por inconformidad encontrada en la recepción de la materia prima se deberá notificar. De conformidad a lo



establecido en el **(Anexo N°1A)** cuando el valor adjudicado de un medicamento no excede los 10 salarios mínimos urbanos, no se efectuara pago de análisis, pero si procede su inspección y retiro de muestra, al momento de la entrega para ser analizado por el Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL. 4. Luego de cancelados los aranceles correspondientes la Contratista deberá presentar a Almacén la documentación siguiente: a) Copia de recibo de ingreso de pago. b) Copia del contrato. c) Certificado de análisis del producto contratado correspondiente al lote o los lotes a inspeccionar, emitidos por el Laboratorio Fabricante. d) Transferencia de medicamento controlado emitido por la DNM (cuando aplique). e) Comprobante de Entrega de materia prima, Certificado de análisis de materia prima, Metodología de análisis de producto terminado al Laboratorio de Control de Calidad MINSAL. 5. El Hospital remitirá las muestras al Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL las muestras para que éste realice el control de calidad al producto terminado por cada lote de los medicamentos contratados en virtud de la presente Licitación, para que posteriormente se realicen los análisis de verificación de la calidad, extendiéndose el certificado de aceptación o rechazo por el Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL. El Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL se reserva el derecho de solicitar **una mayor cantidad materia prima o de muestras de producto terminado cuando lo considere técnicamente necesario**. Si se recibe notificación de algún rechazo del lote entregado, por resultado fuera de especificación por el Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL catalogado como NO APTO PARA EL CONSUMO HUMANO, según **(Anexo N°. 4A)** el Contratista, previa notificación del Hospital, estará obligado a superar la falla encontrada, entregando un lote diferente al rechazado que cumpla con lo requerido en un plazo no mayor de **(3) días calendario**, contados a partir de la referida notificación, deberá además entregar muestras del nuevo lote para ser remitidas nuevamente al Laboratorio de Control de Calidad. 7. Si el contratista presenta otro rechazo en otro lote del mismo producto, declarado por el Laboratorio de Control de Calidad del MINSAL como NO APTO PARA EL CONSUMO HUMANO, se procederá a caducar el renglón contratado; de acuerdo a lo estipulado en esta base de contratación y la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública y se procederá a hacer efectivas las garantías respectivas en proporción directa a lo incumplido, debiendo notificar de inmediato por parte de UACI-



Hospital a DIRTECS, para que proceda a informar a otras Instituciones Gubernamentales y Entidades Oficiales Autónomas que adquieren este tipo de medicamentos. 8. Si al momento de la recepción de los productos se presentara una “no conformidad” por defecto en el material de empaque y en la forma farmacéutica según formato “**CLASIFICACION Y DETERMINACION DE DEFECTOS EN EL MATERIAL DE EMPAQUE Y DE LAS FORMAS FARMACEUTICAS**”, (**Anexo No. 4A**). El Guardalmacén involucrado en coordinación con el Administrador de Contrato tomará muestra del producto con el defecto encontrado y coordinará con el Jefe del Laboratorio de Control de Calidad la cantidad de muestras a enviar, el cual emitirá el dictamen correspondiente. El Guardalmacén no hará efectiva la recepción del medicamento hasta que la Contratista supere la falla encontrada en el producto. 9. Será responsabilidad del 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 tres (3) días calendario, contados a partir de la referida notificación. En el caso que el defecto sea en la forma farmacéutica, el contratista deberá entregar un lote de medicamentos diferente al rechazado en un plazo no mayor de **cinco (5) días calendario**, contados a partir de la referida notificación, para lo cual el proveedor deberá entregar muestras del nuevo lote para ser remitidas nuevamente al Laboratorio de Control de Calidad. 10. Si una vez recibidos los productos se presentara una notificación de falla terapéutica o de reacción adversa, y se comprobara que se debe a falla de calidad del producto debida a causa imputable al fabricante que no se detectó en el momento del análisis inicial de la muestra, el guardalmacén involucrado en coordinación con el Administrador de Contrato, tomará muestras del producto con el defecto encontrado y coordinará con el Jefe del Laboratorio de Control de Calidad la cantidad de muestras a enviar, el cual emitirá el dictamen correspondiente una vez realizado el análisis de calidad; de ser éste un rechazo, se notificará al Contratista para que proceda a retirar del sitio de recepción el producto rechazado en un plazo no mayor de **2días 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 quince (**15) días calendario**, contados a partir de la referida notificación. **"PROCEDIMIENTO PARA LA NOTIFICACIÓN DE RECHAZOS DE**



MEDICAMENTOS". 11 Para todos los casos, antes mencionados si el contratista no sustituye el medicamento rechazado, o no supera la falla del producto en el plazo establecido, se procederá a caducar el renglón respectivo del contrato derivado de la presente Licitación, de acuerdo a lo estipulado en esta base de contratación y la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública (LACAP), y se harán efectivas las garantías respectivas en proporción directa. 12. Los oferentes que participan en éste proceso de Licitación se comprometen a reponer, en un plazo no mayor de **diez (10) 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 y los efectos pertinentes de la LACAP. Este plazo surtirá efecto a partir de la fecha de notificación por parte del Administrador de Contrato. **3.4 INDICACIONES PARA LA ENTREGA DE MEDICAMENTOS.** Para todos los medicamentos que resulten contratados, los Contratistas deberán cumplir de forma obligatoria con todos los requisitos detallados en los numerales 3.2, 3.3 y 3.4 y sus respectivos apartados, de lo contrario no serán recibidos los medicamentos: 1. Todos los medicamentos deberán ser recibidos en Almacén según lo establecido en los numerales 3.3 y 3.4 y sus respectivos apartados. 2. Los medicamentos deberán tener un vencimiento no menor a **15 meses** al momento de la recepción, tal como se establece en las presentes Bases de Licitación y el contrato respectivo. En caso que al momento de la recepción, el bien tenga un vencimiento menor al establecido en el contrato, el Contratista deberá presentar una carta compromiso ante Notario en la que se compromete a cambiar los productos que alcancen su fecha de vencimiento antes de su consumo en el Hospital; dicho cambio deberá realizarse a un máximo de **15 días calendarios** a partir de la fecha de notificación por parte del Administrador de Contrato y/o el almacén. 3. Para aquellos casos que el Contratista solicite entregar el medicamento con menor vencimiento al establecido, deberá de tomar en cuenta lo siguiente: a) Someterlo a autorización del Administrador del Contrato. b) En caso que el Administrador de Contrato acepte se entregue con menor vencimiento, la Contratista deberá entregar una declaración jurada ante notario, del compromiso de cambio inmediato del producto con menor vencimiento; asimismo, deberá entregar adicionalmente el 2% de producto que se recibirá con menor vencimiento, en concepto de penalización por incumplir aspectos técnicos. c) En



el caso que el medicamento entregado con menor vencimiento se llegara a vencer, el Administrador de Contrato hará uso de la declaración jurada, debiendo el contratista sustituir el medicamento vencido por otro que cumpla con los criterios establecidos en las presentes Bases de Licitación. d) En ningún caso se aceptará por la reposición del medicamento, vencimiento menor a 6 meses; asimismo, cuando la cantidad a entregar en concepto del 2% de producto adicional, sea una fracción del medicamento (ejemplo: media ampolla, media tableta, etc), dicha cantidad deberá ajustarse al entero próximo mayor. e) El trámite anterior no le exonera de incumplimiento en los plazos de entrega pactados en el contrato, durante el proceso de resolución de dicha petición. 4. Todo medicamento que resulte adjudicado y posteriormente contratado, al realizar la Inspección por Atributos y muestreo del lote o lotes a entregar llevará impresa la leyenda **“PROPIEDAD DEL MINSAL PROHIBIDA SU VENTA”** o **“PROPIEDAD DEL HNM PROHIBIDA SU VENTA”** en el empaque primario y/o secundario a excepción de los productos fabricados con tecnología de empaque secundario inviolable, y para los casos en que el empaque del medicamento ofertado sea en contenedores primarios pequeños tales como: ampollas, frasco vial en presentaciones menores de 5ml en cuyo caso no será necesario colocar la leyenda requerida en el empaque primario. Dicha leyenda se aceptará impresa, pirograbada o utilizando viñeta firmemente adheridas que no sean desprendibles, evitando no cubrir la información impresa en la etiqueta del producto y permitiendo la extracción de la dosis del producto fácilmente en el caso de los blister/foil. 5. La rotulación del empaque primario y secundario al realizar la inspección por atributos y muestreo y en la recepción en el lugar de entrega establecido, deberá contener la información establecida en los numerales 3.2. Y 3.3. y sus respectivos apartados. 6. El empaque terciario o colectivo deberá presentar la siguiente información: a) Nombre genérico del producto. b) Concentración. c) Forma farmacéutica. d) Contenido (especificando el número de unidades en el envase o empaque). e) Número de lote. f) Fecha de expiración o vencimiento. g) Laboratorio fabricante. h) Condiciones de manejo y almacenamiento i) Número de cajas e indicaciones para estibar; j) Las etiquetas deben ser impresas y en idioma castellano. 6, de requerir condiciones especiales para el almacenamiento del medicamento ofertado, éstas deberán especificarse en todos los empaques, en lugar visible y con la simbología respectiva. Contratado el producto no se



CONTRATO Nº 129/2021
LICITACIÓN PÚBLICA Nº14/2021
RESOLUCIÓN DE ADJUDICACIÓN Nº14/2021
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER.
"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"
FONDO GENERAL/PROPIOS

permitirá cambio alguno en estas condiciones. **CLAUSULA SEXTA: OBLIGACIONES DEL CONTRATISTA:** a) Proporcionar el suministro de acuerdo a las especificaciones, marcas y precios detallados en su oferta técnica y económica, y a lo descrito en la Cláusula Primera del Presente contrato; b) La contratista suministrara los bienes, tal como lo ofertó en su cuadro de oferta básico, detallado en la Licitación Pública Nº 14/2021 y respetando la forma y plazo como fue solicitado; c) los bienes entregados deberán estar en perfecto estado caso contrario, el hospital podrá solicitar el cambio de los mismos; d) El suministro deberá ser entregado en los plazos indicados en las bases de la Licitación Pública Nº14/2021 y de acuerdo a lo establecido en el presente contrato; pudiéndose pactar modificaciones en las entregas de conformidad a situaciones de caso fortuito o fuerza mayor; e) La contratista deberá respetar y por tanto cumplir, con todo lo ofertado de acuerdo a los requerimientos del HOSPITAL; f) La contratista y las personas que estén bajo sus órdenes no podrán revelar o proporcionar a personas naturales o jurídicas ajenas al objeto de este contrato, ninguna información que se obtenga en la ejecución del mismo que no estén autorizadas expresamente por EL HOSPITAL para tal efecto; g) Publicar por cualquier medio, la información que se obtuviera en la ejecución del contrato, sin previa autorización por escrito por parte del HOSPITAL. **CLAUSULA SEPTIMA: LUGAR, Y PLAZO DE ENTREGA DEL SUMINISTRO: INDICACIONES PARA LA ENTREGA DE MEDICAMENTOS:**

| NUMEROS DE RENGLONES | PLAZO ENTREGA |
|----------------------|--|
| Renglón 29 | 100%, 15 DIAS CALENDARIO DESPUES DE DISTRIBUIDO EL CONTRATO. |

El suministro de medicamentos, deberá ser entregada con su respectiva factura duplicado cliente y siete copias en el almacén del Hospital, previa cita vía telefónica con dos días de anticipación al número 2206-6227 con la Sra. Claudia Cabeza de 7:30 a.m. a 3:30 p.m. El proveedor al programar su cita deberá informarle al administrador del contrato. Los administradores de contrato verificarán el cumplimiento de las cláusulas contractuales, expresando su aprobación mediante la firma de Visto Bueno en el acta de recepción respectiva. Las facturas deberán enviarse previamente a la entrega del suministro de los medicamentos, a los siguientes correos electrónicos: yrivera@hnm.gob.sv y



smelendez@hnm.gob.sv. para su revisión. Cuando el contrato no esté legalizado y la Resolución de Adjudicación este en firme y para el HOSPITAL sea necesario el suministro, el adjudicatario deberá estar en la disposición de proporcionar el suministro de manera anticipada INMEDIATAMENTE después que el HOSPITAL a través de la UACI lo solicite por escrito. La fecha de recepción o entrega del suministro en el almacén del Hospital será detallado en la nota de remisión correspondiente, la cual deberá ser firmada y sellada por el Guardalmacén. Posteriormente el adjudicatario deberá presentar la correspondiente factura adjuntando la nota de remisión del suministro entregado. Los administradores de contrato verificarán que el suministro cumpla con las especificaciones técnicas contratadas. **REQUISITOS DEL PRODUCTO PARA SU RECEPCION.** Aquellos que por su volumen y peso deban estibarse en tarimas, se deberán entregar tarimas y el protector plástico que asegure estabilidad para su almacenaje. Empaques colectivos intactos de fábrica é inclusive la fracciones. Las fracciones en empaque que asegure su conservación debidamente etiquetado igual que el colectivo. **CLAUSULA ESPECIAL DE RESPONSABILIDAD.** Todo contratista que incumpla sus obligaciones contractuales y a raíz de lo cual provocara una situación de desabastecimiento en el Hospital, deberá explicar a través de una publicación en dos periódicos de mayor circulación nacional que es de su responsabilidad la falta de entrega del medicamento a los pacientes del Hospital Nacional a fin de desligar a la institución de los inconvenientes ocasionados a sus usuarios. Previo a la publicación deberá someter la aprobación del contenido de la misma a la UACI del Hospital. El contratista deberá realizar la publicación de la situación de desabastecimiento que ha provocado a más tardar cinco días hábiles posteriores a la fecha de notificación de la UACI. Si el contratista no cumpliera con dicha obligación dentro del plazo señalado, el Hospital, a través de la UACI y Relaciones Públicas estará en la facultad de efectuar las mencionadas publicaciones, cuyos costos serán cubiertos por el contratista quien se obligara a cancelar los costos de dicha publicación contra entrega de copias de las facturas respectivas o en su defecto se descontará de cualquier pago pendiente al contratista. La dimensión de la publicación será de un mínimo de 3"x4" de medida, en páginas centrales del periódico. (No en páginas amarillas). **CLAUSULA OCTAVA: FORMA, PLAZO Y TRÁMITE DE PAGO:** El Hospital a través de su Unidad Financiera Institucional, pagará a la Sociedad **GRUPO PAILL,**



S.A. DE C.V. (Gran Empresa) el monto del contrato en dólares de los Estados Unidos de América, en un plazo de **SESENTA DIAS POSTERIORES** a la recepción de la respectiva factura y acta de recepción y a la emisión del quedan correspondiente, previa presentación y aprobación de las garantías correspondientes; siempre y cuando no existan motivos de fuerza mayor para ejecutar el pago respectivo. Para enviar facturas o quedan al MINSAL, debemos contar con las fianzas revisadas y aprobadas por UACI y JURIDICO. La emisión del **QUEDAN SE EFECTUARÁ EN LA UNIDAD FINANCIERA INSTITUCIONAL DEL HOSPITAL**, con la presentación de la factura duplicado cliente y dos copias de la misma; las facturas deberán ser presentadas a más tardar **DOS DIAS HÁBILES** antes de finalizar el mes, por motivos de la retención del 1% del IVA. Las facturas deberán venir a nombre del **HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER, "DRA. MARIA ISABEL RODRIGUEZ"** y deberán expresar lo siguiente: **Licitación Pública N°14/2021. Resolución de Adjudicación N°14/2021. Contrato N°129/2021. Fondo General/Propios. Descripción del Suministro. Precio Unitario según contrato. Precio Total. Mes de Prestación del Servicio. N° de Compromiso Presupuestario. Retención del 1% IVA. RETENCIÓN:** En virtud que este Hospital, ha sido clasificado como agente de retención del Impuesto a la Transferencia de Bienes Muebles y a la Prestación de Servicios (IVA); se procederá a efectuar la correspondiente retención en concepto de anticipo de dicho impuesto, equivalente al 1% sobre el precio de los bienes a adquirir en las cantidades iguales o mayores a cien 00/100 dólares (\$100.00); según el artículo N°162, del Código Tributario. La contratista deberá reflejar en la factura el 1% de retención, calculado sobre el monto neto (valor sin IVA) de la factura emitida. Es de suma importancia que la factura este elaborada correctamente, sin errores, enmendaduras ni tachaduras con el fin de evitar atrasos en los procesos de recepción del suministro contratado y evitar así atrasos en los pagos. **PARA EFECTOS DEL PRIMER PAGO, LA UACI DEL HOSPITAL ENVIARA A LA UNIDAD FINANCIERA INSTITUCIONAL DEL HOSPITAL LAS GARANTÍAS ORIGINALES REVISADAS Y APROBADAS POR LA UACI Y LA UNIDAD JURIDICA. CLAUSULA NOVENA: FINANCIAMIENTO:** El Hospital hace constar que el importe del presente contrato, se hará con aplicación a las **cifrado presupuestarios 2021-3203-3-0203-21-1-54108 y 2021-3203-3-0202-21-2-54108**. Es entendido que si vencido el ejercicio fiscal y no se logra liquidar el



contrato con dichos cifrados presupuestarios, el hospital podrá incorporarle el que le corresponda al nuevo ejercicio fiscal vigente. El hospital pagara a la Contratista el valor de acuerdo al presupuesto de la institución, aplicados al gasto que se origine por el suministro, el cual está autorizado en el programa de ejecución presupuestaria (PEP) del presente año.

CLAUSULA DECIMA: GARANTIAS: La Contratista deberá rendir a satisfacción del Hospital, las siguientes garantías: a) Garantía de **CUMPLIMIENTO DE CONTRATO** por un valor de **CIENTO NOVENTA Y SEIS DOLARES CON OCHENTA CENTAVOS MONEDA DE LOS ESTADOS UNIDOS DE AMERICA (US \$196.80)** equivalente al veinte por ciento (20%) del valor total del suministro contratado, estará vigente a partir de la fecha de distribución del contrato hasta CIENTO VEINTE DIAS (120) posteriores a la finalización del plazo de entrega establecido en el contrato. En caso de incumplimiento del contrato, el Hospital hará efectiva esta Garantía, de acuerdo a los siguientes casos: • Incumplimiento del plazo contractual, injustificado. • Cuando el Contratista no cumpla con lo establecido en las Bases de Licitación y demás cláusulas contractuales. • En cualquier otro caso que exista incumplimiento por parte del Contratista. b) **GARANTÍA DE BUENA CALIDAD:** por un valor de **NOVENTA Y OCHO DOLARES CON CUARENTA CENTAVOS DE DÓLAR MONEDA DE LOS ESTADOS UNIDOS DE AMERICA (US \$98.40)** equivalente al por el **DIEZ POR CIENTO (10%)** del monto final del contrato, con el fin de que El Contratista garantice la buena calidad de los productos entregados, y estará vigente durante el plazo de **DOS AÑOS** contados a partir de la fecha en que el contrato señale para la entrega total del suministro, conforme al Anexo 4 de las Bases de Licitación. Esta Garantía se hará efectiva en los siguientes casos: • Cuando se detecten fallas, desperfectos o inferior calidad de lo suministrado. • Cualquier otro problema o situación que ocurra relacionada a la calidad de lo suministrado. Las Garantías deberán presentarse dentro de los **DIEZ (10) DÍAS CALENDARIO** siguientes a la fecha que el contratista ha recibido la copia firmada del contrato. Estas Garantías serán emitidas por Institución Bancaria, Compañía Aseguradora o Sociedad Afianzadora, debidamente autorizada por la Superintendencia del Sistema Financiero de El Salvador. LAS GARANTÍAS DEBERÁN EXTENDERSE A FAVOR DEL ESTADO Y GOBIERNO DE EL SALVADOR EN EL RAMO DE SALUD A NOMBRE DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER “Dra. María Isabel



Rodríguez", EN ORIGINAL Y CUATRO COPIAS Y **DEBERÁN SER PRESENTADAS EN LA UACI DEL HOSPITAL**; PARA SU POSTERIOR REVISIÓN POR PARTE DE LA UNIDAD JURÍDICA. **CLAUSULA DECIMA PRIMERA: ADMINISTRACION DEL CONTRATO.** El hospital delega en la Licenciada **EVELYN GUADALUPE DIAZ, JEFA DE FARMACIA EN FUNCIONES, SEGÚN ACUERDO Nº 14, emitido por la Dirección, a los diecinueve días del mes de enero del año dos mil veintiuno**, la función de administrar el presente contrato; quien deberá cumplir o dar cumplimiento al Art. 82 Bis de la **LEY DE ADQUISICIONES Y CONTRATACIONES DE LA ADMINISTRACIÓN PÚBLICA (LACAP), REGLAMENTO DE LA LEY DE ADQUISICIONES Y CONTRATACIONES DE LA ADMINISTRACIÓN PÚBLICA (RELACAP) Y MANUAL DE PROCEDIMIENTOS PARA EL CICLO DE GESTION DE ADQUISICIONES Y CONTRATACIONES DE LAS INSTITUCIONES DE LA ADMINISTRACION PUBLICA**, así como también deberá dar cumplimiento a las cláusulas establecidas en el presente contrato, debiendo informar a la Unidad de Adquisiciones y Contrataciones Institucional (**UACI**), de todos los sucesos y acontecimientos que se presentaren durante la ejecución del contrato. **Responsabilidades de la Administradora de Contrato**, de conformidad al Art. 82 Bis de la LACAP: **a)** Verificar el cumplimiento de las cláusulas contractuales; así como en los procesos de libre gestión, el cumplimiento de lo establecido en las órdenes de compra o contratos; **b)** Elaborar oportunamente los informes de avance de la ejecución 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 esté conformado por el conjunto de documentos necesarios que sustenten las acciones realizadas desde que se emite la orden de inicio hasta la recepción final; **e)** Elaborar y suscribir conjuntamente con la contratista, las actas de recepción total o parcial de las adquisiciones o contrataciones de obras, bienes y servicios, de conformidad a lo establecido en el Reglamento de esta Ley; **f)** Remitir a la UACI en un plazo máximo de tres días hábiles posteriores a la recepción de las obras, bienes y servicios, en cuyos contratos no existan incumplimientos, el acta respectiva;



a fin de que ésta proceda a devolver a la contratista las garantías correspondientes; **g)** Gestionar ante la UACI las órdenes de cambio o modificaciones a los contratos, una vez identificada tal necesidad; **h)** Gestionar los reclamos a la contratista relacionados con fallas o desperfectos en obras, bienes o servicios, durante el período de vigencia de las garantías de buena obra, buen servicio, funcionamiento o calidad de bienes, 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 ésta proceda a su devolución en un período no mayor de ocho días hábiles; **i)** Cualquier otra responsabilidad que establezca esta Ley, su Reglamento y el Contrato. **CLAUSULA DECIMA SEGUNDA: PLAZO DE RECLAMO:** a partir de la recepción formal del suministro, EL HOSPITAL, a través de la administradora de contrato, podrá efectuar los reclamos necesarios respecto de cualquier inconformidad sobre lo contratado, mientras dure la garantía de cumplimiento de contrato según el artículo noventa y nueve de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones Institucional. Cuando se comprueben defectos en la entrega, El CONTRATISTA deberá reponer o cumplir a satisfacción del hospital dentro del plazo establecido en la cláusula quinta del presente contrato. **CLAUSULA DECIMA TERCERA: MULTAS POR ATRASO.** En caso de mora en el cumplimiento de las obligaciones emanadas del presente contrato por parte del CONTRATISTA, se aplicarán las multas establecidas en el artículo 85 de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública, Las que serán tramitadas conforme a lo establece el Art. 160 de la LACAP. EL CONTRATISTA expresamente se somete a las sanciones que emanen de la Ley o del presente Contrato, las que serán impuestas por EL HOSPITAL, a cuya competencia se somete a efectos de la imposición. EL CONTRATISTA autoriza al hospital a deducir o compensar cualquier cantidad que se le adeude de parte del hospital la suma a que ascienda la multa. El hospital podrá hacerla efectiva a través de la Garantía de Cumplimiento de Contrato o exigir del contratista su pago directo. El pago de la multa no exime al contratista de las obligaciones que se establecen en este contrato. **CLAUSULA DECIMA CUARTA: PRORROGA DE PLAZO DE ENTREGA.** Si EL CONTRATISTA se atrasare en el plazo de entrega del suministro, por causas de fuerza mayor o caso fortuito debidamente justificado y documentado, el hospital podrá prorrogar el plazo de entrega. La solicitud de prórroga antes mencionada deberá ser presentada por EL



CONTRATISTA dentro de la vigencia del plazo contractual. EL CONTRATISTA dará aviso por escrito al hospital dentro de los **CINCO DÍAS HÁBILES** siguientes a la fecha en que ocurra la causa que origina el atraso. En caso de no hacerse tal notificación en el plazo establecido, esta omisión será razón suficiente para que el HOSPITAL deniegue la prórroga del plazo contractual. La prórroga del plazo contractual de entrega será establecida y formalizada a través de una acta modificativa del contrato autorizada por el titular del HOSPITAL que aceptará EL CONTRATISTA y no le dará derecho a compensación económica. Las prórrogas de plazo no se darán por atrasos causados por negligencia de EL CONTRATISTA al solicitar pedidos para equipo o materiales 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 suministrante. Las prórrogas deberán cumplir a demás lo que establecen los Art. 86 de la LACAP y 76 RELACAP. **CLAUSULA DECIMA QUINTA: PRORROGA DEL CONTRATO** El Hospital podrá acordar por una sola vez la prórroga del o los contratos de conformidad al artículo **83 de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública (LACAP)**, por un período menor o igual al inicialmente contratado, siempre que las condiciones del contrato se mantengan favorables al Hospital y que no hubiese una mejor opción. Este acuerdo deberá ser debidamente razonado y aceptado por el contratista. **CLAUSULA DECIMA SEXTA: MODIFICACIONES.** Si en la ejecución del presente contrato hubiere necesidad de introducir modificaciones al mismo, estas no podrán llevarse a cabo sin la autorización legal del TITULAR del hospital y deberá formalizarse a través de Resoluciones Modificativas que amerite el caso, las cuales serán suscritas por el Titular del hospital y el Contratista. No se podrán modificar los contratos si se encuentra en alguna de las prohibiciones establecidas en el art. 83-B LACAP. **CLAUSULA DECIMA SEPTIMA: CESION.** Queda expresamente prohibido al contratista traspasar o ceder a cualquier título, los derechos y obligaciones que emanan del presente contrato. La transgresión de esta disposición, dará lugar a la caducidad del contrato, procediéndose además a gestionar el pago de la Garantía de Cumplimiento de contrato. **CLAUSULA DECIMA OCTAVA: INTERPRETACION DEL CONTRATO.** De conformidad al artículo 84 incisos 1º y 2º de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública, la institución contratante se reserva la facultad de interpretar el presente contrato, de



conformidad con la Constitución de la República, la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública, demás legislación aplicable y los Principios Generales del Derecho Administrativo y de la forma que más convenga al interés público que se pretende satisfacer de forma directa o indirecta con la prestación objeto del presente instrumento, pudiendo en tal caso girar instrucciones por escrito que al respecto considere convenientes. EL CONTRATISTA expresamente acepta tal disposición y se obliga a dar estricto cumplimiento a las instrucciones que al respecto dicte la institución contratante las cuales le serán comunicadas por medio del Titular del hospital. **CLAUSULA DECIMA NOVENA: SOLUCION DE CONFLICTOS.** Toda duda o discrepancia que surja con motivo de la interpretación o ejecución del contrato, las partes las resolverán de manera amigable o sea por arreglo directo y de acuerdo a lo dispuesto en los Artículos 163 y 164 de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública. 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. **CLAUSULA VIGESIMA: CESACION, EXTINCIÓN, CADUCIDAD Y REVOCACIÓN DEL CONTRATO.** Cuando se presentaren las situaciones establecidas en los artículos del 92 al 100 de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública, se procederá en lo pertinente a dar por terminado el contrato, conforme al proceso establecido en el Artículo 64 del Reglamento de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública. En estos casos EL HOSPITAL hará efectiva la Garantía que tuviere en su poder. Además de las causas anteriores El Hospital podrá dar por terminado el contrato sin responsabilidad alguna de su parte cuando ocurra cualquier de las situaciones siguientes: a) La mora injustificada de la CONTRATISTA en el cumplimiento de los plazos de ejecución del Servicio o de las condiciones pactadas para el mismo; b) Cuando la CONTRATISTA entregue el suministro de servicio en inferior calidad a lo ofertado o no cumpla con las condiciones pactadas en el contrato; c) Por mutuo acuerdo entre ambas partes o vencimiento en el plazo del mismo. d) Cuando la CONTRATISTA no reponga los servicios reclamados por la Institución, según la Cláusula de reclamos. **CLAUSULA VIGESIMA PRIMERA: RESPONSABILIDAD SOCIAL PARA LA PREVENCIÓN Y ERRADICACIÓN DEL TRABAJO INFANTIL:** Si durante la ejecución del contrato se comprobare por la Dirección



General de Inspección de Trabajo del Ministerio de Trabajo y Previsión Social, incumplimiento por parte del Contratista a la normativa que prohíbe el trabajo infantil y de protección de la persona adolescente trabajadora, se deberá tramitar el procedimiento sancionatorio que dispone el art. 160 de la LACAP para determinar el cometimiento o no durante la ejecución del contrato de la conducta tipificada como causal de inhabilitación en el art. 158 Romano V Literal b) de la LACAP relativa a la invocación de hechos falsos para obtener la adjudicación de la contratación. Se entenderá por comprobado el incumplimiento a la normativa por parte de la Dirección General de Inspección de Trabajo, si durante el trámite de reinspección se determina que hubo subsanación por haber cometido una infracción, o por el contrario si se remitiere a procedimiento sancionatorio, y en este último caso deberá finalizar el procedimiento para conocer la resolución final. **CLAUSULA VIGESIMA SEGUNDA: VIGENCIA.** El presente contrato entrará en vigencia a partir de la fecha de distribución del mismo a la CONTRATISTA y permanecerá vigente hasta la fecha en que el producto sea recibido en su totalidad y a entera satisfacción del Hospital, sin que ello supere el año fiscal. **CLAUSULA VIGESIMA TERCERA: JURISDICCION.** 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. La contratista acepta al depositario de sus bienes que propusiere el hospital a quien lo exime de rendir Garantías y cuentas, comprometiéndose a pagar los gastos ocasionados, inclusive los personales, aunque no hubiere condenación en costas. **CLAUSULA VIGESIMA CUARTA: 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 Hospital en **Calle Francisco Menéndez y 25 AV. Sur, Barrio Santa Anita, San Salvador** y El Contratista en **8ª. Avenida Sur y 10ª. Calle Oriente, #470, San Salvador**. Así nos expresamos los comparecientes quienes enterados y consientes de los términos y efectos legales del presente contrato, por convenir a los intereses de nuestros representados ratificamos su contenido en fe de lo anterior firmamos en la ciudad de San Salvador, a Los cinco días del mes julio de dos mil veintiuno.



MINISTERIO
DE SALUD

Hospital Nacional De La Mujer
"Dra. Maria Isabel Rodríguez"
Unidad Jurídica



CONTRATO N° 129/2021
LICITACIÓN PÚBLICA N°14/2021
RESOLUCIÓN DE ADJUDICACIÓN N°14/2021
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER.
"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"
FONDO GENERAL/PROPIOS


DR. RENE MAURICIO AREVALO MATA
DIRECTOR HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER
"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"


DOUGLAS CALDERON HERRERA
GRUPO PAILL, S.A DE C.V.



En la ciudad de San Salvador, a las trece horas del día cinco de julio del año dos mil veintiuno.- Ante Mí, **JORGE ALBERTO MORAN FUNES**,

, comparecen los señores, **RENE MAURICIO**

AREVALO MATA,

; que en lo sucesivo del presente instrumento se denomina "**EL HOSPITAL**", actuando en nombre y representación en su calidad de Director y Titular del **HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER "DRA. MARIA ISABEL RODRIGUEZ"**, en nombre del Estado de El Salvador, en el Ramo de Salud con Número de Identificación Tributaria Cero seiscientos catorce-trecientos diez mil doscientos veintidós-cero cero uno-dos, calidad que comprueba **por**

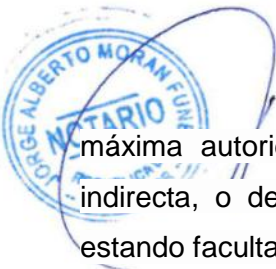


medio de: a) **Nombramiento en Propiedad, según Acuerdo número OCHOCIENTOS CUARENTA Y OCHO**, en el cual El Órgano Ejecutivo en el Ramo de Salud, y de conformidad con el Decreto Legislativo Numero DOSCIENTOS DIECINUEVE, publicado en el Diario Oficial Numero DOSCIENTOS CUARENTA, Tomo Numero CUATROCIENTOS VEINTIUNO, de fecha veintiuno de diciembre de dos mil dieciocho, con fundamento en el artículo dos de la Ley de Salarios para el ejercicio dos mil diecinueve, en la cual se **ACORDO**: Nombrar al compareciente en propiedad a partir del **uno de septiembre de dos mil diecinueve**, en el cargo de **Director Médico Hospital Especializado en el Hospital Nacional de la Mujer, “Doctora María Isabel Rodríguez”**, firmado por la señora Ministra de Salud. Doctora Ana Del Carmen Orellana Bendek, con Fundamento en el artículo seis del Reglamento General de Hospitales del Ministerio de Salud, publicado en el Diario Oficial Número Cuarenta y cinco, Tomo Número Cuatrocientos catorce, el día seis de marzo del dos mil diecisiete, en el que expresa que cada Hospital Nacional tiene carácter de persona jurídica, su representante legal es el Director y está facultado para representar judicial y extrajudicialmente al Hospital; b) De conformidad a lo establecido en el artículo seis del Reglamento General de Hospitales del Ministerio de Salud, el cual expresa que cada Hospital Nacional tiene carácter de persona jurídica, su representante legal es el Director y está facultado para representarlo judicial y extrajudicialmente; normativa publicada en el Diario Oficial Número cuarenta y cinco, Tomo Número Cuatrocientos catorce, del día seis de Marzo del dos mil diecisiete. c) Acuerdo Número CERO CERO UNO, de la Reorganización del Personal del Hospital Nacional de la Mujer, “Dra. María Isabel Rodríguez”, emitido a los cuatro días del mes de enero de dos mil veintiuno, con fundamento en los Decretos Legislativos OCHOCIENTOS CINCO Y OCHOCIENTOS SEIS de la Ley del Presupuesto General y Ley de Salarios correspondientes al Ejercicio Fiscal dos mil veintiuno, publicado en el Diario Oficial Número DOSCIENTOS CINCUENTA Y SIETE, TOMO NUMERO CUATROCIENTOS VEINTINUEVE de fecha treinta de diciembre de dos mil veinte. d) Artículos diecisiete y dieciocho de la Ley de Adquisiciones y Contrataciones de la Administración Pública (LACAP), en los cuales se establece que los Titulares de cada institución son los ejecutores de las contrataciones, competentes para la Adjudicación de los contratos y para la aprobación de las bases de licitación o Concurso, quienes son la



MINISTERIO
DE SALUD

Hospital Nacional De La Mujer
“Dra. Maria Isabel Rodríguez”
Unidad Jurídica



CONTRATO N° 129/2021
LICITACIÓN PÚBLICA N°14/2021
RESOLUCIÓN DE ADJUDICACIÓN N°14/2021
OTORGAMIENTO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER.
"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"
FONDO GENERAL/PROPIOS

máxima autoridad, independientemente de cuál sea el origen de su elección Directa, indirecta, o designación, a quienes así mismo se les atribuye la Representación legal, estando facultados para comparecer a otorgar y firmar contratos como el presente, que en lo sucesivo del presente Instrumento se denominará **“EL HOSPITAL”**; y por otra parte **DOUGLAS CALDERON HERRERA,**

; que en lo sucesivo del presente instrumento se denominará el **“CONTRATISTA”** actuando en su calidad de Apoderado Especial de la Sociedad **“GRUPO PAILL, SOCIEDAD ANONIMA DE CAPITAL VARIABLE”**, que puede abreviarse **GRUPO PAILL, S.A. DE C.V.**, del domicilio de San Salvador, Departamento de San Salvador, de nacionalidad Salvadoreña, de plazo indefinido, con Número de Identificación Tributaria **cero seis uno cuatro-uno cinco uno dos cero cero-uno cero cinco-cuatro**; existencia y personería que doy fe de ser legítima y suficiente por tener a la vista: **a)** Testimonio de Escritura Pública de Constitución de la Sociedad, otorgada en la ciudad de San Salvador, a las diecisiete horas del día cinco de diciembre del año dos mil, ante los oficios notariales del Licenciado Ricardo Batista Mena, inscrita en el Registro de Comercio al número **SESENTA Y TRES**, del Libro **UN MIL QUINIENTOS OCHENTA Y DOS** del Registro de Sociedades, el día quince de diciembre del año dos mil, de la que consta que el nombre de la Sociedad es como se ha dicho, que su naturaleza, denominación y domicilio son los expresados, que la Representación Legal de la Sociedad, y el uso de la firma social le corresponde al Director Presidente, quien durara en sus funciones por un periodo de cinco años, y dentro de su facultades está la de otorgar actos como el presente y otorgar poderes. **b)** Testimonio de Escritura Pública de Modificación al Pacto Social, otorgada en esta ciudad a las once horas del día quince de enero de dos mil trece, ante los oficios notariales de la Licenciada Suzanne Julieta Berrios de Tablas, Inscrita en el Registro de Comercio, departamento de Documentos Mercantiles, al Número **VEINTICINCO** del Libro **TRES MIL SESENTA Y UNO**, del Registro de Sociedades. **c)** Credencial de Elección de Junta Directiva de la Sociedad Inscrita al número **QUINCE**, del Libro **CUATRO MIL DOSCIENTOS SESENTA**, del **Registro**



de Sociedades, el día nueve de octubre de dos mil veinte, de la cual consta la certificación emitida por la Secretaria de la Junta General Ordinaria de Accionistas, celebrada en la ciudad de San Salvador, a las trece horas del día veintiocho de septiembre de dos mil veinte, para un período de cinco años en la cual se eligió al señor Héctor Eugenio Escobar Contreras. **d)** Poder Especial, otorgado a su favor por el señor Héctor Eugenio Escobar Contreras, quien actuó en su calidad de Director Presidente de la Junta Directiva y en su calidad de Representante Legal del "GRUPO PAILL, SOCIEDAD ANONIMA DE CAPITAL VARIABLE", ante los oficios de la Notaria Eliana Lisseth Mena Ramos, en esta ciudad, a las siete horas con treinta minutos del día veintiuno de octubre del año dos mil veinte, inscrito en el Registro de Comercio, departamento de Documentos Mercantiles al Número TREINTA Y DOS del Libro DOS MIL DOCE del Registro de Otros Contratos Mercantiles, el día veintidós de octubre de dos mil veinte; en el cual el Notario autorizante dio fe de la existencia legal de la Sociedad y de la personería con que actúa el Representante Legal de la misma, por el cual está facultado para otorgar actos como el presente; y en los caracteres antes expresados **ME DICEN:** Que reconocen como suyas las firmas que calzan al pie del anterior documento, por medio del cual los comparecientes han celebrado el **CONTRATO NÚMERO CIENTO VEINTINUEVE/ DOS MIL VEINTIUNO**, que ampara el "**SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS, PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER, "DRA. MARIA ISABEL RODRIGUEZ". FONDO GENERAL/PROPIOS**"; derivado de la Licitación Pública Número **CATORCE/ DOS MIL VEINTIUNO**, Resolución de Adjudicación Número **CATORCE/DOS MIL VEINTIUNO**; el cual dentro de sus cláusulas se establece: Que será por un monto de: **NOVECIENTOS OCHENTA Y CUATRO DOLARES EXACTOS DE LOS ESTADOS UNIDOS DE AMERICA (US\$984.00)** y que contiene además otras cláusulas que los comparecientes en este acto reconocen como obligaciones suyas, esta escrito en papel simple, fechado y firmado en esta Ciudad, este mismo día.-Yo, el Notario hago constar que también he tenido a la vista los documentos que acreditan que el Contratista no tiene impedimentos, incapacidades o inhabilidades para ofertar o contratar. Yo, el Notario DOY FE que las firmas que calzan en el anterior documento son **AUTENTICAS** por haber sido puestas en mi presencia de su puño y letra por las comparecientes, a quienes les expliqué los efectos legales de la presente acta notarial que



MINISTERIO
DE SALUD

Hospital Nacional De La Mujer
"Dra. Maria Isabel Rodriguez"
Unidad Jurídica



CONTRATO Nº 129/2021
LICITACIÓN PÚBLICA Nº14/2021
RESOLUCIÓN DE ADJUDICACIÓN Nº14/2021
"SUMINISTRO DE MEDICAMENTOS PUESTOS EN EL ALMACÉN DEL HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER.
"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"
FONDO GENERAL/PROPIOS

consta de **tres** hojas útiles y leído que le fue por mi todo lo escrito íntegramente y en un solo acto sin interrupción ratifican su contenido y firmamos.- **DOY FE.**-


DR. RENE MAURICIO ARÉVALO MATA
DIRECTOR HOSPITAL NACIONAL DE LA MUJER
"DRA. MARÍA ISABEL RODRÍGUEZ"


DOUGLAS CALDERON HERRERA
GRUPO PAILL, S.A DE C.V.


NOTARIO