

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:06

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

CONSULTA

En las características indica:

Metodología:

"... y la amplificación de un gen humano de RNAsa-P u otro, como control interno endógeno para la PCR en tiempo real.
- El kit podrá contar con un control interno exógeno no humano (opcional).

Al respecto cabe señalar que no todos los kits de detección molecular triplex para de Dengue, Zika y Chikungunya disponibles en el mercado poseen control interno endógeno humano.

Así mismo, nuestro kit de detección triplex, posee un control interno exógeno no humano, que cumple de modo eficiente su función de control de calidad en el proceso de RT-PCR en tiempo real. Este sistema de Control de Calidad del Kit contiene controles positivo y negativo necesarios para la interpretación de los resultados; y además, control interno (CI) no humano que confirma y garantiza el correcto funcionamiento de la técnica por RT-PCR en tiempo real.

En ese sentido, se solicita cortésmente que el área usuaria, permita además aceptar kits de detección molecular triplex de Dengue, Zika y Chikungunya con Control Interno endógeno (humanos) o Control Interno exógenos (no humanos) como parte constitutiva del kit, que confirmen la presencia de inhibidores y garanticen el correcto funcionamiento de la técnica de RT-PCR, en la detección de los virus de Dengue (DENV), Zika (ZIKV) y Chikungunya (CHIKV).

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Literal: B

Página: 24

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que es necesario el control endógeno (ya sea integrado o como un set adicional) y el Control Exógeno está considerado como opcional.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:06

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

CONSULTA

En las características indica:

COMPONENTES:

(ii) 01 kit amplificación, debe contar con:

d. Primers y sonda de detección del Control Interno endógeno humano (RNAsa P u otro) integrados en el kit o como un set adicional al mismo (para el siguiente).

e. Control Interno exógeno no humano, primers y sonda de detección (opcional)

Al respecto cabe señalar que no todos los kits de detección molecular triplex para de Dengue, Zika y Chikungunya disponibles en el mercado poseen control interno endógeno humano.

Así mismo, nuestro kit de detección triplex, posee un control interno exógeno no humano, que cumple de modo eficiente su función de control de calidad en el proceso de RT-PCR en tiempo real. Este sistema de Control de Calidad del Kit contiene controles positivo y negativo necesarios para la interpretación de los resultados; y además, control interno (CI) no humano que confirma y garantiza el correcto funcionamiento de la técnica por RT-PCR en tiempo real.

En ese sentido, se solicita cortésmente que el área usuaria, permita además aceptar kits de detección molecular triplex de Dengue, Zika y Chikungunya con Control Interno endógen (humanos) o Control Interno exógenos (no humanos) como parte constitutiva del kit, que confirmen la presencia de inhibidores y garanticen el correcto funcionamiento de la técnica de RT-PCR, en la detección de los virus de Dengue (DENV), Zika (ZIKV) y Chikungunya (CHIKV).

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1

Literal: B

Página: 24

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que las características de la presencia del Control interno Endogeno es necesario (ya sea integrado o como un set adicional) y el Control Exógeno está conserado como opcional.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

| | | | |
|-------------------------|----------------|------------------|------------|
| Ruc/código : | 20107914995 | Fecha de envío : | 06/06/2023 |
| Nombre o Razón social : | INMUNOCHEM SAC | Hora de envío : | 22:46:06 |

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

CONSULTA

En las caracteísticas indica:

Metodología:

Amplificación selectiva y múltiple de al menos una región conservada para los genes C, 5¿UTR, 3¿UTR u otro validado que identifique los 4 serotipos de dengue (DENV1 DENV2, DENV3 y DENV4); gen ns2b, gen E u otro validado para ZIKV y gen nsp1, gen nsp2 u otro validado para CHIKV y... por PCR en tiempo real.

Al respecto cabe señalar que no todos los kits de detección molecular triplex para de Dengue, Zika y Chikungunya disponibles en el mercado realizan específicamente la detección de los genes señalados líneas previas. Para la detección molecular triplex existen opciones, como las ofertadas por nuestra representada, que son kits IVD validados para detección molecular de regiones genéticas específicas para los virus Dengue, Zika y Chikungunya, las cuales están detalladas en el inserto correspondiente.

En ese sentido, se solicita cortésmente al área usuaria, que para sustentar las otras regiones validadas se debe presentar el inserto del kit IVD con el detalle de las regiones genéticas a amplificar de los virus dengue, zika y chikungunya en formato triplex.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: B Página: 24

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que lo solicitado por el postor esta detallado en las bases: en el punto d.4 "inserto del producto", que indica que se aceptara documentación complementaria proveniente del fabricante como brochure o cartas del fabricante.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:06

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

OBSERVACIÓN

En el Certificado de Análisis se indica:

DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

d.2. Certificado de Análisis:

El certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad y método de esterilización, en caso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

Al respecto se debe mencionar que el kit de detección molecular de los virus de dengue, zika y chikungunya en formato triplex son kits IVD que han pasado por un estricto proceso en la manufactura así como en los procesos de aseguramiento de la calidad, tal como se acredita en el documento equivalente a las buenas prácticas de manufacturas, ISO-13485 y el Certificado de Análisis, respectivamente; por lo que la exigencia de un documento adicional, denominado CERTIFICADO DE ESTERILIDAD, no debiera ser un limitante para la admisión de las ofertas de los postores. En efecto, este requisito podría estar vulnerando el Principio de Libertad de Concurrencia de la Ley de Contrataciones con el Estado, el cual menciona "...Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias..."

En ese sentido, se solicita cortésmente al área usuaria, que el requisito de presentar el CERTIFICADO DE ESTERILIDAD, sea considerado como opcional.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 2.2.1.1 Literal: f Página: 17

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria acepta el certificado de analisis emitido por el fabricante.

Al integrar las bases se eliminará el parrafo: "El certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad y método de esterilización, en caso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado"

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

En la pagina 17, literal f de las Bases se eliminará el siguiente parrafo:

"El certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad y método de esterilización, en caso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado."

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

| | | | |
|-------------------------|----------------|------------------|------------|
| Ruc/código : | 20107914995 | Fecha de envío : | 06/06/2023 |
| Nombre o Razón social : | INMUNOCHEM SAC | Hora de envío : | 22:46:06 |

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

CONSULTA:

DICE:

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Cada fabricante maneja su propio formato para la emisión de los certificados de análisis o protocolo de análisis, no pudiendo exigirles que los mismos tengan determinada información toda vez que los certificados de análisis o protocolos de análisis son emitidos para todos sus distribuidores a nivel mundial.

Consulta,
Solicitamos al área usuaria y/o OEC aceptar los certificados de análisis o protocolo de análisis de acuerdo al formato emitido de cada fabricante.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: f Página: 17

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que lo solicitado esta mencionado en las bases "aceptar los certificados de análisis acuerdo al formato emitido de cada fabricante" según lo descrito en las bases, no obstante el protocolo es el formato previo al certificado de análisis y no es parte de lo solicitado en las bases.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:06

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

CONSULTA:

DICE:

RESPONSABILIAD POR VICIOS OCULTOS

Teniendo en cuenta que el requerimiento es a una única entrega y con vigencia de reactivos no menor a 06 meses, resulta excesivo exigir como plazo máximo de responsabilidad del contratista 18 meses por vicios ocultos contados a partir de la conformidad otorgada por la ENTIDAD.

Consulta,

Solicitamos al área usuaria y/o OEC solicitar como plazo máximo de responsabilidad por vicios ocultos SEIS (06) meses, contados a partir de la conformidad otorgada por la entidad.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1

Literal: 9

Página: 36

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente la consulta.

Al requerir una vigencia no menor a 06 meses, se modificará las Especificaciones Tecncias y solicitará un plazo máximo de responsabilidad por vicios ocultos de doce (12) meses.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará el 4to parrafo del literal 9 de las Especificaciones Tecnicas: DICE; "El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de (18) MESES, contabilizado a partir de la emision de la conformidad"

DEBE DECIR: "El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de doce (12) MESES, contabilizado a partir de la emision de la conformidad"

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:06

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:
CONSULTA

dice:
METODOLOGÍA
"¿así como componentes que mejoren la eficiencia y especificidad en reacciones de amplificación múltiple?"

Al respecto cabe precisar que todos los kits de amplificación de PCR en tiempo real, tienen los buffer y componentes químicos y/o biológicos adecuados para la realización del PCR en Tiempo Real con eficiencia y especificidad, entre ellos los dNTP's, Cloruro de Magnesio, enzimas de retrotranscripción, Taq Polimerasa, entre otros. Por lo que no está definido claramente a qué tipo de componente específico adicional se refiere que permita mejorar la eficacia y especificidad del PCR en tiempo real.

Consulta

Dado que no está definido específicamente el componente que mejore la eficiencia y especificidad solicitamos gentilmente al área usuaria y/o OEC que este requisito sea considerado como opcional o ser retirada de las EETT.

Acápito de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3.1. **Literal:** B **Página:** 24

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto se acoge la consulta: al mencionar "así como componentes que mejoren la eficiencia y especificidad en reacciones de amplificación múltiple"; son propios del fabricante el cual será considerado como opcional.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará las Especificaciones Técnicas:

Dice: así como componentes que mejoren la eficiencia y especificidad en reacciones de amplificación múltiple.

Debe decir: así como componentes que mejoren la eficiencia y especificidad en reacciones de amplificación múltiple (opcional)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:06

Observación: Nro. 8

Consulta/Observación:

PLAZO DE ENTREGA

De acuerdo al RLCE Artículo 143.- Cómputo de plazos

Durante la ejecución contractual los plazos se computan en días calendarios, excepto en los casos en que el presente Reglamento indique lo contrario, aplicándose supletoriamente lo dispuesto por los artículos 183 y 184 del Código Civil.

Artículo 183 (Código Civil). - Reglas para cómputo del plazo

El plazo se computa de acuerdo al calendario gregoriano, conforme a las siguientes reglas:

- 1.- El plazo señalado por días se computa por días naturales, salvo que la ley o el acto jurídico establezcan que se haga por días hábiles.
- 2.- El plazo señalado por meses se cumple en el mes del vencimiento y en el día de éste correspondiente a la fecha del mes inicial. Si en el mes de vencimiento falta tal día, el plazo se cumple el último día de dicho mes.
- 3.- El plazo señalado por años se rige por las reglas que establece el inciso 2.
- 4.- El plazo excluye el día inicial e incluye el día del vencimiento.
- 5.- El plazo cuyo último día sea inhábil, vence el primer día hábil siguiente.

Observación

Observamos este extremo de las bases y solicitamos al comite de selección aclarar que el plazo cuyo último día sea inhábil, vence el primer día hábil siguiente.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.9 Literal: . Página: 14

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge, al no haber vulnerado alguna normativa, sin embargo, se precisa que, en la pagina 37 de las bases, numeral 14 dice que: "El plazo de entrega del bien será como ÚNICA ENTREGA, hasta los 30 días calendario, contados a partir del día siguiente de suscrito el Contrato.

En caso que el último día del plazo de entrega de los bienes corresponda a un día feriado, no laborable o inhábil, ésta deberá efectuarse como máximo al día hábil siguiente."

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:06

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

m) La vigencia de los productos debera ser igual o mayor al plazo indicado en las fichas técnicas de cada producto, conforme a lo señalado en el punto b) Características Técnicas del producto.

Entendemos que para este punto se tendra que presentar los certificados de analisis que fueron presentados en la oferta, esto teniendo en cuenta que no se solicita el certificado de analisis del lote a entregar.

Consulta,

Solicitamos al comite de selección u OEC aclarar si es correcto nuestro entender.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** I **Literal:** 2.3 **Página:** 20

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que la vigencia del producto se corroborará con el certificado de análisis del insumo o bien, durante el internamiento en almacen de la entidad.

Para dar conformidad, el area usuaria, verificara este requisito

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

En la pagina 20, literal m) de las Bases se eliminará el siguiente parrafo:

m) La vigencia de los productos deberá ser igual o mayor al plazo indicado en las fichas técnicas de cada producto, conforme a lo señalado en el punto b) Características técnicas del producto

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:06

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Solicitan fecha de vencimiento no menor de 6 meses

Considerando los tiempos de importación y tramites aduaneros, cabe la posibilidad de que los productos lleguen con vigencia menor a los 6 meses, y teniendo en cuenta de que es una sola entrega, resulta pertinente presentar una carta de compromiso de canje por fecha de vencimiento para los reactivos con vigencia a menor a los 6 meses.

Consulta,

Solicitamos al comite de selección u OEC aceptar la presentación de una carta de compromiso de canje por fecha de vencimiento para los productos con vigencia menor a los 6 meses al momento del internamiento de los reactivos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 3.1. **Literal:** . **Página:** 25

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara, que de acuerdo a las especificaciones técnicas, el contratista debe ingresar al almacén cumplimiento la vigencia establecida en las especificaciones técnicas.

Sobre la carta de canje, esta es aplicada al último mes de vencimiento.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20521940914

Nombre o Razón social : MASKAF S.A.C

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:40

Observación: Nro. 11

Consulta/Observación:

En la página 15, numeral 1.11, del capítulo I, de la sección específica de las bases, se establece que el proceso de selección tiene como base legal la Resolución Ministerial N° 448-2020-MINSA, que aprueba "Lineamientos para la Vigilancia, Prevención y Control de la Salud de los Trabajadores con Riesgo de Exposición a COVID-19", así como, los protocolos sanitarios y demás disposiciones que dicten los sectores y autoridades competentes, que resulten aplicables a la presente contratación. Al respecto, se observa la citada base legal, debido a que la citada norma se encuentra NO vigente; la observación se hace en base al Principio de Transparencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores (...)" ; debiendo suprimirse la citada base legal.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 1.11 **Literal:** I **Página:** 15

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Principio de Transparencia Artículo 2 de la Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su observación, dado que la base legal referido, se encuentra a la fecha no vigente, por lo que se suprimirá de las bases

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

En la pagina 15, 1.11 Base Legal de las Bases se eliminará el siguiente parrafo:

- Resolución Ministerial N° 448-2020-MINSA, que aprueba ¿Lineamientos para la Vigilancia, Prevención y Control de la Salud de los Trabajadores con Riesgo de Exposición a COVID-19¿, así como, los protocolos sanitarios y demás disposiciones que dicten los sectores y autoridades competentes, que resulten aplicables a la presente contratación.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

| | | | |
|-------------------------|--------------|------------------|------------|
| Ruc/código : | 20521940914 | Fecha de envío : | 06/06/2023 |
| Nombre o Razón social : | MASKAF S.A.C | Hora de envío : | 22:46:40 |

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En la página 28, en el literal d), del numeral 6, del capítulo III, de la sección específica de las bases, se establece como parte de la ejecución contractual, por cada equipo en cesión de uso, se presente un certificado de mantenimiento vigente, el mismo que deberá ser presentado como parte de los documentos para la suscripción del contrato. Al respecto, se consulta, cual es el periodo de antigüedad que debe tener el citado certificado al momento de presentarse ante la Entidad con motivo de la suscripción del contrato; la consulta se hace en base al Principio de Transparencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores (...)".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6 Literal: D Página: 28

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que el periodo de antigüedad del certificado de mantenimiento, debe tener una antigüedad no mayor de 6 meses, a la fecha de su entrega, en la suscripción del contrato.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará las Especificaciones Técnicas en lo referido a: "Como parte de la Ejecución Contractual" y se incorporará el siguiente parrafo:

La vigencia del certificado de mantenimiento debe tener una vigencia no mayor a 6 meses, a la fecha de su entrega, en la suscripción del contrato

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

| | | | |
|-------------------------|--------------|------------------|------------|
| Ruc/código : | 20521940914 | Fecha de envío : | 06/06/2023 |
| Nombre o Razón social : | MASKAF S.A.C | Hora de envío : | 22:46:40 |

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En la página 29, en el literal e), del numeral 6, del capítulo III, de la sección específica de las bases, respecto a la vigencia del producto, se establece el canje del producto, donde se establece que la entrega del nuevo lote se realizará en un plazo no mayor de cinco (5) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la notificación. Al respecto, se consulta, si el plazo de entrega se puede ampliar a veinte (20) días calendarios, toda vez que son productos que no tienen alta rotación dentro del inventario de una empresa y por tanto no se encuentran en stock permanente, razón por la que se debe proceder a su importación, la consulta se hace en base al Principio de Libertad de Concurrencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: ..."Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6 Literal: E Página: 29

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta del postor a fin de permitir la libre concurrencia de participantes.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará las Especificaciones Técnicas y el Anexo C

DICE:donde se establece que la entrega del nuevo lote se realizará en un plazo no mayor de cinco (5) días calendarios DEBE DECIR: "..., contados a partir de la fecha de entrega de canje. en el plazo no mayor de treinta (30) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la notificación."

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20521940914

Nombre o Razón social : MASKAF S.A.C

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:40

Observación: Nro. 14

Consulta/Observación:

En la página 30, numeral 7, del capítulo III, de la sección específica de las bases, en lo referido a cláusulas especiales, respecto a la antigüedad de los equipos, la Entidad solicita que no deben tener una antigüedad mayor a 3 años de fabricación. Al respecto, se observa lo requerido por la Entidad, toda vez que el análisis que realiza este tipo de equipos, su vigencia tecnológica no caduca; en ese sentido se solicita ampliar la antigüedad a 4 años de fabricación. La consulta se hace en base al Principio de Libertad de Concurrencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: .." Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores."; y al Principio de Vigencia Tecnológica , que establece que ¿Los bienes, servicios y obras deben reunir las condiciones de calidad y modernidad tecnológicas necesarias para cumplir con efectividad la finalidad pública para los que son requeridos, por un determinado y previsible tiempo de duración, con posibilidad de adecuarse, integrarse y repotenciarse si fuera el caso, con los avances científicos y tecnológicos.¿

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 7

Literal: III

Página: 30

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Principio de Libertad de Concurrencia-artículo 2 de la Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge, al no haberse vulnerado la normativa de contrataciones vigente, ahora bien, la vigencia solicitada obedece a la vigencia tecnológica de los bienes, de conformidad al principio de contratación, eliminando toda ventaja que pudiera existir con equipos de mayor antigüedad.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20521940914

Nombre o Razón social : MASKAF S.A.C

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:40

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

En la página 31, numeral 7, del capítulo III, de la sección específica de las bases, en lo referido a cláusulas especiales, respecto a que el equipo debe contar con interfaz de interpretación de resultados los cuales deben estar en formato para su impresión e interfaz para la transmisión de resultados con el sistema informático de la entidad (INS). Al respecto, se consulta si la interfaz que solicita la Entidad, se implementará en la versión 1.0 o 2.0 de Netlab, si en la ciudad de Iquitos se cuenta con la aplicación instalada de Netlab, si los resultados que se obtengan de los termocicladores deben de ser enviados a Netlab en tiempo real, y si en cada una de las sedes, específicamente en los ambientes de laboratorios, se cuenta con un punto de red para interconexión con Netlab. Las consultas se hacen en base al Principio de Transparencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores (..)".

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 7 **Literal:** III **Página:** 31

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que la interfaz a implementar será basada en el NetLab v2.0, el cual esta instalada en la sede Chorrillos del INS, así como en el CIETROP, ciudad de Iquitos. Cuenta así mismo con puntos de red para realizar la interconexión. Así mismo se aclara, que los resultados que se obtengan de los termocicladores, deben de ser enviados al sistema Netlabv2.0 en tiempo real.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará en las Especificaciones Técnicas y se incorporará:

DICE:"3) Interfaz: El equipo debe contar con interfaz de interpretación de resultados los cuales deben estar en formato para su impresión e interfaz para la transmisión de resultados con el sistema informático de la entidad (INS)."

DEBE DECIR:"3) Interfaz: El equipo debe contar con interfaz de interpretación de resultados los cuales deben estar en formato para su impresión e interfaz para la transmisión de resultados con el sistema informático NetLabv2 de la entidad (INS)."

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20521940914

Nombre o Razón social : MASKAF S.A.C

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:40

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En la página 32, numeral 7, del capítulo III, de la sección específica de las bases, en lo referido a las cláusulas especiales, respecto a la fecha de capacitación, se establece que la capacitación en el manejo del equipo se realizará después de la entrega, instalación y puesta en funcionamiento. Al respecto, se consulta, si la capacitación se puede iniciar dentro del plazo no mayor de tres (3) días calendarios, de suscrita el acta de instalación y puesta en funcionamiento, con la finalidad que el contratista y la Entidad, coordinen con su personal y evitar prolongaciones de tiempo en la ejecución de las prestaciones. Las consultas se hacen en base al Principio de Transparencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores (..)".

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 7 **Literal:** III **Página:** 32

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que la capacitación deberá iniciar en un plazo no mayor de 02 días calendarios, de suscrita el acta de instalación y puesta en funcionamiento.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará en las Especificaciones Técnicas en el numeral 7 y se incorporará el siguiente parrafo:

"La capacitación deberá iniciarse en un plazo no mayor de 02 días calendarios, de suscrita el acta de instalación y puesta en funcionamiento."

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20521940914

Nombre o Razón social : MASKAF S.A.C

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:40

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En la página 32, numeral 7, del capítulo III, de la sección específica de las bases, en lo referido a las cláusulas especiales, respecto a la fecha de capacitación, se establece que el tiempo de capacitación es de cuatro (4) horas lectivas como mínimo, por un máximo de cinco (5) días en la dos (2) sedes. Al respecto, se consulta a la Entidad si la cantidad de horas lectivas de capacitación, pueden ser ocho (8) horas lectivas, por cada sede, las mismas que se desarrollarán en dos (2) días calendarios, el mismo que es un tiempo razonable de acuerdo con el objeto de la contratación. Asimismo, en el caso que uno o varias participantes designados por la Entidad, no asistan a la capacitación, se consulta a la Entidad si el contratista debe realizar una fecha extemporánea de capacitación para los participantes inasistentes, capacitación que se realizará en forma virtual, en un plazo no mayor de dos (2) día calendario, con la finalidad de no perjudicar al contratista económicamente por los costos que debería asumir por capacitaciones presenciales en provincia y tampoco perjudicar a la Entidad en el cumplimiento de la finalidad pública de la contratación. Las consultas se hacen en base al Principio de Transparencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores (..)".

Acápate de las bases : Sección: Especifico Numeral: 7 Literal: III Página: 32

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente la consulta. Se aclara que el número de horas lectivas de capacitación debe ser en total de 12 horas, en cada sede y como se indica pueden realizarse en máximo de tres (03) días hábiles. Asi mismo, se aclara que la capacitación será solo presencial para los participantes.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará en las Especificaciones Tecnicas, numeral 7 - sobre el Tiempo de capacitación: DICE; "cuatro (04) horas lectivas como mínimo cada día, por un máximo de 5 días en las 02 sedes" DEBE DECIR: "Un total de doce (12) horas lectivas en un periodo máximo de 03 días hábiles, en cada sede"

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20521940914

Nombre o Razón social : MASKAF S.A.C

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:40

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En la página 36, numeral 9, del capítulo III, de la sección específica de las bases, en lo referido a la responsabilidad por vicios ocultos, respecto a la merma y/o producto deteriorado, se establece que el proveedor debe reponer o canjear los bienes en un máximo de tres (3) días calendarios de notificado el hecho por parte de la Entidad. Al respecto, se consulta si el plazo puede ser diferencial por cada sede y se propone los siguientes plazos: a. Ciudad de Lima: el proveedor debe reponer o canjear los bienes en un máximo de tres (3) días calendarios de notificado el hecho por parte de la Entidad. b. Ciudad de Iquitos: el proveedor debe reponer o canjear los bienes en un máximo de siete (7) días calendarios de notificado el hecho por parte de la Entidad. Las consultas se hacen en base al Principio de Libertad de Concurrencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "(..) Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 9 **Literal:** III **Página:** 36

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta del postor a fin de permitir la libre concurrencia de postores.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará las Especificaciones Técnicas y el Anexo C

DICE: donde se establece que la entrega del nuevo lote se realizará en un plazo no mayor de cinco (5) días calendarios DEBE DECIR: "..., contados a partir de la fecha de entrega de canje. en el plazo no mayor de (30) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la notificación."

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

| | | | |
|-------------------------|--------------|------------------|------------|
| Ruc/código : | 20521940914 | Fecha de envío : | 06/06/2023 |
| Nombre o Razón social : | MASKAF S.A.C | Hora de envío : | 22:46:40 |

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En la página 31, numeral 7, del capítulo III, de la sección específica de las bases, en lo referido a clausulas especiales, respecto al rendimiento solicitado para cada sede (Lima e Iquitos). Se consulta a la Entidad, si el rendimiento solicitado puede ser obtenido con otros formatos y escalas diferentes a los establecidos en las especificaciones técnicas, toda vez que, con equipos de diferentes formatos y escalas, se cumple el rendimiento solicitado, sin afectar la producción requerida por la Entidad y cumpliéndose la finalidad publica de la contratación. La consulta se hace en base al Principio de Libertad de Concurrencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "(..) Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 7 Literal: III Página: 31

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la consulta. Se aceptan otros formatos, sin que estos perjudiquen el rendimiento indicado en las bases: "El número de equipos debe garantizar una producción mínima de 44 determinaciones por turno de 8 horas de trabajo,que incluye los procesos de extracción, amplificación y detección de ácidos nucleicos"

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

| | | | |
|-------------------------|--------------|------------------|------------|
| Ruc/código : | 20521940914 | Fecha de envío : | 06/06/2023 |
| Nombre o Razón social : | MASKAF S.A.C | Hora de envío : | 22:46:40 |

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En la página 43, en el literal B, del numeral 3.2 requisitos de calificación, del capítulo III, de la sección específica de las bases, respecto a los bienes similares, se ha establecido como bienes similares a todo insumo de biología molecular. Se consulta a la Entidad, si los bienes similares sólo pueden ser reactivos para el diagnóstico molecular, toda vez que, los insumos de biología molecular incluyen alcohol, plásticos, etc., no siendo bienes que tengan relación con el objeto de la contratación. Las consultas se hacen en base al Principio de Transparencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores (..)".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 43

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta y aclara que la experiencia del postor debe incluir reactivos de uso en Biología Molecular, ya que es el objeto es la Adquisición de Kits de Diagnostico Molecular.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará la pagina 43 de las bases, referido a la Experiencia del Postor en la Especialidad: DICE: "Se consideran bienes similares a los siguientes: Todo tipo de insumos de biología molecular." DEBE DECIR: "Se consideran bienes similares a los siguientes: Todo tipo de reactivos de biología molecular."

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20521940914

Nombre o Razón social : MASKAF S.A.C

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 22:46:40

Observación: Nro. 21

Consulta/Observación:

En la página 31, numeral 7, del capítulo III, de la sección específica de las bases, respecto a las cláusulas especiales, se establece que la instalación y prueba operativa y funcionamiento de los equipos se realizará en un plazo máximo de diez (15) días calendarios, contados a partir del día siguiente de firmado el contrato. Además, señala que la prueba de funcionamiento se realizará en presencia de un profesional designado por el laboratorio. Al respecto, se observa el plazo de instalación y prueba operativa y funcionamiento de los equipos; toda vez que existe una contradicción entre lo literal y lo numeral. En ese sentido, existiendo incoherencia en el plazo establecido en las bases administrativas, se solicita: a. Que el plazo para la instalación, prueba operativa y puesta en funcionamiento de los equipos, se realice en un plazo no mayor de veinte (20) días calendarios, contabilizados desde el día siguiente en que la Entidad comunica formalmente al contratista que se cuenta con la disponibilidad de cada uno de los ambientes de los laboratorios donde se instalará los equipos en cesión de uso. La modificación del plazo se solicita a fin de no perjudicar al contratista en los plazos de ejecución, toda vez que el contratista para ejecutar sus obligaciones contractuales depende de un tercero, en este caso de la Entidad y no podemos dejar de mencionar que las prestaciones se realizarán en la ciudad de Lima e Iquitos. b. Asimismo, es necesario que los ambientes de laboratorios proporcionados por la Entidad, cuente con un mínimo de tres (1) puntos de internet en cada laboratorio, tanto en la ciudad de Lima e Iquitos, a fin de poder ejecutar las prestaciones contractuales. La observación se hace en base al Principio de Transparencia tipificado en el artículo 2 de la Ley N° 30225 y sus modificatorias, que señala: "Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores (..)".

Acápate de las bases : Sección: Específico

Numeral: 7

Literal: III

Página: 31

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Principio de Transparencia - artículo 2 de la Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación del postor, sin embargo existe un error gramatical el cual será subsanado en las bases integradas (páginas 31 y 32)..

Se aclara que que (¿)

La instalación y prueba operativa y funcionamiento de los equipos estará a cargo del contratista y deberá ser realizada en un plazo máximo de quince (15) días calendarios

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará las Especificaciones Técnicas en lo referido al numeral 7 según lo siguiente

DICE: plazo máximo de diez (15) días calendarios

DEBE DECIR: plazo máximo de quince (15) días calendarios

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

| | | | |
|-------------------------|-------------------------|------------------|------------|
| Ruc/código : | 20603455500 | Fecha de envío : | 06/06/2023 |
| Nombre o Razón social : | LIFE DIAGNOSTICS S.A.C. | Hora de envío : | 23:52:35 |

Observación: Nro. 22

Consulta/Observación:

SE OBSERVA QUE EN LA PAGINA 24 DE LAS BASES NO SE PUEDE HACER LECTURA DE LAS CONDICIONES Y CARACTERISTICAS DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS YA QUE SE ENCUENTRAN BORROSAS E ILEGIBLES, SITUACIÓN QUE DISTORSIONA EL ACCESO A INFORMACIÓN REAL QUE LOS PROVEEDORES DEBERÍAN UTILIZAR PARA COMPRENDER TODOS LOS ASPECTOS QUE LA CONTRATACIÓN.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** S/N **Literal:** S/L **Página:** 24

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Artículo 2 del T.U.O. de la Ley. Artículo 16 del T.U.O. de la Ley.

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, al no vulnear alguna normativa, asimismo, indicar que las bases se encuentra el correo electronico de la Entidad Convocante, en el cual pudo solicitar las bases o especificaciones para poder realizar las consultas, no obstante señalar que es el único que ha manifestado la ilegibilidad.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20603455500

Nombre o Razón social : LIFE DIAGNOSTICS S.A.C.

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 23:52:35

Observación: Nro. 23

Consulta/Observación:

OBSERVAMOS LO SEÑALADO EN LITERAL B) DEL NUMERAL 17 PAGINA 38 CORRESPONDIENTE A OTRAS PENALIDADES EN LAS QUE SE SEÑALA COMO PROCEDIMIENTO DE OTRAS PENALIDADES:

1. EN FUNCIÓN A LA FECHA DE SUSCRIPCIÓN DEL ACTA DE INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO.

2. EN FUNCIÓN A LA FECHA DE SUSCRIPCIÓN DEL ACTA DE MANTENIMIENTO PREVENTIVO SEMESTRAL.

SIN EMBARGO, DICHO ALCANCE EN FUNCION A LA FECHA DE SUSCRIPCION DEL ACTA DE INSTALACION Y EL ACTA DE MANTENIMIENTO NO CONSTITUYE UN PROCEDIMIENTO, SINO, ÚNICAMENTE EL SEÑALAMIENTO DE LA PENALIZACION; SIN INDICAR EL DETALLE DE LOS PARÁMETROS A SEGUIR PARA LA ELABORACIÓN DEL PROCEDIMIENTO MEDIANTE EL CUAL SE VERIFICA EL SUPUESTO A PENALIZAR, SIN INDICAR EL RESPONSABLE QUE SE ENCUENTRE A CARGO DE LA SUPERVISION , SITUACIÓN DESFAVORABLE Y DE INCERTIDUMBRE PARA EL CONTRATISTA AL NO CONOCER PREVIAMENTE LOS PARÁMETROS BAJO LOS CUALES SE REGIRÁ LA SUPERVISIÓN COMO NO SE ESTABLECE PROCEDIMIENTOS DE NOTIFICACIÓN Y PLAZOS RESPECTIVOS PARA PONER EN CONOCIMIENTO DEL CONTRATISTA LA APLICACIÓN DE ¿OTRAS PENALIDADES, CONSTITUYENDO ESTA OMISIÓN DE LOS PARÁMETROS ANTES MENCIONADOS LA CONTRAVENCIÓN DEL DEBIDO PROCEDIMIENTO QUE CARACTERIZA A TODO CONTRATO PÚBLICO.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 17 **Literal:** B **Página:** 38

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Artículo 2 del T.U.O. de la Ley Artículo 16 del T.U.O. de la Ley

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que que en las especificaciones técnicas detallan los supuestos a penalizar, así como el procedimiento de aplicación de penalidades, con respecto a los plazos de notificación de aplicación estos serán conforme a la normativa de contrataciones.

No obstante señalar que la supervision estará a cargo del área usuaria según la sede que corresponda.

Las penalidades se informarán a través del acta de mantenimiento.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará en las Especificaciones Técnicas en el numeral 17 literal b) Otras Penalidades y se incorporará el siguiente parrafo:

Información a través de actas de instalación y mantenimiento

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

| | | | |
|-------------------------|-------------------------|------------------|------------|
| Ruc/código : | 20603455500 | Fecha de envío : | 06/06/2023 |
| Nombre o Razón social : | LIFE DIAGNOSTICS S.A.C. | Hora de envío : | 23:52:35 |

Observación: Nro. 24

Consulta/Observación:

OBSERVAMOS LO SEÑALADO EN LA PAGINA 33 Y 34 NUMERAL 8) RESPECTO A LAS CONDICIONES PARA LA PREVENCIÓN Y CONTROL DEL COVID Y OTRAS CLAUSULAS QUE SE INDICA CIERTAS MEDIDAS DE BIOSEGURIDAD Y CONTRA LA TRANSMISION DE LA COVID-19 HACIENDO REFERENCIA AL DS 171-201 Y LAS MEDIDAS DURANTE LA EMERGENCIA SANITARIA NACIONAL POR LA COVID 19 EMERGENCIA QUE ACTUALMENTE NO SE ENCUENTRA VIGENTE . POR ELLO AL HABER CULMINADO LA EMERGENCIA SANITARIA DE COVID -19 DICHAS EXIGENCIAS QUE HAN SIDO DEROGADAS POR LEY , NO ES CUMPLIMIENTO BLIGATORIO PARA LA ETAPA DE EJECUCION CONTRACTUAL, EN APLICACIÓN A NORMAS QUE YA NO TIENEN VIGENCIA CONSTITUYENDOSE CLARAMENTE EN UNA VULNERACION A LOS PRINCIPIOS QUE RIGEN LAS CONTRATACIONES PUBLICAS.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 8 **Literal:** S/L **Página:** 34

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Artículo 2 del T.U.O. de la Ley Artículo 16 del T.U.O. de la Ley

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente. Sabiendo que actualmente la norma indicada no se encuentra vigente, se deja como optativo (opcional) por parte del proveedor.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará las Especificaciones Técnicas en lo referido al numeral 8.
DICE: "Condiciones para la prevención y control de covid-19" y "Sobre el uso del carné o certificado de vacunación contra el COVID-19"
DEBE DECIR: "Condiciones para la prevención y control de covid-19" (OPCIONAL)
y "Sobre el uso del carné o certificado de vacunación contra el COVID-19" (OPCIONAL)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PUBLICA

Ruc/código : 20603455500

Nombre o Razón social : LIFE DIAGNOSTICS S.A.C.

Fecha de envío : 06/06/2023

Hora de envío : 23:52:35

Observación: Nro. 25

Consulta/Observación:

OBSERVAMOS LAS INCONGRUENCIAS EN LAS BASES RESPECTO AL LUGAR D ENTREGA Y EL LUGAR DE INSTALACION DE LOS EQUIPOS EN CESION DE USO CONSIDERANDO QUE EXISTE CIERTAS INCONGRUENCIAS EN LAS PAGINAS 33, 36, 37 Y 38 DE LAS BASES EN RELACION A ESTAS CONDICIONES REQUERIDAS. EN LA PAGINA 33 INDICA QUE EL CONTRATISTA SERÁ RESPONSABLE DEL TRASLADO INTERNO DEL ALMACÉN CENTRAL AL LUGAR DONDE SE REALIZARA LA INSTALACIÓN LOS CUALES SE ENCUENTRAN UBICADOS EN LA SEDE CHORRILLOS LIMA Y EN LA SEDE IQUITOS ¿ LORETO POR LO CUAL LAS EETT NO SON CONGRUENTES CONSIDERANDO QUE LA INSTALACIÓN REQUERIDA PARA AMBOS EQUIPOS ES DE 15 DÍAS CONTADOS A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO; SIN CONSIDERAR QUE EL TRASLADO A LA SEDE IQUITOS NO ES INTERNO DENTRO DE LA SEDE PRINCIPAL EN LIMA ES EN PROVINCIA POR LOS CUALES LOS PLAZOS DE INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO SON DISTINTOS; CONSIDERANDO EL TIEMPO DE TRANSPORTE Y TRASLADO A LA CIUDAD DE IQUITOS ES MAYOR AL SEÑALADO EN LAS BASES. PAGINA 36 NUMERAL 12 PLAZO DE ENTREGA SE INDICA QUE LOS BEINES SERÁN ENTREGADOS EN DOS LUGARES EL ALMACÉN CENTRAL DEL INS EN SEDE CHORRILLOS LIMA Y EN EL CIETROP SEDE IQUITOS DEL INS EN LORETO, LO CUAL NO GUARDA RELACIÓN CON O SEÑALADO EN LA PÁGINA 32 Y 33 DE LAS BASES EN LAS CUALES SEÑALA QUE SE REALIZARA UN TRASLADO INTERNO DEL ALMACEN CENTRAL A LOS LUGARES DE INSTALACIÓN QUE SERÁN EN LOS LABORATORIOS DE CADA SEDE . Y EN LA PAGINA 37 DE LAS BASES SE INDICA QUE EL INTERNAMIENTO DEL BIEN EN AMBAS SEDES. Y EN LA PAGINA 37 Y 38 NUMERAL 16 DE LA CONFORMIDAD SE PRECISA QUE LOS BIENES DEBERÁN SER RECEPCIONADOS POR EL JEFE DE ALMACEN.

Acápites de las bases : Sección: Especifico

Numeral: S/N

Literal: S/L

Página: 33

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Artículo 2 del T.U.O. de la Ley Artículo 16 del T.U.O. de la Ley

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente las observaciones, por error gramatical.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

Se actualizará las Especificaciones Técnicas, en lo referido al numeral 7, pagina 33 de las bases:

DEBE DECIR: "El contratista será responsable del traslado al almacén central del Instituto Nacional de Salud (para la Sede Chorrillos) al lugar donde se realizará la instalación, ... y al Centro de Investigación en Enfermedades Tropicales (CIETROP) del Instituto Nacional de Salud ¿ Sede Iquitos, ..."

DEBE DECIR: "Los bienes serán entregados según la distribución (Sede Chorrillos y Sede Iquitos) en el Almacén Central del Instituto Nacional de Salud ..."

DEBE DECIR: "Al momento del internamiento del bien en cada sede: almacén de la sede de Chorrillos y en la sede Iquitos, Centro de Investigación en Enfermedades Tropicales (CIETROP) ..."

DEBE DECIR: "Los productos que se entreguen en las 2 sedes, deben corresponder a las especificaciones requeridas y estar de acuerdo al producto adjudicado. La conformidad y recepción(ver tercer parrafo del numeral 16 de las EETT actualizadas pagina 12)