



Anexo técnico¹ para la adquisición de bienes terapéuticos de los grupos 010 (Medicamentos), 030 (Fórmulas) y 040 (Estupefacientes y psicotrópicos), conforme a las descripciones contenidas en el Compendio Nacional de Insumos para la Salud. para la MEGAFARMACIA.

1.- Objeto de la contratación.

Servicios de Salud para el Instituto Mexicano del Seguro Social para el Bienestar, requiere la adquisición de bienes terapéuticos de los grupos 010 (Medicamentos), 030 (Fórmulas) y 040 (Estupefacientes y psicotrópicos), conforme a las descripciones contenidas en el Compendio Nacional de Insumos para la Salud. para la MEGAFARMACIA.

2.- Vigencia del contrato.

La vigencia de los contratos que se deriven del procedimiento de contratación será a partir del día hábil siguiente a la notificación de la adjudicación y hasta el 31 de diciembre de 2024.

3.- Descripción amplia y detallada de los bienes a adquirir.

Los bienes objeto de la presente contratación se encuentran detallados en el Anexo 1. Requerimiento.

4.- Proceso de entrega de bienes

La entrega de los bienes se realizará de forma directa a la Megafarmacia ubicada en Carretera Jorobas-Tula Kilómetro 5.5 Huehuetoca, Estado de México, México

5.- Los formatos anexos, mediante los cuales se realizará la entrega-recepción, seguimiento, validación y aquellas funciones que se consideren necesarias para la correcta administración de la entrega de bienes.

Los formatos que se detallan a continuación se proporcionan para que el licitante esté en posibilidad de llevar a cabo la entrega directa de los bienes. No será necesario formalizar un acta de entrega-recepción, bastará con el sello de conformidad que otorgue el almacén de recibo.

6.- Pruebas

Para el presente procedimiento no se solicitan muestras para la realización de pruebas.

¹ El Anexo Técnico se elabora en cumplimiento a lo señalado en el numeral 4.21.3. de las Políticas, Bases y Lineamientos en Materia de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios de Servicios de Salud del Instituto Mexicano del Seguro Social para el Bienestar (IMSS-BIENESTAR)





7. Normas: Oficial Mexicana, Estándar (antes mexicana), Internacional, de Referencia o Especificación Técnica, que resulte aplicable a los bienes o servicios requeridos.

Con fundamento en lo dispuesto en el artículo 31 del Reglamento de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público, así como, de conformidad con lo establecido en el artículo 60, fracción III de la Ley de Infraestructura de la Calidad, los licitantes deberán garantizar que en el proceso de fabricación, almacenamiento y distribución de los bienes en que se presenta propuesta técnica.

Como parte de la propuesta técnica, los licitantes deberán presentar escrito en el que señalen que cumplen con las siguientes disposiciones, en los artículos y apartados que resultan aplicables:

- Ley General de Salud.
- Reglamento de la Ley General de Salud en materia de prestación de servicios y atención Médica.
- Reglamento de Insumos para la Salud.
- Ley Federal de Infraestructura de Calidad.
- Reglamento de Control Sanitario de Productos y Servicios.
- Compendio Nacional de Insumos para la Salud, vigente.
- Ley Federal para el Control de Precursores Químicos, Productos, Químicos Esenciales y Máquinas para Elaborar Cápsulas, Tabletas y/o Comprimidos.
- Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos (FEUM).

Así como de las siguientes Normas Oficiales Mexicanas para claves del grupo 010 y 040 comprendidas en la categoría de medicamentos del Compendio Nacional de Insumos para la Salud:

Norma	Descripción
NOM-072-SSA1-2012	Etiquetado de medicamentos y de remedios herbolarios
NOM-177-SSA1-2013	Establece las pruebas y procedimientos para demostrar que un medicamento es intercambiable. Requisitos a que deben sujetarse los terceros autorizados que realicen las pruebas de intercambiabilidad. Requisitos a que deben sujetarse los estudios de biocomparabilidad. Requisitos a que deben sujetarse los terceros autorizados, centros de investigación o, instituciones hospitalarias que realicen las pruebas de biocomparabilidad
NOM-257-SSA1-2014	En materia de medicamentos biotecnológicos
NOM-059-SSA1-2015	Buenas prácticas de fabricación de Medicamentos
NOM-073-SSA1-2015	Estabilidad de fármacos y medicamentos, así como de remedios Herbolarios
NOM-164-SSA1-2015	Buenas prácticas de fabricación de fármacos
NOM-220-SSA1-2016	Instalación y operación de la farmacovigilancia
NOM-144-SEMARNAT-2017	Que establece las medidas fitosanitarias y los requisitos de la marca reconocidas internacionalmente para el embalaje de madera que se utiliza en el comercio internacional de bienes y mercancías.
Suplemento para Establecimientos dedicados a la venta y suministro de medicamentos y demás insumos para la salud.	





Y las siguientes Normas Oficiales Mexicanas para claves del grupo 030 comprendidas en la categoría de Nutriología del Compendio Nacional de Insumos para la Salud:

Norma	Descripción
NOM-131-SSA1-2012	Productos y servicios. Fórmulas para lactantes, de continuación y para necesidades especiales de nutrición. Alimentos y bebidas no alcohólicas para lactantes y niños de corta edad. Disposiciones y especificaciones sanitarias y nutrimentales. Etiquetado y métodos de prueba.
NOM-243-SSA1-2010	Productos y servicios. Leche, fórmula láctea, producto lácteo combinado y derivados lácteos. Disposiciones y especificaciones sanitarias. Métodos de prueba.
NOM-251-SSA1-2009	Prácticas de higiene para el proceso de alimentos, bebidas o suplementos alimenticios.

✓

✓



ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
1	010.000.1516.00	ESTRADIOL DROSPIRENONA. COMPRIMIDO CADA COMPRIMIDO CONTIENE: ESTRADIOL HEMIHDRATADO EQUIVALENTE A 1 MG DE ESTRADIOL DROSPIRENONA 2 MG ENVASE CON 28 COMPRIMIDOS.	1
2	010.000.1754.00	Clorambucilo. Tableta. Cada tableta contiene: Clorambucilo 2 mg Envase con 25 Tabletas.	1
3	010.000.1755.00	BUSULFAN. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: BUSULFAN 2 MG ENVASE CON 25 TABLETAS.	1
4	010.000.2040.00	Prazicuantel. Tableta Cada Tableta contiene: Prazicuantel 600 mg Envase con 25 Tabletas.	1
5	010.000.2123.00	MUPIROCINA. UNGÜENTO CADA 100 GRAMOS CONTIENE: MUPIROCINA 2 G ENVASE CON 15 G.	1
6	010.000.2126.00	Aciclovir. Comprimido o Tableta Cada Comprimido o Tableta contiene: Aciclovir 400 mg Envase con 35 Comprimidos o Tabletas.	1
7	010.000.2131.00	CEFACLOR. CÁPSULA CADA CÁPSULA CONTIENE: CEFACLOR MONOHIDRATADO EQUIVALENTE A 250 MG DE CEFACLOR. ENVASE CON 15 CÁPSULAS.	1
8	010.000.2176.00	Dexametasona. Solucion oftálmica. Cada 100 ml contienen: Fosfato de dexametasona 0.1 g Envase con frasco gotero con 5 ml.	1
9	010.000.2187.00	Ipratropio. Solucion Cada 100 ml contienen: Bromuro de ipratropio monohidratado equivalente a 25 mg de bromuro de ipratropio. Envase con frasco ampula con 20 ml.	1
10	010.000.2198.00	OXIMETAZOLINA. SOLUCION NASAL CADA 100 ML CONTIENE: CLORHIDRATO DE OXIMETAZOLINA 50 MG ENVASE CON GOTERO INTEGRAL CON 20 ML.	1
11	010.000.2199.00	Oximetazolina. Solucion Nasal Cada 100 ml contienen Clorhidrato de oximetazolina 25 mg Envase con gotero integral con 20 ml.	1
12	010.000.2204.00	DEFERASIROX. COMPRIMIDO. CADA COMPRIMIDO CONTIENE: DEFERASIROX 125 MG ENVASE CON 28 COMPRIMIDOS	1
13	010.000.2248.00	CINITAPRIDA. GRANULADO CADA SOBRE CONTIENE: BITARTRATO DE CINITAPRIDA EQUIVALENTE A 1 MG DE CINITAPRIDA. ENVASE CON 30 SOBRES.	1
14	010.000.2405.00	Etambutol. Tableta Cada Tabletas contiene: Clorhidrato de etambutol 400 mg Envase con 50 Tabletas.	1
15	010.000.2410.00	Rifampicina. Suspensión Oral Cada 5 ml contienen: Rifampicina 100 mg Envase con 120 ml y dosificador.	1
16	010.000.2482.00	Prednisolona. Solucion Oral Cada 100 ml contienen: Fosfato sódico de prednisolona equivalente a 100 mg de prednisolona. Envase con frasco de 100 ml y vaso graduado de 20 ml.	1
17	010.000.2501.00	ENALAPRIL. CAPSULA O TABLETA CADA CAPSULA O TABLETA CONTIENE: MALEATO DE ENALAPRIL 10 MG. ENVASE CON 30 CAPSULAS O TABLETAS.	1

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
18	010.000.2504.0	Ketoprofeno. C◊psula Cada C◊psula contiene: Ketoprofeno 100 mg Envase con 15 C◊psulas.	1
19	010.000.2519.00	Nitazoxanida. Tableta Cada Tableta contiene: Nitazoxanida 200 mg Envase con 6 Tabletas.	1
20	010.000.2616.00	LEVETIRACETAM. SOLUCION ORAL CADA 100 ML CONTIENEN: LEVETIRACETAM 10 G ENVASE CON 300 ML (100 MG/ML)	5
21	010.000.2620.0	Ácido valproico. Cápsula Cada Cápsula contiene: Ácido valproico 250 mg Envase con 60 Cápsulas.	1
22	010.000.2630.0	Valproato semis◊dico. Tableta de liberacion prolongada. Cada tableta de liberacion prolongada contiene: Valproato semis◊dico equivalente a 500 mg de ◊cido valproico Envase con 30 Tabletas de Liberacion Prolongada.	1
23	010.000.2641.01	ROTIGOTINA. PARCHE CADA PARCHE CONTIENE: ROTIGOTINA 9 MG/20 CM2 ENVASE CON 28 SOBRES CON UNA LIBERACION DE 4 MG/24 H.	1
24	010.000.4023.0	ROSUVASTATINA. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: ROSUVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A 10 MG DE ROSUVASTATINA ENVASE CON 30 TABLETAS.	1
25	010.000.4120.0	Isosorbida mononitrato de. Tableta Cada Tableta contiene: 5-mononitrato de isosorbida 20 mg Envase con 20 Tabletas.	1
26	010.000.4161.00	ACIDO ALENDRONICO. TABLETA O COMPRIMIDO CADA TABLETA O COMPRIMIDO CONTIENE ALENDRONATO DE SODIO EQUIVALENTE A 10 MG DE ACIDO ALENDRONICO. ENVASE CON 30 TABLETAS O COMPRIMIDOS.	3
27	010.000.4207.0	Progesterona. Gel Cada aplicador contiene: Progesterona 90 mg Envase con 6 Aplicadores.	1
28	010.000.4271.00	LAMIVUDINA. SOLUCION CADA 100 ML CONTIENEN: LAMIVUDINA 1 G ENVASE CON 240 ML Y DOSIFICADOR.	1
29	010.000.4273.0	ABACAVIR. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: SULFATO DE ABACAVIR EQUIVALENTE A 300 MG DE ABACAVIR. ENVASE CON 60 TABLETAS.	1
30	010.000.4367.0	ELETRIPTAN. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: BROMHIDRATO DE ELETRIPTAN EQUIVALENTE A 80 MG DE ELETRIPTAN ENVASE CON DOS TABLETAS.	1
31	010.000.4379.0	RIVASTIGMINA. PARCHE CADA PARCHE DE 5 CM2 CONTIENE: TARTRATO DE RIVASTIGMINA EQUIVALENTE A 9 MG DE RIVASTIGMINA ENVASE CON 30 PARCHES. CADA PARCHE LIBERA 4.6 MG/24 HORAS.	1
32	010.000.4380.0	RIVASTIGMINA. PARCHE CADA PARCHE DE 10 CM2 CONTIENE: TARTRATO DE RIVASTIGMINA EQUIVALENTE A 18 MG DE RIVASTIGMINA ENVASE CON 30 PARCHES. CADA PARCHE LIBERA 9.5 MG/24 HORAS.	1

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
33	010.000.4416.0	CICLOSPORINA. SOLUCION OFTALMICA CADA ML CONTIENE: CICLOSPORINA A 1.0 MG ENVASE CON FRASCO GOTERO CON 5 ML.	1
34	010.000.4485.0	DULOXETINA. CAPSULA DE LIBERACION RETARDADA. CADA CAPSULA DE LIBERACION RETARDADA CONTIENE: CLORHIDRATO DE DULOXETINA EQUIVALENTE A 60 MG DE DULOXETINA ENVASE CON 14 CAPSULAS DE LIBERACION RETARDADA.	2
35	010.000.4490.0	ARIPIPAZOL. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: ARIPIPAZOL 15 MG ENVASE CON 20 TABLETAS.	4
36	010.000.4492.0	Aripiprazol. Tableta Cada Tableta contiene: Aripiprazol 30 mg Envase con 10 Tabletas.	4
37	010.000.4583.0	Oseltamivir. Cápsula Cada Cápsula contiene: Fosfato de oseltamivir equivalente a 45 mg de oseltamivir Envase con 10 Cápsulas	1
38	010.000.4585.0	Oseltamivir. Suspensión Cada envase con 30 g de polvo contiene: Fosfato de oseltamivir equivalente a 0.9 g de oseltamivir Envase con 30 g. Reconstituir con 100 ml de agua para formar una Suspensión conteniendo 900 mg/75 ml (12 mg/ml).	1
39	010.000.5165.00	METFORMINA. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE METFORMINA 850 MG. ENVASE CON 30 TABLETAS.	14
40	010.000.5301.00	ACIDO MICOFENOLICO. GRAGEA CON CAPA ENTERICA O TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA. CADA GRAGEA CON CAPA ENTERICA O TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA CONTIENE: MICOFENOLATO SODICO EQUIVALENTE A 180 MG DE ACIDO MICOFENOLICO. ENVASE CON 120 GRAGEAS CON CAP	3
41	010.000.5303.0	ACIDO MICOFENOLICO. GRAGEA CON CAPA ENTERICA O TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA. CADA GRAGEA CON CAPA ENTERICA O TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA CONTIENE: MICOFENOLATO SODICO EQUIVALENTE A 360 MG DE ACIDO MICOFENOLICO. ENVASE CON 120 GRAGEAS CON CAP	3
42	010.000.5474.0	ERLOTINIB. COMPRIMIDO CADA COMPRIMIDO CONTIENE: CLORHIDRATO DE ERLOTINIB EQUIVALENTE A 150 MG DE ERLOTINIB ENVASE CON 30 COMPRIMIDOS.	1
43	010.000.5480.0	SORAFENIB. COMPRIMIDO CADA COMPRIMIDO CONTIENE: TOSILATO DE SORAFENIB EQUIVALENTE A 200 MG DE SORAFENIB ENVASE CON 112 COMPRIMIDOS.	4

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
44	010.000.5490.0	MIRTAZAPINA. TABLETA O TABLETA DISPERSABLE CADA TABLETA O TABLETA DISPERSABLE CONTIENE: MIRTAZAPINA 30 MG ENVASE CON 30 TABLETAS O TABLETAS DISPERSABLES	1
45	010.000.5494.0	QUETIAPINA. TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA CADA TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA CONTIENE: FUMARATO DE QUETIAPINA EQUIVALENTE A 300 MG DE QUETIAPINA ENVASE CON 30 TABLETAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA	9
46	010.000.5601.0	BOSENTAN. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: BOSENTAN 125 MG ENVASE CON 60 TABLETAS	1
47	010.000.5621.0	LINAGLIPTINA. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: LINAGLIPTINA 5 MG. ENVASE CON 30 TABLETAS.	21
48	010.000.5663.0	LACOSAMIDA. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: LACOSAMIDA 200 MG ENVASE CON 28 TABLETAS.	1
49	010.000.5665.0	RASAGILINA. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: MESILATO O TARTRATO DE RASAGILINA EQUIVALENTE A 1 MG DE RASAGILINA. ENVASE CON 30 TABLETAS.	1
50	010.000.5690.0	DESMOPRESINA. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: ACETATO DE DESMOPRESINA EQUIVALENTE A 60 µg DE DESMOPRESINA. ENVASE CON 30 TABLETAS.	1
51	010.000.5691.0	Desmopresina. Tableta. Cada tableta contiene: Acetato de desmopresina equivalente a 120 µg de desmopresina. Envase con 30 tabletas.	1
52	010.000.5699.0	ETORICOXIB. COMPRIMIDO CADA COMPRIMIDO CONTIENE: ETORICOXIB 90 MG ENVASE CON 28 COMPRIMIDOS.	2
53	010.000.5730.0	Ticagrelor. Tableta Cada Tableta contiene: Ticagrelor 90 mg Envase con 60 Tabletass	1
54	010.000.5732.0	Apixabon. Tableta Cada Tableta contiene: Apixabon 5 mg Envase con 60 Tabletass.	3
55	010.000.5770.0	Crizotinib. Capsula Cada Capsula contiene: Crizotinib 200 mg Envase con 60 Capsulas	1
56	010.000.5771.0	CRIZOTINIB. CAPSULA CADA CAPSULA CONTIENE: CRIZOTINIB 250 MG ENVASE CON 60 CAPSULAS	1
57	010.000.5835.0	CINACALCET. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: CINACALCET 30 MG ENVASE CON 30 TABLETAS.	1
58	010.000.5845.0	SILDENAFIL. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: CITRATO DE SILDENAFIL EQUIVALENTE A 20 MG DE SILDENAFIL ENVASE CON 90 TABLETAS	1
59	010.000.5941.0	Ibuprofeno. Tableta O Capsula: Cada Tableta o Capsula contiene: Ibuprofeno 400 mg Envase con 10 Tabletass o Capsulas	2
60	010.000.5944.0	Ibuprofeno. Suspension Oral Cada mililitro contiene: Ibuprofeno 40 mg Envase con 15 ml con gotero calibrado integrado o adjunto al envase que le sirve de tapa.	2

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
61	010.000.6009.0	Empagliflozina. Tableta. Cada tableta contiene: Empagliflozina 25 mg Envase con 30 tabletas	6
62	010.000.6067.0	Nintedanib. Capsula cada capsula contiene: Nintedanib esilato 120.4 mg equivalente a 100.0 mg de Nintedanib envase con 60 capsulas	2
63	010.000.6114.00	Sacubitrilo Valsartán. Comprimido. Cada comprimido contiene: Sacubitrilo valsartán sódico hidratado equivalente a 200 mg de Sacubitrilo valsartán Envase con 60 comprimidos.	1
64	010.000.6125.00	CISTEAMINA. CAPSULA CADA CAPSULA CONTIENE: BITARTRATO DE CISTEAMINA EQUIVALENTE A 150 MG DE CISTEAMINA ENVASE CON 100 CAPSULAS	1
65	010.000.6162.00	EMTRICITABINA/TENOFOVIR ALAFENAMIDA TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO 11.2 MG EQUIVALENTE A 10 MG DE TENOFOVIR ALAFENAMIDA EMTRICITABINA 200 MG. ENVASE CON 30 TABLETAS	1
66	010.000.6163.00	EMTRICITABINA/TENOFOVIR ALAFENAMIDA TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO 28 MG EQUIVALENTE A 25 MG DE TENOFOVIR ALAFENAMIDA EMTRICITABINA 200 MG. ENVASE CON 30 TABLETAS	1
67	010.000.6185.00	Baricitinib. Tableta. Cada tableta contiene: Baricitinib 2 mg Envase con 28 tabletas.	1
68	010.000.6211.00	ABIRATERONA. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: ACETATO DE ABIRATERONA 500 MG. ENVASE CON 60 TABLETAS.	1
69	010.000.6222.00	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO, TABLETAS Cada tableta contiene: Ácido acetilsalicílico 100 mg con o sin recubrimiento. Envase con 28 tabletas.	1
70	010.000.6223.00	BECLOMETASONA/ FORMOTEROL/ GLICOPIRRONIO, AEROSOL, CADA DOSIS DE SOLUCION PRESURIZADA PARA INHALACION CONTIENE: DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA ANHIDRO 100 µg, FUMARATO DE FORMOTEROL DIHIDRATADO EXTRAFINO 6 µg, BROMURO DE GLICOPIRRONIO 12.5 µg, CAJA DE	1
71	010.000.6231.00	PERINDOPRIL / AMLODIPINO. COMPRIMIDOS Cada comprimido contiene: Perindopril arginina 5 mg. Amlodipino 5 mg. Frasco con 30 comprimidos.	1
72	010.000.6233.00	PERINDOPRIL / AMLODIPINO. COMPRIMIDOS Cada comprimido contiene: Perindopril arginina 10 mg. Amlodipino 5 mg. Frasco con 30 comprimidos.	1
73	010.000.6236.00	PERINDOPRIL / INDAPAMIDA. COMPRIMIDOS Cada comprimido contiene: Perindopril arginina 10 mg. Indapamida 2.5 mg. Caja con 30 comprimidos.	1

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
74	010.000.6240.0	PERINDOPRIL / AMLODIPINO/ INDAPAMIDA. COMPRIMIDOS Cada comprimido contiene: Perindopril arginina 10 mg. Besilato de amlodipino 10 mg. Indapamida 2.5 mg. Caja con 30 comprimidos.	1
75	010.000.6244.0	OLMESARTAN. TABLETA Cada tableta contiene: Olmesartan Medoxomilo 20 mg. Envase con 28 tabletas.	1
76	010.000.6245.0	OLMESARTAN. TABLETA Cada tableta contiene: Olmesartan Medoxomilo 40 mg. Envase con 28 tabletas.	1
77	010.000.6256.0	BISOPROLOL. TABLETA Cada tableta contiene: Bisoprolol fumarato 2.5 mg Caja con 30 tabletas	2
78	010.000.6257.0	BISOPROLOL. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: BISOPROLOL FUMARATO 5 MG CAJA CON 30 TABLETAS	2
79	010.000.6261.0	EPLERENONA. CÁPSULA O TABLETA Cada cápsula o tableta contiene: Eplerenona 25.0 mg. Envase con 30 cápsulas o tabletas.	1
80	010.000.6264.0	METILDOPA. TABLETA Cada tableta contiene: Metildopa 500 mg. Envase con 30 tabletas.	1
81	010.000.6273.0	METFORMINA/ GLIBENCLAMIDA. TABLETA Cada tableta contiene: Clorhidrato de metformina 500 mg. Glibenclamida 2.5 mg Envase con 30 tabletas.	1
82	010.000.6278.0	CLARITROMICINA. SUSPENSION El frasco con granulado contiene: claritromicina 2.50 g Envase con un frasco con 60 ml	1
83	010.000.6281.0	AMOXICILINA / ÁCIDO CLAVULÁNICO. TABLETA Cada tableta contiene: Amoxicilina trihidratada equivalente a 875 mg de amoxicilina. Clavulanato de potasio equivalente a 125 mg de ácido clavulánico. Envase con 10 tabletas	1
84	010.000.6302.0	PONATINIB. TABLETAS Cada tableta contiene: Ponatinib 45 mg. Envase con 90 tabletas.	1
85	010.000.6315.0	ÁCIDO RISEDRÓNICO/ COLECALCIFEROL. TABLETA Cada tableta contiene: Risedronato de sodio 35.00 mg Vitamina D3 (colecalfiferol) 28.00 mg Equivalente a 2800 UI. Envase con 10 tabletas.	1
86	010.000.6318.0	DOLUTEGRAVIR. TABLETA. Cada tableta contiene: Dolutegravir sódico 10. 5 mg equivalente a 10 mg de Dolutegravir. Envase con 30 tabletas.	1
87	010.000.6326.0	BROMURO DE TIOTROPIO. SOLUCION PARA INHALACION. Cada ml contiene: Bromuro de Tiotropio monohidratado equivalente a 0.226 mg de Tiotropio. Caja de cartón con cartucho con 4.0 mL (60 disparos/30 dosis) y dispositivo dosificador.	2
88	010.000.6344.0	CEFIXIMA. SUSPENSION ORAL Cada 5 mL de suspension contienen: Cefixima 100 mg Frasco con polvo para reconstituir 50 mL, con pipeta dosificadora.	1

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
89	040.000.0409.0	HIDROXIZINA. GRAGEA O TABLETA CADA GRAGEA O TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE HIDROXIZINA 10 MG ENVASE CON 30 GRAGEAS O TABLETAS.	1
90	040.000.2096.0	Tramadol-paracetamol. Tableta Cada Tableta contiene: Clorhidrato de Tramadol 37.5 mg Paracetamol 325.0 mg Envase con 20 Tabletas.	1
91	040.000.2499.0	ALPRAZOLAM. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: ALPRAZOLAM 2.0 MG ENVASE CON 30 TABLETAS.	4
92	040.000.2500.0	ALPRAZOLAM. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: ALPRAZOLAM 0.25 MG ENVASE CON 30 TABLETAS.	4
93	040.000.2601.0	FENOBARBITAL. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: FENOBARBITAL 100 MG ENVASE CON 20 TABLETAS.	1
94	040.000.2609.0	CARBAMAZEPINA. SUSPENSIÓN ORAL CADA 5 ML CONTIENEN: CARBAMAZEPINA 100 MG ENVASE CON 120 ML Y DOSIFICADOR DE 5 ML.	1
95	040.000.2613.0	CLONAZEPAM. SOLUCION. CADA ML CONTIENE: CLONAZEPAM 2.5 MG ENVASE CON 10 ML Y GOTERO INTEGRAL.	4
96	040.000.2651.0	TRIHEXIFENIDILO. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE TRIHEXIFENIDILO 5 MG ENVASE CON 50 TABLETAS.	1
97	040.000.2652.0	BIPERIDENO. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE BIPERIDENO 2 MG ENVASE CON 50 TABLETAS.	2
98	040.000.2654.0	LEVODOPA Y CARBIDOPA. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: LEVODOPA 250 MG CARBIDOPA 25 MG ENVASE CON 100 TABLETAS.	1
99	040.000.2673.0	ERGOTAMINA Y CAFEÍNA. COMPRIMIDO GRAGEA O TABLETA CADA COMPRIMIDO GRAGEA O TABLETA CONTIENE: TARTRATO DE ERGOTAMINA 1 MG CAFEÍNA 100 MG ENVASE CON 20 COMPRIMIDOS GRAGEAS O TABLETAS.	1
100	040.000.3206.0	TRIAZOLAM. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: TRIAZOLAM 0.125 MG ENVASE CON 20 TABLETAS.	1
101	040.000.3215.0	DIAZEPAM. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: DIAZEPAM 10 MG ENVASE CON 20 TABLETAS.	1
102	040.000.3255.0	LITIO. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: CARBONATO DE LITIO 300 MG. ENVASE CON 50 TABLETAS.	1
103	040.000.3258.0	RISPERIDONA. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: RISPERIDONA 2 MG ENVASE CON 40 TABLETAS.	4
104	040.000.3262.0	RISPERIDONA. SOLUCIÓN ORAL CADA MILILITRO CONTIENE: RISPERIDONA 1 MG ENVASE CON 60 ML Y GOTERO DOSIFICADOR.	1
105	040.000.3302.0	IMIPRAMINA. GRAGEA O TABLETA. CADA GRAGEA O TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE IMIPRAMINA 25 MG. ENVASE CON 20 GRAGEAS O TABLETAS.	1

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
106	040.000.3305.0	AMITRIPTILINA. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE AMITRIPTILINA 25 MG. ENVASE CON 20 TABLETAS.	1
107	040.000.4032.0	Oxicodona tableta de liberación prolongada cada tableta contiene: clorhidrato de oxicodona 20 mg envase con 30 tabletas de liberación prolongada.	1
108	040.000.4033.0	Oxicodona tableta de liberación prolongada cada tableta contiene: clorhidrato de oxicodona 10 mg envase con 30 tabletas de liberación prolongada.	1
109	040.000.4129.0	ISOTRETINOINA. CÁPSULA CADA CÁPSULA CONTIENE: ISOTRETINOÍNA 20 MG ENVASE CON 30 CÁPSULAS.	1
110	040.000.4470.0	Metilfenidato. Tableta de Liberación Prolongada Cada Tableta de Liberación Prolongada contiene: Clorhidrato de metilfenidato 18 mg Envase con 30 Tabletas de Liberación Prolongada	5
111	040.000.4482.0	BROMAZEPAM. COMPRIMIDO CADA COMPRIMIDO CONTIENE: BROMAZEPAM 3 MG ENVASE CON 30 COMPRIMIDOS.	1
112	040.000.5351.0	METILFENIDATO. COMPRIMIDO CADA COMPRIMIDO CONTIENE: CLORHIDRATO DE METILFENIDATO 10 MG ENVASE CON 30 COMPRIMIDOS.	5
113	040.000.5478.0	Lorazepam. Tableta Cada Tableta contiene: Lorazepam 1 mg Envase con 40 Tabletas	1
114	040.000.5915.0	TAPENTADOL. TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA. CADA TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA CONTIENE: CLORHIDRATO DE TAPENTADOL EQUIVALENTE A 50 MG DE TAPENTADOL. ENVASE CON 30 TABLETAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA.	1
115	040.000.5916.0	TAPENTADOL. TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA. CADA TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA CONTIENE: CLORHIDRATO DE TAPENTADOL EQUIVALENTE A 100 MG DE TAPENTADOL. ENVASE CON 30 TABLETAS DE LIBERACIÓN PROLONGADA.	1
116	040.000.6299.0	QUETIAPINA. TABLETA Cada tableta contiene: Fumarato de quetiapina Equivalente a 25 mg de quetiapina. Envase con 30 tabletas	9
117	010.000.1050.0	INSULINA HUMANA. SUSPENSION INYECTABLE ACCION INTERMEDIA NPH CADA ML CONTIENE: INSULINA HUMANA ISOFAÑA (ORIGEN ADN RECOMBINANTE) 100 UI O INSULINA ZINC ISOFAÑA HUMANA (ORIGEN ADN RECOMBINANTE) 100 UI ENVASE CON UN FRASCO AMPULA CON 10 ML.	2
118	010.000.2172.00	Alcohol polivinílico 14 mg/ml Envase con gotero integral con 15 ml.	1

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
119	010.000.2524.0	NITAZOXANIDA. SUSPENSION ORAL CADA 5 ML CONTIENE: NITAZOXANIDA 100 MG ENVASE CON 60 ML.	1
120	010.000.3307.0	ATOMOXETINA. CAPSULA CADA CAPSULA CONTIENE: CLORHIDRATO DE ATOMOXETINA EQUIVALENTE A 10 MG DE ATOMOXETINA. ENVASE CON 14 CAPSULAS.	1
121	010.000.3308.0	ATOMOXETINA. CAPSULA CADA CAPSULA CONTIENE: CLORHIDRATO DE ATOMOXETINA EQUIVALENTE A 40 MG DE ATOMOXETINA. ENVASE CON 14 CAPSULAS.	1
122	010.000.4272.0	ABACAVIR. SOLUCIÓN O JARABE. CADA 100 ML CONTIENEN: SULFATO DE ABACAVIR EQUIVALENTE A 2 G DE ABACAVIR. ENVASE CON UN FRASCO DE 240 ML Y PIPETA DOSIFICADORA O JERINGA DOSIFICADORA.	1
123	010.000.4358.0	PREGABALINA. CAPSULA CADA CAPSULA CONTIENE: PREGABALINA 150 MG ENVASE CON 28 CAPSULAS	5
124	010.000.4480.0	ESCITALOPRAM. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: OXALATO DE ESCITALOPRAM EQUIVALENTE A 10 MG DE ESCITALOPRAM ENVASE CON 28 TABLETAS.	4
125	010.000.5324.0	MARAVIROC. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: MARAVIROC 150 MG ENVASE CON 60 TABLETAS.	1
126	010.000.5325.0	MARAVIROC. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: MARAVIROC 300 MG ENVASE CON 60 TABLETAS.	1
127	010.000.5485.0	Olanzapina. Tableta Cada Tableta contiene: olanzapina 5 mg Envase con 28 Tabletas.	4
128	010.000.5618.0	Lenalidomida. Capsula Cada Capsula contiene: Lenalidomida 15 mg Envase con 21 Capsulas	1
129	010.000.5620.0	VILDAGLIPTINA. COMPRIMIDO CADA COMPRIMIDO CONTIENE: VILDAGLIPTINA 50 MG ENVASE CON 28 COMPRIMIDOS.	1
130	010.000.5860.0	DARUNAVIR. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: ETANOLATO DE DARUNAVIR EQUIVALENTE A 400 MG DE DARUNAVIR ENVASE CON 60 TABLETAS.	1
131	010.000.6007.0	DAPAGLIFLOZINA. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: DAPAGLIFLOZINA PROSPANODIOL EQUIVALENTE A 10 MG DE DAPAGLIFLOZINA. ENVASE CON 28 TABLETAS.	12
132	010.000.6042.0	IBRUTINIB. CAPSULA CADA CAPSULA CONTIENE: IBRUTINIB: 140 MG. ENVASE CON 120 CAPSULAS.	1
133	010.000.6119.0	DEXAMETASONA. IMPLANTE INTRAOCULAR (INTRAVITREA) CADA IMPLANTE CONTIENE: DEXAMETASONA 700MCG ENVASE CON UN APLICADOR DE PLASTICO ESTERIL CON AGUJA DE UN SOLO USO Y UN IMPLANTE CONSTITUIDO POR UNA MATRIZ DE POLIMERO SOLIDO.	1
134	010.000.6142.0	Palbociclib. Capsula. Cada capsula contiene: Palbociclib 75 mg Envase con 21 capsulas	1

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
135	010.000.6174.0	PALONOSETRON/NETUPITANT. CAPSULA. CADA CAPSULA CONTIENE: NETUPITANT 300 MG CLORHIDRATO DE PALONOSETRON EQUIVALENTE A 0.5 MG DE PALONOSETRON ENVASE CON 1 CAPSULA	1
136	010.000.6314.0	IXAZOMIB. C◊PSULA Cada c◊psula contiene: Citrato de ixazomib 5.70 mg equivalente a 4.0 mg de ixazomib. Caja colectiva con 3 c◊psulas. Cada c◊psula est◊ contenida en un envase de burbuja sellada en una cartera de cart◊n, dentro de una caja individual.	1
137	010.000.6359.0	OLAPARIB. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: OLAPARIB 150 MG. CAJA DE CARTON CON 56 TABLETAS DE 150 MG CADA UNA.	1
138	030.000.0003.0	SUCEDANEO DE LECHE HUMANA DE PRETERMINO. POLVO CONTENIDO EN: KILOCALORIAS UNIDAD KCAL 100G MIN. 400 MAX 525 100KCAL MIN 100.0 MAX 100.0 100ML MIN 64 MAX 85 LIPIDOS UNIDAD G 100G MIN. 19.2 MAX 31.5 100KCAL MIN4.80 MAX 6.00 100ML MIN 3.072 MAX 5.1 ACID	1
139	030.000.0011.0	ENERGIA MINIMO /100 ML 60 KCAL, MAXIMO /100 ML70 KCAL; ENERGIA MINIMO /100 ML 250 KJ, MAXIMO /100 ML295 KJ. VITAMINAS. VITAMINA A (EXPRESADOS EN RETINOL). MINIMO/100 KCAL 200 U.I. O 60 µG, MAXIMO/100 KCAL 2,5 µG O 100 U.I., NSR/100 KCAL. EN CASO D	1
140	030.000.0014.0	FORMULA DE CONTINUACION. POLVO O LIQUIDO. ENERGIA: MINIMO /100 ML: 60 KCAL MAXIMO /100 ML: 85 KCAL. ENERGIA: MINIMO /100 ML: 250 KJ MAXIMO /100 ML: 355 KJ. VITAMINAS: VITAMINA A: MINIMO/100 KCAL: 250 U.I. O 75 µG EXPRESADOS EN RETINOL. MAXIMO/100 K	1
141	030.000.0021.0	FORMULA DE PROTEINA AISLADA DE SOYA. POLVO CONTENIDO EN: KILOCALORIAS UNIDAD KCAL 100G MIN. 515.0 MAX. 524.00 100KCAL MIN. 60.00 MAX. 70.00 100ML MIN. 66.67 MAX. 68.00 LIPIDOS UNIDAD G 100G MIN. 20.00 MAX. 28.30 100KCAL MIN. 4.40 MAX. 6.00 100ML MIN.	1
142	030.000.5398.0	FORMULA PARA LACTANTES CON NECESIDADES ESPECIALES DE NUTRICION A BASE DE AMINOACIDOS. POLVO. ENERGIA MINIMO /100 ML 60 KCAL, MAXIMO /100 ML70 KCAL; ENERGIA MINIMO /100 ML 250 KJ, MAXIMO /100 ML295 KJ; VITAMINAS. VITAMINA A MINIMO/100 KCAL 200 U.I.	1
143	040.000.2612.0	CLONAZEPAM. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: CLONAZEPAM 2 MG ENVASE CON 30 TABLETAS.	1
144	040.000.3259.0	Clozapina. Comprimido. Cada comprimido contiene: Clozapina 100 mg Envase con 50 Comprimidos.	3



ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
145	040.000.4486.0	ANFEBUTAMONA O BUPROPION. TABLETA O GRAGEA DE LIBERACION PROLONGADA. CADA TABLETA O GRAGEA DE LIBERACION PROLONGADA CONTIENE: ANFEBUTAMONA O BUPROPION 150 MG. ENVASE CON 30 TABLETAS O GRAGEAS DE LIBERACION PROLONGADA.	1
146	040.000.6039.0	Buprenorfina. parche cada parche contiene: Buprenorfina 10 mg envase con 4 parches. Velocidad nominal de liberacion: 10µg/h (a través de un periodo de 7 días).	1
147	040.000.6140.0	Tramadol TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA Cada tableta de liberacion prolongada contiene: Clorhidrato de Tramadol 150 mg Envase con 10 tabletas de liberacion prolongada.	1
148	010.000.2139.00	RIBAVIRINA CAPSULA CADA CAPSULA CONTIENE: RIBAVIRINA 400 MG ENVASE CON 12CAPSULAS.	1
149	010.000.4133.01	MOMETASONA. LOCION CADA 100 MILILITRO CONTIENEN: FUROATO DE MOMETASONA 0.100 GENVASE CON 60 ML.	2
150	010.000.4312.02	TADALAFIL. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: TADALAFIL 20 MG ENVASE CON 28 TABLETAS.	1
151	010.000.4335.0	MONTELUKAST. GRANULADO CADA SOBRE CONTIENE: MONTELUKAST SODICO EQUIVALENTE A 4MG DE MONTELUKAST ENVASE CON 30 SOBRES.	1
152	010.000.5942.0	IBUPROFENO. TABLETA O CAPSULA: CADA TABLETA O CAPSULA CONTIENE: IBUPROFENO 600MG ENVASE CON 10 CAPSULAS.	2
153	010.000.6008.0	EMPAGLIFLOZINA. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: EMPAGLIFLOZINA 10 MG. ENVASE CON 30 TABLETAS.	6
154	010.000.6111.01	TOFACITINIB. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: CITRATO DE TOFACITINIB EQUIVALENTE A 5 MG DE TOFACITINIB ENVASE CON 56 TABLETAS.	1
155	010.000.6115.00	SELEGILINA. TABLETA. CADA TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE SELEGILINA 5 MG. ENVASE CON 20 TABLETAS.	1
156	010.000.6265.0	PRAZOSINA. CÁPSULA O COMPRIMIDO Cada cápsula o comprimido contiene: Clorhidrato de prazosina equivalente a 2 mg de prazosina. Envase con 30 cápsulas o comprimidos.	1
157	010.000.6343.0	CEFIXIMA. CAPSULA CADA CAPSULA CONTIENE: CEFIXIMA TRIHIDRATADA EQUIVALENTE ACEFIXIMA 400 MG. CAJA DE CARTON CON 10 CAPSULAS.	1
158	010.000.7001.04	DIOSMECTITA. POLVO CADA SOBRE CONTIENE: DIOSMECTITA 3.000 G. ENVASE CON 10SOBRES DE 3 G, E INSTRUCTIVO ANEXO.	1

ANEXO 1. REQUERIMIENTO

Nº	CLAVE MEGA	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD SOLICITADA
159	010.000.7078.0	SEMAGLUTIDA TABLETA LA TABLETA CONTIENE: SEMAGLUTIDA 3.0 MG GLP-1 DE ORIGEN ADNRECOMBINANTE. CAJA DE CARTON CON 30 TABLETAS CON 3 MG.	1
160	010.000.7079.0	SEMAGLUTIDA TABLETA LA TABLETA CONTIENE: SEMAGLUTIDA 7.0 MG GLP-1 DE ORIGEN ADNRECOMBINANTE. CAJA DE CARTON CON 30 TABLETAS CON 7 MG.	1
161	010.000.7121.01	SITAGLIPTINA. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE SITAGLIPTINAMONOHIDRATADA EQUIVALENTE A 50 MG DE SITAGLIPTINA. ENVASE CON 28 TABLETAS.	4
162	040.000.2098.0	BUPRENORFINA PARCHES CADA PARCHES CONTIENE: BUPRENORFINA 20 MG ENVASE CON 4 PARCHES.	1
163	040.000.3204.0	LEVOMEPROMAZINA TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: MALEATO DE LEVOMEPROMAZINAEQUIVALENTE A 25 MG DE LEVOMEPROMAZINA ENVASE CON 20 TABLETAS.	1
164	040.000.3241.0	TRIFLUOPERAZINA. GRAGEA O TABLETA. CADA GRAGEA O TABLETA CONTIENE: CLORHIDRATO DE TRIFLUOPERAZINA EQUIVALENTE A 5 MG DE TRIFLUOPERAZINA. ENVASE CON 30 GRAGEAS O TABLETAS.	1
165	040.000.4029.0	MORFINA TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: SULFATO DE MORFINA PENTAHIDRATADOEQUIVALENTE A 30 MG DE SULFATO DE MORFINA ENVASE CON 20 TABLETAS.	1
166	040.000.4471.0	METILFENIDATO. TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA CADA TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA CONTIENE: CLORHIDRATO DE METILFENIDATO 27 MG ENVASE CON 30 TABLETAS DE LIBERACION PROLONGADA.	5
167	040.000.4472.0	METILFENIDATO. TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA CADA TABLETA DE LIBERACION PROLONGADA CONTIENE: CLORHIDRATO DE METILFENIDATO 36 MG ENVASE CON 30 TABLETAS DE LIBERACION PROLONGADA.	5
168	040.000.6298.0	ALPRAZOLAM. TABLETA CADA TABLETA CONTIENE: ALPRAZOLAM 0.5 MG ENVASE CON 30TABLETAS.	4



Términos y condiciones¹ para la adquisición de bienes terapéuticos de los grupos 010 (Medicamentos), 030 (Fórmulas) y 040 (Estupefacientes y psicotrópicos), conforme a las descripciones contenidas en el Compendio Nacional de Insumos para la Salud, para la MEGAFARMACIA.

1. Vigencia de la contratación y ejercicio presupuestal al que corresponda.

La vigencia de los contratos que se deriven del procedimiento de contratación será a partir del día hábil siguiente a la notificación de la adjudicación y hasta el 31 de diciembre de 2024.

La presente contratación se requiere para atender necesidades del ejercicio fiscal 2024.

2.- Plazo de entrega del bien y condiciones de entrega.

Los bienes deberán ser entregados dentro de los quince días siguientes a la emisión de las órdenes de suministro; la fecha de entrega se visualizará en la orden de suministro.

Los bienes objeto de contratación deberán ser entregados por el proveedor con una caducidad mínima de 12 (doce) meses a la fecha de recepción de los bienes en los lugares de entrega, debiendo presentar carta compromiso de canje, firmada por el representante legal en que se obliguen ante el IMSS-BIENESTAR, a canjear dentro del plazo de 10 días naturales siguientes a la generación de requerimiento, aquellos bienes que no sean consumidos dentro de su vida útil.

La recepción de bienes con caducidad menor a 9 (nueve) meses, sólo se realizará en los casos en que el registro sanitario ofertado establezca una vida útil menor.

Los proveedores se obligan a garantizar la calidad, seguridad y eficacia de los medicamentos que se suministren al IMSS-BIENESTAR.

Cuando el IMSS-BIENESTAR a través de sus áreas usuarias de los bienes generen un reporte de farmacovigilancia o eventos adversos, el proveedor se obliga a realizar en un plazo no mayor a 5 (cinco) días hábiles posteriores a la notificación de la solicitud, las pruebas que acrediten la correspondencia de los resultados con las especificaciones de los bienes entregados, calidad del insumo y valores indicados en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, sin costo adicional para éstas.

Dichas pruebas deberán ser generadas por un laboratorio de pruebas Tercero Autorizado por la COFEPRIS.

¹ Los Términos y Condiciones se elaboran en cumplimiento a lo señalado en el numeral 4.21.4. de las Políticas, Bases y Lineamientos en Materia de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios de Servicios de Salud del Instituto Mexicano del Seguro Social para el Bienestar (IMSS-BIENESTAR)



GOBIERNO DE
MÉXICO



IMSS
BIENESTAR

La entrega de resultados de dichas pruebas se realizará al IMSS-BIENESTAR, en un plazo no mayor a dos días hábiles posterior a la emisión de éstos.

En ningún caso se recibirán lotes que presenten incumplimiento a las pruebas realizadas por Laboratorio Tercero Autorizado.

En caso de que un lote presente incumplimiento a pruebas realizadas u oficio de incumplimiento, se deberá contar con lotes posteriores evaluados con cumplimiento, para poder ser objeto de recepción posterior.

En dicho caso, el proveedor se obliga a realizar el canje en un plazo máximo de diez días hábiles con un lote que cuente con oficio de evaluación favorable o con pruebas de cumplimiento por Laboratorio Tercero Autorizado.

Cuando la COFEPRIS revoque el Registro Sanitario o informen incumplimientos de los involucrados en el proceso de fabricación, distribución y comercialización de los bienes objeto de contratación a disposiciones sanitarias, el IMSS-BIENESTAR procederán a la rescisión del contrato y a la ejecución de la garantía de vicios ocultos.

3.- Criterio de evaluación de proposiciones conforme a lo dispuesto por los artículos 51, 52 y 53 del RLAAASP.

La descripción de los bienes objeto del presente procedimiento se encuentran detallados en el Compendio Nacional de Insumos para la Salud, emitido por el Consejo de Salubridad General, por lo que en términos de lo dispuesto en los artículos 36 de la LAASP y 51 del RLAAASP, se propone la aplicación de criterio de **evaluación binario**, en virtud de que no se requiere vincular las condiciones que deberán cumplir los licitantes con las características y especificaciones de los bienes a adquirir porque éstos se encuentran estandarizados en el mercado y el factor preponderante que considera para la adjudicación del contrato es el precio más bajo.

Para el presente procedimiento acredita que la adjudicación se realice al licitante que cumpla los requisitos establecidos por la convocante y oferte el precio más bajo.

4.- Documentación técnica necesaria como pueden ser: folletos, catálogos, fotografías, manuales entre otros, en caso de que se requieran para comprobar sus especificaciones.

a) Propuesta técnica

Para la(s) partida(s) que oferten, el licitante deberá integrar como parte de su propuesta técnica, la información que se enlista a continuación:

REQUISITO	Descripción
1	Indicar el número de procedimiento en el que participa.
2	Indicar fecha de la presentación de la propuesta.



2024
AÑO DE
Felipe Carrillo
PUERTO
GOBIERNO DEL PROLETARIADO
REVOLUCIONARIO Y DEFENSOR
DEL MAYOR



REQUISITO	Descripción
3	Marcar con una X, si licitante es Titular del Registro Sanitario o fabricante.
4	Indicar la razón social del licitante
5	Indicar el RFC del licitante
6	Indicar el número de partida que oferta, el cual deberá apegarse estrictamente al Anexo 1. Requerimiento.
7	Indicar la clave ofertada a 12 dígitos, en correspondencia a cada columna: Gpo.-Grupo; Gen.- Genérico; Esp.- Específico. Dif.- Diferenciador.
8	Indicar la descripción completa de la(s) partida(s) ofertada(s) conforme a Anexo 1. Requerimiento
9	Cantidad Mínima ofertada
10	Cantidad Máxima ofertada
11	Nombre del Titular del Registro Sanitario o fabricante del bien.
12	RFC del Titular del Registro Sanitario o Fabricante indicado en la etiqueta del producto terminado.
13	Denominación genérica indicada en el Registro Sanitario.
14	Denominación distintiva indicada en el Registro Sanitario.
15	Indicar el país de origen del bien que está ofertando
16	Indicar nombre del licitante y nombre y firma de su representante legal con facultades suficientes para presentar la propuesta

Para dar cumplimiento a lo solicitado en el presente numeral, se podrá presentar el formato que se incluye al presente documento o escrito libre en papel membretado firmado por el representante legal del licitante, debiendo cumplir al menos con los rubros indicados en el cuadro anterior.

b) Registro sanitario.

Conforme al artículo 376 de la Ley General de Salud, deberán anexar para cada partida que oferten, y con base a la información que del registro sanitario se plasme en la propuesta técnica lo siguiente:

- Copia legible del Registro Sanitario vigente, expedido por la Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS), conforme a lo establecido en el artículo 376 de la Ley General de Salud, debidamente referenciado con clave del bien ofertado a 12 dígitos conforme al **Anexo 1. Requerimiento**, en el que se desprenda la cédula descriptiva (descripción e indicación terapéutica) conforme al Compendio Nacional de Insumos para la Salud.

Para complementar la información que no se encuentre contenida en el registro sanitario, podrá integrar los marbetes e Información para prescribir amplia o reducida, que formen parte del registro sanitario avalado por COFEPRIS, a efecto de que pueda acreditar fehacientemente que el producto ofertado **cumple** con la cédula descriptiva (descripción e indicación terapéutica) del Compendio Nacional de Insumos para la Salud **vigente**.

Cada registro sanitario presentado, será consultado en la página <https://tramitaselectronicos02.cofepris.gob.mx/BuscadorPublicoRegistrosSanitarios/BusquedaRegistroSanitario.aspx>.

Los registros sanitarios que aparezcan en la citada liga serán considerados como "vigentes", para efectos del cumplimiento técnico.



En caso de que el registro sanitario no aparezca como "vigente", la convocante realizará consulta formal a la Comisión Federal de Protección de Riesgos Sanitarios, (COFEPRIS); si el resultado no lo indica como "vigente", se procederá a determinar incumplimiento técnico.

Para los bienes objeto de contratación comprendidos en la categoría de Nutriología del Compendio Nacional de Insumos para la Salud que no requieran de registro sanitario, se deberá anexar:

- Constancia emitida por la COFEPRIS u oficio de excepción donde se manifieste que el bien ofertado no requiere de Registro Sanitario, en la que indique de manera expresa la descripción del insumo y esta coincida con la solicitada en el **Anexo 1. Requerimiento**, para insumos de bajo riesgo.
- Etiqueta² del producto terminado para su comercialización, en idioma español, identificando o referenciando la clave del bien ofertado a 12 dígitos.

c) Licencias y Avisos.

Atendiendo a la obligación en materia sanitaria, respecto a las licencias y avisos que se deben presentar por los licitantes, involucrados en el proceso de fabricación, almacenamiento y distribución de los bienes objeto de contratación, deberán anexar de manera legible, los siguientes documentos presentados ante la Comisión Federal de Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS):

- **Del Titular del Registro Sanitario:**
 - Aviso de funcionamiento
 - Licencia sanitaria indispensable para claves del grupo 040
 - Aviso de responsable sanitario
- **De los Fabricantes indicados en el registro sanitario en caso de fabricación en México:**
 - Licencia sanitaria con autorización de las líneas de producción del producto que oferte.
 - Aviso de responsable sanitario.

² La etiqueta se define como el marbete, rótulo, marca o imagen gráfica que se encuentre escrito, impreso, estarcido, marcado en relieve o en hueco, grabado, adherido o precintado en cualquier material susceptible de contener el insumo, incluyendo el envase mismo, que permitan acreditar claramente las especificaciones y características de los bienes ofertados.



Para los insumos contenidos en el presente requerimiento que no requieren de registro sanitario de los grupos 010 y 030 de la categoría de nutriología solo será necesario exhibir aviso de funcionamiento.

En caso de productos cuya importación se realice como producto terminado, únicamente serán requeridos estos requisitos por los titulares de los registros y los responsables de almacenamiento y distribución, lo cual deberá desprenderse invariablemente del registro sanitario.

Adicionalmente y en apego a las disposiciones emitidas por la Comisión Federal contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS) publicadas en la página <https://www.gob.mx/cofepris/acciones-y-programas/plataforma-de-proveedores-irregulares-de-medicamentos?state=published>, el licitante deberá presentar:

- Escrito preferentemente en papel membretado firmado por la persona facultada del licitante, en el que manifieste que los involucrados en el proceso de almacenamiento y distribución de las claves que oferta, no se encuentran en el listado en comento.
- Con independencia de lo anterior, en el proceso de evaluación técnica se consultará que los responsables del proceso de almacenamiento y distribución, no se encuentren en el listado en la "Relación de distribuidores de medicamentos por lo que no cumplen con la regulación sanitaria"; en caso de que aparezca en esta lista, el requisito contenido en el presente numeral se tendrá como **incumplido**, siendo motivo de incumplimiento técnico.

d) Cumplimiento de Normas

- Escrito preferentemente en papel membretado firmado por la persona facultada del licitante, en el que señale el cumplimiento de normas aplicable para las claves del grupo **010 y 040** contenidas en la categoría de medicamentos del Compendio Nacional de Insumos para la Salud, debiendo señalar de manera expresa las normas y disposiciones aplicables que se detallan en el numeral 7 del Anexo Técnico.
- Escrito preferentemente en papel membretado firmado por la persona facultada del licitante, en el que señale el cumplimiento de normas aplicable para las claves de los grupos **010 y 030** (que no requieren registro sanitario) y **030** contenidas en la categoría de nutriología del Compendio Nacional de Insumos para la Salud.

5.- Visitas a las instalaciones institucionales, donde se suministrarán o colocarán los bienes



Para el presente procedimiento no se requiere hacer visitas a las instalaciones institucionales por parte de los licitantes.

6.- Visitas a las instalaciones de los licitantes.

Para el presente procedimiento no se requiere hacer visitas a las instalaciones de los licitantes.

7.- Penas convencionales y deducciones al pago de conformidad con lo dispuesto en el lineamiento 5.5.8 de las presentes POBALINES.

Con el propósito de garantizar el cabal cumplimiento a las obligaciones establecidas en los contratos que se deriven del procedimiento de contratación, en caso de resultar adjudicados, de conformidad con lo establecido en los artículos 45, fracción XIX, 53 y 53 bis, de la Ley de Adquisiciones Arrendamientos y Servicios del Sector Público y 85 fracción V, 86 segundo párrafo, 95, 96 y 97 de su Reglamento; aplicará las sanciones descritas a continuación o, en su caso, llevará a cabo la cancelación de partidas o la rescisión administrativa del contrato.

a) Penas convencionales

De conformidad con el artículo 53 de la Ley de Adquisiciones Arrendamientos y Servicios del Sector Público y 95 de su Reglamento, procederá la aplicación de penas convencionales por el administrador del contrato, a quien corresponderá el cálculo, aplicación y seguimiento, cuando el proveedor entregue posterior a la fecha límite establecida en las órdenes de suministro, conforme a lo siguiente:

- El período de penalización comienza a contar a partir del día natural siguiente en que se concluya la fecha límite de entrega indicada en las órdenes de suministro.
- Se aplicará en caso de que el proveedor entregue bienes con atraso, hasta por 4 días naturales a la fecha límite de entrega.
- Se penalizará con el 2.5% (dos puntos cinco por ciento) diario, a partir del día natural siguiente a la fecha límite de entrega.
- Conforme al principio de proporcionalidad, se calculará cuantificando el costo de los bienes no entregados en la fecha convenida.
- La suma de las penas convencionales no excederá el importe de la garantía de cumplimiento

b) Deducciones

Con fundamento en lo dispuesto en el artículo 53 Bis de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público, se aplicarán deducciones, cuando el proveedor actualice las siguientes causas, conforme al siguiente porcentaje y metodología de cálculo.

[Firma manuscrita]



Causa	Porcentaje	Cálculo
Cuando el proveedor no dé cumplimiento en el plazo señalado a la solicitud de canje o recolección de los bienes.	10% del valor total de los bienes pendientes de canje o recolección.	Fecha de notificación para canje o recolección + 10 días hábiles, a partir del día 11 hábil se aplicará el 10% del valor total de los bienes pendientes de canje o recolección.
Cuando el proveedor no entregue las muestras y documentación requerida para evaluar la calidad de los insumos entregados.	10% del valor total del importe de la clave de la que se solicita muestra.	Fecha notificada para la entrega de la muestra, a partir del día hábil siguiente se aplicará el 10% del valor total del monto máximo adjudicado de la clave a evaluar la calidad.
EN CASO DE INCUMPLIMIENTO EN LA ENTREGA DE LOS BIENES. Cuando el proveedor no entregue los bienes requeridos en el plazo máximo de entrega, considerando los 4 días naturales de sanción.	10% del monto total de los bienes no entregados	Transcurridos los 4 días a la fecha límite de entrega se aplicará el 10% del valor por los bienes no entregados.

En caso de que el proveedor se haya hecho acreedor a penas convencionales o deducciones, el Administrador del Contrato notificará al contacto oficial del proveedor, el importe y causa de la sanción, a fin de que en el plazo máximo de 5 días hábiles proporcione los elementos para desvirtuar su aplicación y/o entregue la nota de crédito; de no hacerlo en dicho plazo se entenderá por aceptada la sanción y en consecuencia se podrá aplicar el descuento de este importe con cargo a las facturas pendientes de pago. De conformidad con lo previsto en el artículo 53 BIS de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público, el límite de incumplimiento a partir del cual se podrán cancelar total o parcialmente las partidas o conceptos no entregados, o bien rescindir el contrato en los términos del artículo 54 de la Ley en comento, será el equivalente al monto de la garantía de cumplimiento.

8.- Mecanismos requeridos al proveedor para responder por defectos o vicios ocultos de los bienes

El proveedor con la presentación de su propuesta técnica acepta responder en cualquier caso de los defectos y vicios ocultos de los bienes objeto del presente procedimiento de contratación, tanto durante el tiempo de vigencia del contrato como durante la vida útil del producto, debiendo cumplir con las obligaciones de canje precisadas en los presentes términos y condiciones, lo cual podrá ser notificado en cualquier momento durante la vigencia del contrato o de la vida útil del producto.

Además, el proveedor se obliga a responder por su cuenta y riesgo de los daños y/o perjuicios que, por inobservancia o negligencia de su parte, llegue a causar al IMSS BIENESTAR y/o terceros.

9.- Garantías de anticipos, cumplimiento y defectos o vicios ocultos de bienes

- a) Garantía de anticipo. No resulta aplicable.





- b) Garantía de cumplimiento de las obligaciones estipuladas en el en el Contrato y en sus convenios modificatorios. La garantía deberá ser divisible y se constituirá por el 10% del importe máximo del contrato, sin incluir I.V.A., a través de fianza otorgada por institución autorizada.
- c) Garantía contra defectos y vicios ocultos de los bienes entregados y/o cualquier otra responsabilidad en que incurran

Las fianzas permanecerán vigentes por un periodo de 12 meses posteriores a la conclusión de la vigencia del contrato y durante la substanciación de todos los recursos legales, arbitrajes o juicios que se interpongan con origen en la obligación garantizada hasta que se pronuncie resolución definitiva de autoridad o tribunal competente, que haya causado ejecutoria; también continuará vigente en caso de que se otorgue prórroga o espera al fiado para realizar las correcciones, reparaciones o reposiciones, así como para el cumplimiento de las demás responsabilidades que garantiza esta póliza de fianza.

Los modelos de fianza se encuentran disponibles en las *"Disposiciones de Carácter General por las que se Aprueban los Modelos de Pólizas de Fianzas Constituidas como Garantía en las Contrataciones Públicas realizadas al amparo de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público y la Ley de Obras Públicas y Servicios Relacionados con las Mismas"* publicadas en el Diario Oficial de la Federación en fecha 15 de abril de 2022.

Las garantías deberán ser entregadas en el área encargada de la formalización de contratos dentro de los 10 días naturales posteriores a la firma del contrato.

10.- Forma de pago.

IMSS-BIENESTAR efectuarán los pagos al proveedor una vez entregados los bienes, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 51 de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público y 93 de su Reglamento dentro de los 20 (veinte) días naturales posterior a la recepción, contados a partir del día hábil siguiente de la fecha en que sea entregado y aceptado el Comprobante Fiscal Digital por Internet (CFDI) en .pdf y .xml a IMSS-BIENESTAR, lo anterior previa acreditación de la recepción de los bienes descritos en el Anexo Técnico, a entera satisfacción de IMSS-BIENESTAR de acuerdo a lo establecido en el citado Anexo, Términos y Condiciones, el pago será a través de transferencia electrónica en pesos de los Estados Unidos Mexicanos.

El CFDI deberá ser expedida a nombre de SERVICIOS DE SALUD DEL INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL PARA EL BIENESTAR (IMSS-BIENESTAR), con RFC SSI220901JS5, domicilio fiscal en Calle Gustavo E. Campa no. 54, Colonia Guadalupe Inn, Demarcación Territorial Álvaro Obregón, C.P. 01020, Ciudad de México, el cual deberá cumplir con los requisitos establecidos Código Fiscal de la Federación, la Resolución Miscelánea Fiscal y demás disposiciones aplicables vigentes que dé a conocer la autoridad competente.



El pago se realizará en pesos mexicanos, mediante transferencia electrónica de fondos, a través del esquema eléctrico interbancario que IMSS-BIENESTAR tiene en operación, para tal efecto, el proveedor deberá proporcionar en su oportunidad el número de cuenta, CLABE, Banco y Sucursal, a menos que éste acredite en forma fehaciente la imposibilidad para ello.

El cómputo del plazo para realizar el pago se contabilizará a partir del día hábil siguiente de la aceptación del CFDI o factura electrónica, y ésta reúna los requisitos fiscales que establece la legislación en la materia, el desglose de los bienes entregados, los precios unitarios, se verifique su autenticidad, no existan aclaraciones al importe y vaya acompañada con la documentación soporte de la entrega de los bienes facturados.

De conformidad con el artículo 90 del Reglamento de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público, en caso de que el CFDI o factura electrónica entregado presenten errores, el Administrador del Contrato, dentro de los 3 (tres) días hábiles siguientes de su recepción, indicará al proveedor las deficiencias que deberá corregir; por lo que, el procedimiento de pago reiniciará en el momento en que el proveedor presente el CFDI y/o documentos soporte corregidos y sean aceptados.

El tiempo que el proveedor utilice para la corrección de la documentación entregada, no se computará para efectos del pago, de acuerdo con lo establecido en el artículo 90 y en correlación a diverso 51 del Reglamento de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público.

El CFDI o factura electrónica se deberá presentar desglosando el IVA cuando aplique.

El proveedor deberá presentar la información y documentación que IMSS-BIENESTAR le solicite para el trámite de pago, atendiendo a las disposiciones legales e internas de IMSS-BIENESTAR.

El pago de los bienes entregados recibidos quedará condicionado proporcionalmente al pago que el proveedor deba efectuar por concepto de penas convencionales.

Para efectos de trámite de pago, el proveedor deberá ser titular de una cuenta bancaria, en la que se efectuará la transferencia electrónica de pago, respecto de la cual deberá proporcionar toda la información y documentación que le sea requerida por IMSS-BIENESTAR.

Dentro del monto total de este contrato, quedan comprendidas las erogaciones que el proveedor utilice para el eficaz suministro de bienes. Así como sus utilidades, impuestos, derechos de autor, imprevistos y cualquier gasto o expensas directas o indirectas que el proveedor tenga que efectuar con motivo de este contrato.

El pago se efectuará previa verificación y aprobación por el IMSS-BIENESTAR del fiel suministro de bienes, conforme a lo pactado en este contrato. El proveedor acepta que en tanto ello no se cumple estos no se tendrán por recibidos o aceptados.

X



GOBIERNO DE
MÉXICO



No obstante, lo anterior, IMSS-BIENESTAR se reserva expresamente el derecho de reclamar a el proveedor en caso de que los bienes presenten deficiencias, estén mal ejecutados, pago en exceso o de lo indebido, y cualquier otro concepto de reclamación, por lo cual, aunque hubiere sido pagada cualquier cantidad como contraprestación por el suministro de los bienes, no se consideran como aceptados.

Para el caso de que se presenten pagos en exceso, se estará a lo dispuesto por el artículo 51, párrafo tercero, de la Ley de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios del Sector Público.

11.- Otorgamiento de anticipo.

Para el presente procedimiento no se otorgarán anticipos.

12.- Confidencialidad.

El proveedor, y el personal relacionado con este, respecto a la fabricación y distribución, se obligan a no realizar ningún tipo de contacto los pacientes, familiares, tutores o representantes legales a los que se les prescriba los bienes objeto de contratación o que sean susceptibles de prescripción.

El contacto del proveedor con el IMSS-BIENESTAR, se realizará por conducto de su contacto oficial, apoderado o representante legal, a través de los canales oficiales y se encontrará acotado al cumplimiento de los contratos que deriven del proceso de contratación, debiendo documentar este conforme al Protocolo de Actuación en materia de Contrataciones Públicas, Otorgamiento y Prórroga de Licencias, Permisos, Autorizaciones y Concesiones.

13.- Seguro de Responsabilidad Civil

Para el presente procedimiento no se requiere que el licitante presente Seguro de Responsabilidad Civil.

Sylvia Lorena
Gomez Mtz.

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



GOBIERNO DE
MÉXICO



IMSS
BIENESTAR

PROYECTO DE FORMATO DE COTIZACIÓN

(SE DEBERÁ PRESENTAR EN PAPEL MEMBRETADO CON FIRMA AUTÓGRAFA DEL LICITANTE, O REPRESENTANTE LEGAL DEL TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO INDICADO EN ÉSTE)

PRESENTE:

(NOMBRE DEL QUE SUSCRIBE) EN MI CARÁCTER DE REPRESENTANTE LEGAL DEL (PROVEEDOR) ME COMPROMETO CON LA SIGUIENTE PROPUESTA Y MANIFIESTO QUE MI REPRESENTADA CUMPLE EXPRESAMENTE CON LA TOTALIDAD DE REQUISITOS SOLICITADOS EN EL ANEXO TÉCNICO Y TÉRMINOS Y CONDICIONES QUE SE ANEXAN A LA PRESENTE SOLICITUD.

FECHA: [1]
TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO () [2]
RAZÓN SOCIAL DEL LICITANTE: [3]

Partida (4)	CLAVE (5)	Descripción (6)	Cantidad Máxima Ofertada (7)	Nombre del Titular del Registro Sanitario (8)	Número de Registro Sanitario (9)	R.F.C. del Titular del Registro Sanitario (10)	Denominación Distintiva conforme a Registro Sanitario (11)	Denominación genérica, conforme a Registro Sanitario (12)	País de Origen (13)	Precio Unitario sin IVA (14)

(NOMBRE Y FIRMA AUTÓGRAFA DEL LICITANTE INDICADO EN ÉSTE Y/O REPRESENTANTE LEGAL) [15]



GOBIERNO DE
MÉXICO



IMSS
BIENESTAR

Instructivo de Llenado Formato de cotización

Número	Descripción
1	Indicar fecha de la presentación de cotización o propuesta.
2	Marcar con una X, si el licitante es Titular del Registro Sanitario o distribuidor.
3	Indicar la Razón Social del licitante.
4	Indicar el número de partida correspondiente a la clave ofertada, con base en el Anexo 1 Requerimiento
5	Indicar la clave ofertada a 12 dígitos, en correspondencia a cada columna: Cpo.-Grupo; Gen.- Genérico; Esp.- Específico. Dif.- Diferenciador.
6	Descripción
7	Cantidad Máxima ofertada
8	Indicar el Nombre del Titular del Registro Sanitario que se establece en el mismo.
9	Indicar el Número del Registro Sanitario que se establece en el mismo.
10	Indicar el RFC del Titular del Registro Sanitario plasmado en el registro sanitario.
11	Nombre de la denominación distintiva indicada en el Registro Sanitario; Denominación Distintiva se refiere a lo previsto en la fracción IV del artículo 2 del Reglamento de Insumos para la Salud, como el nombre que como marca comercial le asigna el laboratorio o fabricante a sus especialidades farmacéuticas con el fin de distinguirla de otras similares, previa aprobación de la autoridad sanitaria y registro ante las autoridades competentes.
12	Nombre de la Denominación Genérica indicada en el Registro Sanitario; Denominación Genérica se refiere a lo previsto en la fracción V del artículo 2 del Reglamento de Insumos para la Salud, como el nombre del bien terapéutico, determinado a través de un método preestablecido, que identifica al fármaco o sustancia activa reconocido internacionalmente y aceptado por la autoridad sanitaria.
13	Indicar el país de origen del bien que está ofertando (dicho requisito únicamente será para efectos de registro por las áreas requerientes de resultar adjudicados, sin que sea objeto de evaluación técnica respecto a su veracidad).
14	Precio unitario ofertado sin IVA
15	Indicar nombre del licitante y nombre y firma del Representante Legal

4

7