



PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Salud Pública

Dirección General
de Medicamentos,
Insumos y Drogas

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"

"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

"Año del Bicentenario del Congreso de la República del Perú"

ADQUISICIÓN DEL INSUMO ESTUPEFACIENTE CODEÍNA FOSFATO HEMIHDRATO POLVO (NARCÓTICO)

1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN

Adquisición del Insumo Estupefaciente Codeína Fosfato Hemihidrato (NARCÓTICO).

2. DEPENDENCIA QUE REQUIERE EL BIEN (ÁREA USUARIA)

Equipo de Productos Controlados de la Dirección de Productos Farmacéuticos (DPF) de la Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID).

3. JUSTIFICACIÓN

El Ministerio de Salud a través del Equipo de Productos Controlados de la Dirección de Productos Farmacéuticos (DPF) de la Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID) es el responsable del Abastecimiento y la Disponibilidad de este insumo CONTROLADO a nivel Nacional de acuerdo a lo dispuesto por el Decreto Ley No 22095 "LEY DE REPRESIÓN DEL TRÁFICO ILÍCITO DE DROGAS" y su Reglamento aprobado con Decreto Supremo No 023-2001-SA.

4. FINALIDAD PÚBLICA:

El insumo CODEÍNA FOSFATO HEMIHDRATO (POLVO), se utilizara para atender las solicitudes de compra de parte de las Instituciones de Salud Pública (Hospitales del Minsa y Essalud) y establecimientos farmacéuticos privados y así poder cubrir las necesidades de los requerimientos de los pacientes hiperalgésicos, teniendo en consideración que el Ministerio de Salud, a través del Equipo de Productos Controlados de la DPF de la DIGEMID es el único responsable del abastecimiento y la disponibilidad de este insumo a nivel nacional.

5. ACTIVIDAD DEL POI RELACIONADA:

Actividad Operativa – A002 FORTALECIMIENTO SEGUIMIENTO Y EVALUACIÓN DE LOS SERVICIOS DE LA UNIDAD PRODUCTORA DE SERVICIOS DE SALUD FARMACIA Y DROGUERÍA INSTITUCIONAL; Tarea T002: Evaluar y Atender Solicitudes para la Adquisición de Estupefacientes (FOPE).

6. OBJETIVO DE LA CONTRATACIÓN

Adquisición del insumo Codeína Fosfato Hemihidrato para la venta a los establecimientos de Salud Pública y Privados a nivel nacional.

7. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

El insumo debe cumplir con los requerimientos establecidos en la Farmacopea Americana (USP), Farmacopea Europea (PhEur), Farmacopea Británica (BP).

COMPOSICIÓN QUÍMICA

$C_{18}H_{21}NO_3 \cdot H_3PO_4 \cdot \frac{1}{2}H_2O$ 406.37

Morphinan-6-ol, 7,8-didehydro-4,5-epoxy-3-methoxy-17-methyl-, (5 α ,6 α)-, phosphate (1:1) (salt), hemihydrate.





PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Salud Pública

Dirección General
de Medicamentos,
Insumos y Drogas

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"

"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

"Año del Bicentenario del Congreso de la República del Perú"

Didehydro-4,5 α -epoxy-3-methoxy-17-methylmorphinan-6 α -ol phosphate (1:1) (salt) hemihydrate [41444-62-6].

TIPO DE SOLUCIÓN QUÍMICA

La codeína (DCI) o metilmorfina es un alcaloide que se encuentra de forma natural en el opio. Se utiliza con fines médicos como analgésicos, sedantes y antitusígenos.

VIDA ÚTIL DEL INSUMO

La vigencia mínima del insumo será de cuatro (04) años contados desde la notificación del Certificado Oficial de Importación emitida por el Equipo de Productos Controlados de la Dirección de Productos Farmacéuticos de la DIGEMID.

CANTIDAD Y PRESENTACIÓN

DESCRIPCIÓN	UNIDAD	CANTIDAD
Estupefaciente Codeína Fosfato Hemihidrato (Narcótico)	Kilogramos	10

Presentación: Frasco Plástico x 1 Kg.

Envase Primario Bolsa de Polietileno, Envase Secundario Frasco Plástico de alta densidad.

El contratista para la recepción del bien deberá adjuntar/presentar:

- Factura comercial original.
- Protocolo analítico y/o certificado de análisis.
- Lista de empaque.

EMBALAJE

La seguridad del cierre del envase debe ser hermética.

El embalaje debe ser resistente que garantice su integridad, transporte y conservación del insumo importado.

8. LUGAR Y PLAZO DE ENTREGA

8.1 Lugar

Almacén del Equipo de Productos Controlados, sito en – Jesús María – Lima

8.2 Plazo

El plazo máximo de entrega será de 120 (Ciento veinte) días calendario, contabilizados a partir de la recepción por parte del contratista del Certificado Oficial de Importación emitida por el Equipo de Productos Controlados de la DPF de la Digemid.

En el caso de servicios que se ejecuten en forma periódica y/o conlleven prestaciones parciales, además debe indicarse el plazo para el cumplimiento de tales prestaciones.





PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Salud Pública

Dirección General
de Medicamentos,
Insumos y Drogas

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"

"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

"Año del Bicentenario del Congreso de la República del Perú"

En el caso de servicios de ejecución única, podrá establecerse plazos al interior del plazo máximo de duración con la finalidad que la Entidad pueda ejercer control del cumplimiento y/o avance del servicio.

8.3 Garantía

No aplica

9. CONFORMIDAD DE LA PRESTACIÓN

La conformidad de la prestación será emitida en un plazo no mayor de siete (07) días calendario para dicho efecto el personal designado por el Usuario (Químico Farmacéutico responsable del Almacén del Equipo de Productos Controlados de la Dirección de Productos Farmacéuticos (DPF) de la DIGEMID, deberá firmar en señal de conformidad el "Acta de recepción y conformidad", así mismo el responsable del Almacén deberá firmar la Orden de Compra en señal de conformidad del ingreso de los bienes. De existir observaciones, será notificado a EL CONTRATISTA, estableciendo un plazo para que subsane de máximo de siete (7) días: El plazo no podrá ser menor de (2) ni mayor de ocho (08) días calendario, dependiendo de la complejidad).

10. FORMA DE PAGO

EL MINISTERIO DE SALUD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en un plazo no mayor de diez (10) días calendario luego de la recepción de la conformidad emitida por el Químico Farmacéutico responsable del Almacén del Equipo de Productos Controlados de la Dirección de Productos Farmacéuticos (DPF) de la DIGEMID en pago 01 (único).

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Acta de recepción y Conformidad emitida por el Químico Farmacéutico responsable del Almacén del Equipo de Productos Controlados de la DPF de la DIGEMID.
- Comprobante de pago.
- Guía de remisión.

11. PENALIDADES

Si EL CONTRATISTA incurre en retraso injustificado en la entrega de los bienes objeto de la Orden de Compra, el MINISTERIO DE SALUD le aplicará una penalidad por cada día de atraso, hasta por un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto de dicha Orden, para dicho efecto tomará como referencia la siguiente fórmula:

$$\text{Penalidad Diaria} = \frac{0.10 \times \text{monto vigente}}{F \times \text{plazo vigente en días}}$$

Donde:

F = 0.25 para plazos mayores a sesenta (60) días o;

F = 0.40 para plazos menores o iguales a sesenta (60) días.

Tanto el monto como el plazo se refieren, según corresponda, a la orden o contrato vigente o ítem que debió ejecutarse, en caso de que estas involucren obligaciones de ejecución periódica, a la prestación parcial que fuera materia del retraso.

12. RESOLUCIÓN DE CONTRATO Y/U ORDEN

En caso de incumplimiento de obligaciones contractuales el MINISTERIO DE SALUD procederá a resolver el contrato y/u orden, tomando como referencia el procedimiento





PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Salud Pública

Dirección General
de Medicamentos,
Insumos y Drogas

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"

"Año del Fortalecimiento de la Soberanía Nacional"

"Año del Bicentenario del Congreso de la República del Perú"

establecido en los artículos 164 y 165 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

13. VICIOS OCULTOS

La recepción conforme de la prestación por parte de La Entidad no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defecto o vicios ocultos. Conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y el artículo 173 de su Reglamento.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de un (01) año contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad.

14. CLÁUSULA ANTICORRUPCIÓN

El contratista declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal en relación al contrato.

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Además, EL CONTRATISTA se compromete a i) comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna, cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de al que tuviera conocimiento; y ii) adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas

15. PERSONAL DE LA OFICINA USUARIA RESPONSABLE DE LAS COORDINACIONES

SRA. DELIA SANTOS TOLEDO Teléf: (051) 631-4300 (Anexo 6703)
SRTA. CARMEN GONZALES ALVAREZ Celular: (051) 955-488957
Q.F. SR. JAIME SANTI LEON Celular: (051) 955-488748

MINISTERIO DE SALUD
Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas
O.F. PEDRO FELIX CASTI
Director Ejecutivo
Dirección de Productos Farmacéuticos