

## **INFORME IVN N° 023-2025/DSAT**

<b>Entidad</b>	: Seguro Social de Salud
<b>Procedimiento</b>	: Licitación Pública N° 7-2024-ESSALUD/RAPI-1-1, convocada para la <i>“Adquisición de insumos de laboratorio para el área de biología molecular modalidad equipo en cesión en uso por 12 meses”</i>
<b>Referencia</b>	: a) Expediente N° 2025-0014714 b) Expediente N° 2025-0021938

Mediante el formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamiento, recibido el 21 de mayo<sup>1</sup> de 2025 y subsanado el 6<sup>2</sup> de junio de 2025, el presidente del comité de selección a cargo del procedimiento de selección materia de análisis remitió a este Organismo Técnico Especializado la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones e integración de Bases, presentada por el participante **SIMED PERU S.A.C.**, en cumplimiento de lo dispuesto por el artículo 21 de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante la “Ley”, y el artículo 72 de su Reglamento, aprobado mediante el Decreto Supremo N° 344-2018-EF, en adelante el “Reglamento”, y, conforme lo dispuesto en la Cuarta Disposición Complementaria Transitoria de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas.

### **I. ANTECEDENTES**

- 1.1** El 27 de diciembre de 2024, la Entidad publicó en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado (SEACE)<sup>3</sup>, el Resumen Ejecutivo y las Bases del procedimiento de selección de la referencia.
- 1.2** Del 28 de diciembre de 2024 al 15 de enero de 2025, se realizó la etapa de formulación de consultas y observaciones.
- 1.3** El 4 de abril de 2025, se registró en el SEACE, el pliego absolutorio de consultas y observaciones, así como las Bases integradas.
- 1.4** El 9 de abril de 2025, el participante SIMED PERU S.A.C., presentó ante la Entidad su solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas u observaciones e integración de Bases.
- 1.5** El 21 de mayo de 2025, este Organismo Técnico Especializado recibió el Formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamiento con Expediente N° 2025-0014714, para su evaluación correspondiente.
- 1.6** El 3 de junio de 2025, este Organismo Técnico Especializado, mediante notificación electrónica N° 1, solicitó información a la Entidad, a efectos de contar con toda la documentación del expediente de contratación; ante lo cual,

<sup>1</sup> Mediante Expediente N° 2025-0014714.

<sup>2</sup> Mediante Expediente N° 2025-0021938.

<sup>3</sup> Dicha plataforma será el medio mediante el que se registrarán todos los actos posteriores señalados en los antecedentes.

con fecha 6 de junio de 2025, la Entidad remitió la información requerida para su evaluación.

## II. BASE LEGAL

En concordancia con lo dispuesto en la Cuarta Disposición Complementaria Transitoria de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas y teniendo en cuenta que el procedimiento de selección fue convocado el 27 de diciembre de 2024, resultan aplicables los dispositivos normativos siguientes:

- 2.1. Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado
- 2.2. Reglamento de la Ley N° 30225, aprobado mediante el Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias.
- 2.3. Directiva N° 009-2019-OSCE/CD: “Emisión de pronunciamiento”.
- 2.4. Directiva N° 004-2019-OSCE/CD: “Disposiciones sobre el contenido del Resumen Ejecutivo de las actuaciones preparatorias”.

## III. ANÁLISIS

- 3.1 En principio, cabe señalar que de conformidad con lo establecido en el numeral 72.10 del artículo 72 del Reglamento, el pronunciamiento que emite este Organismo Técnico Especializado se encuentra motivado e **incluye la revisión de oficio sobre cualquier aspecto trascendente de las bases.**
- 3.2 Para tal efecto, en el numeral 6.1 de la Directiva N° 009-2019-OSCE/CD, se dispone que este Organismo Técnico Especializado emite pronunciamiento dentro del ámbito de su competencia, siendo de exclusiva responsabilidad de la Entidad convocante, la determinación de las características técnicas y requerimiento.
- 3.3 Ahora bien, en el marco de la supervisión efectuada al presente procedimiento de selección, este Organismo Técnico Especializado ha advertido la necesidad de abordar el aspecto siguiente, relacionado con el objeto materia de análisis:

### A. Respecto al Requerimiento

- 3.4 Al respecto, cabe señalar que el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establece que el Área Usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (en el caso de bienes, las especificaciones técnicas y los requisitos de calificación), debiendo éstos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación, y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.
- 3.5 Asimismo, en el numeral 29.8 del citado artículo 29 del Reglamento, se establece que el Área Usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento, debiendo asegurar la calidad técnica y reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias técnicas que repercutan en el proceso de contratación.

- 3.6** Por su parte, las Bases Estándar objeto de la presente contratación, aprobadas mediante la Directiva N° 001-2019-OSCE/CD y sus modificatorias, establecen que para determinar que los postores cuentan con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, el comité de selección incorpora los requisitos de calificación previstos por el Área Usuaria en el requerimiento, no pudiendo incluirse requisitos adicionales -experiencia del postor en la especialidad, entre otros, de corresponder-, ni distintos a los establecidos en las citadas Bases Estándar.
- 3.7** De las disposiciones citadas, se aprecia que corresponde al Área Usuaria definir con precisión las especificaciones técnicas y requisitos de calificación que comprenden el requerimiento, los cuales contienen las características, condiciones, cantidad y calidad de lo que se requiere contratar, de tal manera que satisfagan su necesidad, sin generar mayores costos y/o controversias en la ejecución contractual; siendo que, para determinar que los postores cuenten con las capacidades necesarias para ejecutar el contrato, en los documentos del procedimiento de selección -Bases-, el comité de selección incorpora los requisitos de calificación previstos por el Área Usuaria en el requerimiento.
- 3.8** En el presente caso, de la revisión del numeral 1.2 “objeto de la convocatoria” del Capítulo I y del acápite 5 del numeral 3.1 del Capítulo III; ambos, de la Sección Específica de las **Bases de la convocatoria**, se aprecia que se estableció como objeto de la presente contratación, lo siguiente:

**“CAPÍTULO I: GENERALIDADES**

**1.2 OBJETO DE LA CONVOCATORIA**

*El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación del SUMINISTRO DE REACTIVOS E INSUMOS PARA LOS LABORATORIOS DE BIOLOGÍA MOLECULAR DE LA RED ASISTENCIAL PIURA DE ESSALUD.*

**ÍTEM 1: REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT:**

Ítem	Código	Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
1	30107260	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	UNIDAD	2,800
	30105365	KIT HEPATITIS B CARGA VIRAL	UNIDAD	100
	30105963	KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL	UNIDAD	600
	30105362	KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL	UNIDAD	1200
	30102668	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 200 -1000 UL	UNIDAD	840

30102667	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 5 - 200 UL	UNIDAD	240
30103643	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 0.5-10 UL.	UNIDAD	360
30103324	MICROTUBO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR DE 0.2 ML. CON TAPA.	UNIDAD	36,000
30105960	KIT HIV CARGA VIRAL	UNIDAD	1,200
30107243	PRUEBA MOLECULAR DE AMPLIFICACION DE ACIDOS NUCLEICOS AUTOMATIZADO	UNIDAD	2,400
30107274	KIT DE DETECCION MOLECULAR DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA	UNIDAD	1200

## ÍTEM 2: REACTIVOS E INSUMOS DE CITOMETRIA DE FLUJO

Ítem	Código	Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
2	030103774	CF ESTUDIO CUANTITATIVO DE LINFOCITOS CD4-CD8	UNIDAD	1,200

(...)

## 5. CARACTERISTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR

### 5.1 Descripción y cantidad de los bienes:

#### 5.1.1 ITEM1: REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT

##### a) REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT

ITEM	(...)	Descripción	(...)
	(...)	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	(...)
	(...)	KIT HEPATITIS B CARGA VIRAL	(...)
	(...)	KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL	(...)
	(...)	KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL	(...)
	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 200-1000 uL	(...)

<b>1</b>	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 5-200 uL	(...)
	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 0.5-10 uL.	(...)
	(...)	Microtubo para detección biomolecular de 0.2 ml. con tapa	(...)
	(...)	KIT HIV CARGA VIRAL	(...)
	(...)	PRUEBA MOLECULAR DE AMPLIFICACION DE ACIDOS NUCLEICOS AUTOMATIZADO	(...)
	(...)	KIT DE DETECCIÓN MOLECULAR DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA	(...)
(...			
<b>5.1.2 ÍTEM 2: REACTIVOS E INSUMOS DE CITOMETRIA DE FLUJO:</b>			
<b>a) REACTIVOS E INSUMOS DE CITOMETRIA DE FLUJO:</b>			
Ítem	(...)	Descripción	(...)
<b>2</b>		<u>CF ESTUDIO CUANTITATIVO DE LINFOCITOS CD4-CD8</u>	
(..."			

De lo expuesto en los cuadros precedentes, se aprecia que, la Entidad requiere la adquisición de once (11) reactivos e insumos de laboratorio de PCR-RT y un reactivo e insumo de citometría de flujo, convocados por relación de ítems (ítem N° 1 [paquete] e ítem N° 2).

**3.9** Ahora bien, de la revisión del numeral 2.1 del “Formato de Resumen Ejecutivo de las Actuaciones Preparatorias (Bienes)”, -publicado en la ficha SEACE del presente procedimiento de selección-, se aprecia que la Entidad declaró dentro de los “Datos del requerimiento”, que el documento del requerimiento es la NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, con fecha de recepción 13 de febrero de 2024. Asimismo, en el numeral 2.7 del mismo documento, se indica que dicho requerimiento se visualiza en el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases.

Del mismo modo, en el numeral 2.2 del referido Resumen Ejecutivo, no se aprecia que la Entidad haya registrado información relacionada con alguna modificación al requerimiento durante la indagación de mercado, tal como se muestra a continuación:

2. INFORMACIÓN SOBRE EL REQUERIMIENTO					
2.1 DATOS DEL REQUERIMIENTO	Documento de requerimiento	NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024		Fecha de recepción	13/02/2024
2.2 MODIFICACIONES EFECTUADAS AL REQUERIMIENTO POR PARTE DEL ÁREA USUARIA	Fecha de la segunda versión		De oficio		Con motivo de observaciones
	Fecha de la tercera versión		De oficio		Con motivo de observaciones
	Fecha de la cuarta versión		De oficio		Con motivo de observaciones
	Fecha de la quinta versión		De oficio		Con motivo de observaciones
2.7 REQUERIMIENTO	Lo indicado se visualiza en el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases.				

**3.10** Aunado a ello, en el numeral 3.1 del mismo Resumen Ejecutivo, se aprecia que la Entidad declaró que la indagación de mercado se efectuó entre el 14 de febrero de 2024 y el 31 de mayo de 2024, tras lo cual, en los numerales 3.2 y 3.3. del referido formato, la Entidad declaró la existencia de pluralidad de proveedores y marcas con la capacidad de cumplir con el requerimiento (es decir, aquel contenido en la NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024), según se aprecia:

3. INFORMACIÓN RELEVANTE ADICIONAL COMO RESULTADO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO					
3.1 FECHA DE INICIO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO	14/02/2024	FECHA DE CULMINACIÓN DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO		31/05/2024	
3.2 PLURALIDAD DE PROVEEDORES QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	X		NO	
De ser negativa la respuesta, indicar la evaluación de la Entidad respecto de la falta de pluralidad de proveedores que cumplen con el requerimiento.					
3.3 PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	X		NO	
En caso de no existir pluralidad de marcas que cumplen a cabalidad con el requerimiento, indicar aquí la evaluación de la Entidad al respecto.					

**3.11** No obstante, de la revisión de los actuados relativos a la indagación de mercado, se tiene el “INFORME N° 118-UPA-DA-OA-RAPI-ESSALUD-2024”, de fecha 2 de agosto de 2024 (Informe de indagación de mercado), mediante el cual, la Entidad declaró que mediante Nota N° 143-150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, el día 12 de febrero de 2024, el Jefe de la División de Recursos Médicos remitió las Especificaciones Técnicas a la Oficina de Administración de la Red Asistencial de Piura, a efectos de solicitar que se realice la adquisición de los bienes del presente procedimiento de selección, según se aprecia:

“(...)

#### 1. ANTECEDENTES

(...)

- Mediante Nota N 143-150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, el día 12 de febrero de 2024 el Jefe de la división de Recursos Médicos remite las Especificaciones Técnicas a la Oficina de Administración de la RAPI para la adquisición antes mencionada.
- Mediante proveído N 801-802-UPA-DA-OA-GR-RAPI-ESSALUD-2024, el día **23 de febrero del 2024** el Jefe de la Unidad de Programación y Adquisiciones remite

al Analista Encargado los requerimientos para la indagación de mercado y trámite de la adquisición antes mencionada.

(...)

**5.3. Existencia de Pluralidad de marcas y/o postores**

De la indagación de mercado, se procedió a solicitar a varios proveedores dedicados al objeto del requerimiento, obteniendo respuesta de cuatro participantes, cuya información está contenida en el expediente de contratación.

(...)”.

De esta manera, se aprecia que existe una incongruencia respecto al documento del área usuaria que contiene el requerimiento que fue objeto de indagación de mercado y mediante el cual se determinó la pluralidad de proveedores y marcas; por lo que, no resulta claro qué versión del requerimiento trasladó la Entidad hacia las Bases de la convocatoria.

**3.12** De otro lado, de la revisión comparativa del Requerimiento consignado en la NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, la NOTA N° 143-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, de fecha 9 de febrero de 2024, y las **Bases de la convocatoria**, se aprecia lo siguiente:

NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, de fecha 9.02.2024				BASES DE LA CONVOCATORIA (Capítulo III “Requerimiento”)																																					
<p><u>REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS Y CONDICIONES GENERALES PARA LA ADQUISICION DE REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT PARA EL AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL HOSPITAL JOSE CAYETANO HEREDIA ESSALUD - PIURA</u></p> <p>(...)</p> <p>8. CARACTERISTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR:</p> <p>8.1 Descripción y Cantidad de los bienes:</p> <p>Para la siguiente prestación se requiere los siguientes elementos:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>Reactivos de Laboratorio</li><li>Equipos Analizadores en Cesión de Uso</li><li>Software de Interfase y Sistemas de información de Laboratorio (LIS)</li><li>Equipos informáticos, biomédicos, etc; así como modificaciones en las Instalaciones para el Funcionamiento de la Interfase.</li></ul> <p>(...)</p> <p><b>CUADRO DE REQUERIMIENTO</b></p> <table><tr><th>ITEM</th><th>(...)</th><th>DENOMINACIÓN</th><th>(...)</th></tr><tr><td rowspan="2"></td><td>(...)</td><td>KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID</td><td>(...)</td></tr><tr><td>(...)</td><td>KIT HEPATITIS B CARGA</td><td>(...)</td></tr></table>				ITEM	(...)	DENOMINACIÓN	(...)		(...)	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	(...)	(...)	KIT HEPATITIS B CARGA	(...)	<p>3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (...)</p> <p>5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR</p> <p>5.1 Descripción y cantidad de los bienes</p> <p>5.1.1 ÍTEM 1: REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT</p> <p>a) REACTIVOS E INSUMO DE LABORATORIO DE PCR-RT</p> <table><tr><th>ITEM</th><th>(...)</th><th>Descripción</th><th>(...)</th></tr><tr><td rowspan="6">1</td><td>(...)</td><td>KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID</td><td>(...)</td></tr><tr><td>(...)</td><td>KIT HEPATITIS B CARGA VIRAL</td><td>(...)</td></tr><tr><td>(...)</td><td>KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL</td><td>(...)</td></tr><tr><td>(...)</td><td>KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL</td><td>(...)</td></tr><tr><td>(...)</td><td>Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 200-1000 uL</td><td>(...)</td></tr><tr><td>(...)</td><td>Puntera para pipeta automática con filtro para</td><td>(...)</td></tr></table>				ITEM	(...)	Descripción	(...)	1	(...)	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	(...)	(...)	KIT HEPATITIS B CARGA VIRAL	(...)	(...)	KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL	(...)	(...)	KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL	(...)	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 200-1000 uL	(...)	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para	(...)
ITEM	(...)	DENOMINACIÓN	(...)																																						
	(...)	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	(...)																																						
	(...)	KIT HEPATITIS B CARGA	(...)																																						
ITEM	(...)	Descripción	(...)																																						
1	(...)	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	(...)																																						
	(...)	KIT HEPATITIS B CARGA VIRAL	(...)																																						
	(...)	KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL	(...)																																						
	(...)	KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL	(...)																																						
	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 200-1000 uL	(...)																																						
	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para	(...)																																						

1		VIRAL	
	(...)	KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL	(...)
	(...)	KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL	(...)
	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 200-1000 uL	(...)
	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 5-200 uL	(...)
	(...)	Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 0.5-10 uL.	(...)
	(...)	Microtubo para detección biomolecular de 0.2 ml. con tapa	(...)
2	(...)	KIT HIV CARGA VIRAL	(...)
	(...)	PRUEBA MOLECULAR DE AMPLIFICACION DE ACIDOS NUCLEICOS AUTOMATIZADO	(...)
3	(...)	KIT DE DETECCIÓN MOLECULAR DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA	(...)

		detección biomolecular rango 5-200 uL	
(...)		Puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 0.5-10 uL.	(...)
(...)		Microtubo para detección biomolecular de 0.2 ml. con tapa	(...)
(...)		KIT HIV CARGA VIRAL	(...)
(...)		PRUEBA MOLECULAR DE AMPLIFICACION DE ACIDOS NUCLEICOS AUTOMATIZADO	(...)
(...)		KIT DE DETECCIÓN MOLECULAR DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA	(...)

EQUIPOS ANALIZADORES EN CESION EN USO SOLICITADOS

ITEM N° 1:

01	EQUIPO DE DETECCION MOLECULAR PARA AGENTES INFECCIOSOS
01	ANALIZADOR BIOMOLECULAR EN TIEMPO REAL

ITEM N° 2:

01	MODULAR PARA BIOLOGIA MOLECULAR PARA AGENTES INFECCIOSOS
----	--

ITEM N° 3:

01	MODULAR PARA BIOLOGIA MOLECULAR
----	---------------------------------

b) EQUIPOS EN CESIÓN EN USO:

(...) EQUIPO DE DETECCION MOLECULAR PARA AGENTES INFECCIOSOS:

Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
Equipo de detección molecular para agentes infecciosos	Unidad	02

(...) EQUIPO ANALIZADOR BIOMOLECULAR EN TIEMPO REAL:

Descripción	Unidad de medida	Cantidad total



PARA AGENTES INFECCIOSOS				Equipo analizador biomolecular en tiempo real	Unidad	02
<b>SOFTWARE DE LABORATORIO E INTERFASE</b>				<b>(...) EQUIPOS DE REFRIGERACIÓN:</b>		
<b>REQUERIMIENTO COMPLEMENTARIO EN CESIÓN EN USO AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR</b>				Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
N°	EQUIPO	(...)	OBSERVACIONES	Refrigerador de laboratorio	Unidad	02
1	COMPUTADORA (PC ESCRITORIO)	3	Las características de la PC se detallan dentro de las especificaciones del software y hardware	Congeladora	Unidad	02
(...)	(...)	(...)	(...)	Aire acondicionado	Unidad	02
3	ESTABILIZADOR DE CORRIENTE	3	Las características de la PC se detallan dentro de las especificaciones del software y hardware	<b>(...) OTROS EQUIPOS:</b>		
4	IMPRESORA	3	Las características de la PC se detallan dentro de las especificaciones del software y hardware	Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
5	IMPRESORA DE CODIGO DE BARRAS	3	Las características de la PC se detallan dentro de las especificaciones del software y hardware	Cabina de Bioseguridad	Unidad	02
6	SERVIDOR	1	Las características se detallan dentro de las especificaciones del software y hardware	Cabina de PCR	Unidad	02
11	Refrigeradora Horizontal de 2 - 8° C	1	Con capacidad para almacenar los reactivos,	Autoclave	Unidad	02
(...)	(...)	(...)	(...)	Termobloque	Unidad	02
				Mini centrífuga	Unidad	02
				Micro centrífugo	Unidad	02
				Agitador Vortex	Unidad	02
				Pipeta de rango variable	Unidad	09
				<b>(...) EQUIPOS INFORMÁTICOS Y ELECTRÓNICOS:</b>		
				Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
				Computadoras de escritorio	Unidad	04
				Monitores	Unidad	04
				Servidor	Unidad	02
				Impresoras multifuncionales color	Unidad	04

			controles de calidad, calibradores, soluciones de lavado y otros accesorios que se conserven en refrigeración	Impresoras de código de barras	Unidad	<b>04</b>
				<b>Lector de código de barras laser sin gatillo</b>	Unidad	<b>04</b>
				Estabilizadores	Unidad	<b>14</b>
12	<b>Refrigeradora 2-8° C con congeladora de -20--30° C</b>	<b>3</b>	Con capacidad para almacenar los reactivos, controles de calidad, calibradores, soluciones de lavado y otros accesorios que se conserven en refrigeración	(...) <b>b.3) EQUIPOS DE REFRIGERACIÓN:</b> <b>Refrigerador de laboratorio:</b> <u>Equipo biomédico, vertical con alarma audiovisual con capacidad mínima de la cámara de conservación de 18 pies cúbicos o mínimo de 600 litros con temperatura de 24 a 8 grados de temperatura.</u> (...)		
13	Congeladora Horizontal-20° C	<b>1</b>	Con capacidad para almacenar los reactivos, controles de calidad, calibradores, soluciones de lavado y otros accesorios que se conserven en refrigeración	<b>b.4) OTROS EQUIPOS:</b> (...) <b>-Pipeta de rango variable:</b> 3 pipetas solo 100-1000uL 3 pipetas solo <b>20-1000uL</b> 3 pipetas solo <b>0.5-1000uL</b>		
(...)	(...)	(...)	(...)	<b>b.5) EQUIPOS INFORMÁTICOS Y ELECTRÓNICOS:</b> (...) <b>&gt; Monitor:</b> <b>-Pantalla: LCD con retroiluminación led 23.8" o superior.</b> (...) <b>&gt; Impresoras multifuncionales color:</b> <b>-Tecnología de Impresión: Láser o inyección.</b> -Velocidad de impresión: 28 ppm o superior. -Resolución de impresión: 1200 x 1200 ppp; <b>-Conectividad: LAN: Sí, WLAN: Si</b> (...) <b>&gt; Estabilizadores:</b> <b>-1000 VA / 200 V</b>		
16	Autoclave de 75 Litros de capacidad	<b>1</b>	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba			
17	termobloque (Baño seco) con accesorios		De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba			
(...)	(...)	(...)	(...)			
19	Microcentrífuga de alta velocidad 24 x 1.5/2.0 ml	<b>1</b>	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba			
(...)	(...)	(...)	(...)			
21	Pipeta de rango variable CAPP solo 100-1000uL	<b>3</b>	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la			

			prueba	
22	Pipeta de rango variable CAPP solo <b>20 - 200UI</b>	3	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba	
23	Pipeta de rango variable CAPP solo <b>0.5-10 UI</b>	3	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba	
(...)	(...)	(...)	(...)	
(...) <b>ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS</b> (...) <b>ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS DE MONITOR</b> • <b>Monitor LED - Full HD (1080p) - 20.7"</b> (...) <b>ESPECIFICACIONES TECNICAS MINIMAS IMPRESORA</b> <b>CONEXION</b> USB 2.0 <b>COMPATIBILIDAD</b> Windows, Mac OS <b>IMPRESIÓN</b> Velocidad de impresión monocromática (ISO, carta): 42 ppm 1 Velocidad de impresión monocromática (ISO, A4): 40 ppm 1 Calidad de impresión en negro (óptima): Lineas finas (1200 x 1200 dpi) (...)				
(...) <b>8.5. Embalaje y rotulado:</b> Los rótulos deberán estar de acuerdo a las normas legales vigentes. Estos deben ser claros, legibles, resistentes a la manipulación y exentos de toxicidad. Al momento de la entrega de los Reactivos, EsSalud verificará la existencia de por lo menos, los rótulos descritos a continuación: <b><u>Envases Inmediato Primario (contiene directamente el producto ofertado):</u></b> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b><u>Nombre del producto (comercial o genérico)</u></b></li> <li>- <b><u>Número de Lote (letra clara y en tamaño adecuado)</u></b></li> <li>- <b><u>Fecha de vencimiento (mes/año) de ser aplicables</u></b></li> <li>- <b><u>Nombre, razón social o logotipo del</u></b></li> </ul>				
(...) <b>Embalaje y rotulado:</b> <b>5.5.1 Embalaje:</b> El embalaje de los bienes adjudicados debe cumplir con los siguientes requisitos: Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento. Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables. <b><u>Cajas debidamente rotuladas indicando nombre del dispositivo médico, presentación, cantidad, lote, fecha de vencimiento, nombre del proveedor,</u></b>				

<p><u>laboratorio fabricante.</u></p> <p><b><u>Envase Mediato o Secundario (contiene varios envases Primarios):</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b><u>Nombre del producto.</u></b></li> <li>- <b><u>Cantidad del producto o contenido neto (letra clara y en tamaño adecuado)</u></b></li> <li>- <b><u>Número de Lote (letra clara y en tamaño adecuado)</u></b></li> <li>- <b><u>Fecha de Vencimiento (mes/año) de ser aplicables</u></b></li> <li>- <b><u>Registro Sanitario.</u></b></li> </ul> <p>Asimismo, al momento de la entrega de los bienes, los envases deberán tener; en forma clara, legible y resistente a la manipulación normal en el transporte y uso del producto, los siguientes rótulos:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b><u>Envase Inmediato o Primario ESSALUD "prohibida su venta".</u></b></li> <li>- <b><u>Envase Mediato o Secundario ESSALUD "prohibida su venta".</u></b></li> </ul> <p>Es obligatorio para el proveedor imprimir los rótulos indicados en el 100% de los envases de la entrega normal, siempre y cuando la colocación del mismo no afecte las condiciones y viabilidad del producto.</p> <p>Para cantidades adicionales, dichos rótulos seguirán teniendo carácter obligatorio, pero podrán ser colocados utilizando etiquetas adhesivas. EsSalud no está obligado a recibir los bienes que no cumplan con las características señaladas en el presente numeral.</p> <p>Los rótulos deberán estar en idioma español. Podrán emplearse otros idiomas además del español, siempre que dicha información corresponda a la que obra en el Registro Sanitario del producto.</p> <p>En caso de no existir envase secundario, las inscripciones y rótulos del envase primario, deberán ser los señalados, para el envase secundario.</p> <p>Adicionalmente a lo señalado en los numerales precedentes, los envases deberán llevar el Código de Barras Estándar EAN-UCC (para permitir así su correspondiente lectura). Esté Código de Barras deberá ser otorgado por una organización que utilice este sistema internacional, el cual debe estar respaldado por un certificado de control de calidad en el que se</p>	<p><b><u>especificaciones para la conservación y almacenamiento.</u></b></p> <p><b><u>Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master, es decir a caja completa del dispositivo médico.</u></b></p> <p><b><u>En caso que el bien amerite las caras laterales debe llevar el símbolo con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto.</u></b></p> <p><b><u>Además, en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para posición de la caja.</u></b></p> <p>Debe descartarse la utilización de cajas de productos comestibles o productos de tocador.</p> <p>Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.</p> <p>Además, (si aplica) deben cumplir con los requisitos que deben contener el rotulado de los envases mediato e inmediato de los dispositivos médicos de acuerdo al Art. 138°, 140°, 141°, 142° y 143° del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y Decreto Supremo N° 029-2015-SA.</p> <p><b>5.5.2 Rotulado:</b></p> <p>Los envases de los bienes, que se adjudiquen y suministren a la Red Asistencial Piura, deberán garantizar la integridad, las propiedades físicas, las condiciones microbiológicas y biológicas del bien.</p> <p>En el caso de bienes con Registro Sanitario, el rotulado de sus envases deberá estar de acuerdo al artículo 54° y 56° del "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", aprobado mediante Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.</p> <p>Es obligatorio la presentación de información relacionada con el manual de instrucciones de uso o inserto de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio (Art. No 54 y No 57 del D.S. No 016-2011-SA).</p> <p><b><u>El logotipo de los envases de los bienes, independientemente de sus dimensiones deberán tener impreso la siguiente descripción, preferentemente de color negro:</u></b></p>
--	---

establecerá su vigencia al término de la cual deberá renovarse.

El embalaje es el que contiene todos los envases secundarios a ser distribuidos. Los bienes deberán embalsarse adecuadamente utilizando cajas, de tal forma que se preserve su orden, integridad y conservación.

Cada caja debe llevar en un lugar visible y con el tamaño adecuado para una fácil identificación, los rótulos:

- ESSALUD.
- LP N° 1609L. (número del proceso de selección)
- Los rótulos indicados no podrán ser efectuados a manuscrito ni con cinta adhesiva.

Debe descartarse la utilización de envases plásticos flexibles (bolsas) o cajas de productos comestibles, productos de tocador u otros."

- Consignar la frase : "Estado Peruano"
- Nombre de Entidad - "EsSalud"
- Consignar la frase : \*Prohibida su Venta"
- Nomenclatura del proceso de selección : N° del procedimiento (Aplicable solo al envase mediato).

Es obligatorio para el contratista imprimir los rótulos indicados en el presente numeral, en el 100% de los envases de las cantidades a entregar mensualmente. EsSalud no está obligado a recibir los dispositivos médicos que no estén de acuerdo a las normas legales vigentes.

En el caso de bienes sin Registro Sanitario, el rotulado de sus envases deberá contener como mínimo la siguiente información:

- Nombre o denominación del bien.
- País de fabricación
- Fecha de vencimiento
- En caso que el bien contenga algún insumo o materia prima que presente algún riesgo para el consumidor o usuario, debe ser declarado.
- Nombre y domicilio legal del fabricante y/o del importador o distribuidor responsable, según corresponda.
- Registro Único de Contribuyente (RUC).

(...)

## CRONOGRAMA DE ENTREGA

Los productos serán entregados en forma bimestral según el siguiente cronograma de Entregas referencial. Cabe resaltar que estas cantidades de pruebas presentadas a continuación son referenciales y serán ajustadas de forma que se adecue a la presentación del reactivo del postor que resulte favorecido de la buena pro.

ITEM	CODIGO SAP	DENOMINACIÓN	UM	CANT.	I BIM	II BIM	III BIM	IV BIM	V BIM	VI BIM
1	30107280	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	PBA	2800	400	400	500	500	500	500
	30105365	KIT HEPATITIS B CARGA VIRAL	PBA	100	50	0	0	50	0	0
	30105963	KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL	PBA	600	100	100	100	100	100	100
	30105362	KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL	PBA	600	100	100	100	100	100	100
	30102668	Puntera para pipeta automática con filtro para detección rango 200 -1000 uL	UND	840	140	140	140	140	140	140
	30102667	Puntera para pipeta automática con filtro para detección rango 5 - 200 uL	UND	240	400	400	400	400	400	400
	30103643	Puntera para pipeta automática con filtro para detección rango 0.5-10 uL	UND	360	60	60	60	60	60	60
	30103324	Microtubo para detección biomolecular de 0.2 ml. con tapa	UND	36000	6000	6000	6000	6000	6000	6000
	30105960	KIT HIV CARGA VIRAL	PBA	2400	400	400	400	400	400	400
	30107243	PRUEBA MOLECULAR DE AMPLIFICACIÓN DE ÁCIDOS NUCLEICOS AUTOMATIZADO	PBA	2400	400	400	400	400	400	400
3	30107274	KIT DE DETECCIÓN MOLECULAR DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA	PBA	1200	200	200	200	200	200	200

(...)"

**NO PRECISA DICHA INFORMACIÓN**

(...)

## 5.11 Lugar y plazo de prestación del servicio

(...)

**Cronograma de entrega:**

## ITEM 1: REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT:

Item	Código	Descripción	Unidad de medida	Cantidad total	Primera Entrega	Segunda Entrega	Tercera Entrega	Cuarta Entrega	Quinta Entrega	Sexta Entrega
1	30107280	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	Unidad	2,800	100	460	460	460	460	460
	30105365	KIT HEPATITIS B CARGA VIRAL	Unidad	100	50	16	16	16	16	16
	30105963	KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL	Unidad	600	100	100	100	100	100	100
	30105362	KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL	Unidad	1,000	200	200	200	200	200	200
	30102668	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 200 - 1000 uL	Unidad	840	140	140	140	140	140	140
	30102667	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 5 - 200 uL	Unidad	240	40	40	40	40	40	40
	30103643	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 0.5-10 uL	Unidad	360	60	60	60	60	60	60
	30103324	Microtubo para detección biomolecular de 0.2 ml. con tapa	Unidad	36,000	600	600	600	600	600	600
	30105960	KIT HIV CARGA VIRAL	Unidad	2,400	400	400	400	400	400	400
	30107243	PRUEBA MOLECULAR DE AMPLIFICACIÓN DE ÁCIDOS NUCLEICOS AUTOMATIZADO	Unidad	2,400	400	400	400	400	400	400
3	30107274	KIT DE DETECCIÓN MOLECULAR DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA	Unidad	1,200	200	200	200	200	200	200

(...)"

## 7. OTRAS CONSIDERACIONES PARA LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN

### 7.1 Otras obligaciones

#### 7.1.1 Otras obligaciones del contratista

-El contratista, será responsable de los costos del acondicionamiento, montaje, instalación, operación y mantenimiento de los equipos en cesión en uso; así como del suministro de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento de los equipos en cesión en uso, no generando gastos adicionales a la Red Asistencial Piura de EsSalud.

-El contratista, será responsable que garantizar el funcionamiento permanente de los equipos en cesión en uso. De presentarse fallas en la operatividad del equipo debe sustituirlo de forma inmediata (máximo 24 horas), a fin de no alterar el normal funcionamiento de los laboratorios.

De lo contrario deberá asumir el procesamiento de la prueba en otro equipo en coordinación con el área usuaria. Asimismo, el contratista deberá reponer las pérdidas de materiales, reactivos e insumos que se produzcan por razones inherentes al funcionamiento defectuoso de los equipos en cesión en uso.

	<p>-El contratista, será responsable del mantenimiento preventivo de los equipos en cesión en uso y debe presentar a la Unidad de Mantenimiento, Infraestructura, Equipos y Servicios Generales de la Red Asistencial de Salud Piura, el programa de mantenimiento preventivo para su supervisión. Dicha documentación será entregada en la instalación de los equipos.</p> <p>-El servicio técnico del contratista, debe estar disponible de forma permanente durante las 24 horas del día, los 07 días de la semana incluyendo domingos y feriados, a fin de ejecutar y solucionar las obligaciones de mantenimiento correctivo y además garantizar un stock de repuestos y/o importación inmediata.</p> <p><b><u>-El Contratista debe realizar las actividades de entrenamiento y capacitación respecto al conocimiento técnico del equipo, manejo, calibración y control de calidad (interno, externo e interlaboratorial), uso del software (ingreso y registros de muestras, reporte de resultados, almacenamiento de datos y reportes de estadística); dirigidas a los profesionales usuarios de los equipos, durante la vigencia del contrato y sin costo adicional para la Institución.</u></b></p> <p>-El contratista debe entregar, junto con el equipo, los catálogos, especificaciones técnicas y el manual del usuario en idioma original y en idioma español.</p> <p>-El contratista debe presentar una póliza de seguro que ampare los equipos en cesión de uso, dando cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros.</p> <p>-La Red Asistencial Piura, no se responsabiliza por cualquier deficiencia, daño o siniestro que sufran los equipos en cesión en uso; fuera de los términos estipulados contractualmente, los gastos y costos por el servicio del mantenimiento preventivo y correctivo de los equipos dados en cesión en uso son de responsabilidad del contratista.</p> <p>-A La Red Asistencial Piura, del Seguro Social de Salud - EsSalud, no le corresponde ninguna responsabilidad en caso de accidentes, daños, mutilaciones, invalidez, enfermedad ocupacional, o muerte de los trabajadores del Contratista o de terceros que pudiera ocurrir durante el acondicionamiento, montaje, instalación, operación y mantenimiento de los equipos en cesión en uso.</p> <p>-El Contratista es responsable directo del personal asignado para el acondicionamiento, montaje, instalación, operación y mantenimiento</p>
--	---

	de los equipos en cesión en uso, no existiendo ningún vínculo de dependencia laboral con la Red Asistencial Piura, del Seguro Social de Salud -EsSalud.
<b>B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b> (...)	<b>B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b>  <u>Requisitos:</u>  <b>ÍTEM N° 1:</b>  El postor debe acreditar <b><u>un monto facturado acumulado equivalente a Dos (02) veces el valor referencial para el ÍTEM N° 01</u></b> por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.  Se consideran bienes similares a los siguientes: <u>VENTA DE MATERIAL, INSUMOS Y REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL.</u>
	<b>ÍTEM N° 2:</b>  El postor debe acreditar <b><u>un monto facturado acumulado equivalente a S/ 400,000.00</u></b> (cuatrocientos mil con 00/100 soles, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.  <b>ÍTEM N° 2:</b>  <u>En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1, tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de a S/ 80,000.00</u> (ochenta mil con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.  Se consideran bienes similares a los siguientes: <u>Reactivos e insumos de laboratorio.</u>
<b>DUPLICA EL REQUERIMIENTO CONTENIDO EN LA NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, de fecha 9.02.2024, A EXCEPCIÓN DE LOS SIGUIENTES EXTREMOS:</b>  <b>REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS Y</b>	<b>BASES DE LA CONVOCATORIA (Capítulo III “Requerimiento”)</b>  <b>5.3 Requisitos según leyes, reglamentos</b>



<p><b>CONDICIONES GENERALES PARA LA ADQUISICION DE REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT PARA EL AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL HOSPITAL JOSE CAYETANO HEREDIA ESSALUD - PIURA</b></p> <p>(...)</p> <p><b>5.3 Requisitos, reglamentos técnicos, normas metroológicas y/o sanitarias nacionales:</b></p> <p>(...)</p> <p><b>b. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del laboratorio fabricante (copia simple).</b></p> <p>Obligatorio, en idioma castellano emitido por autoridad competente del país de origen, de ser presentado en idioma extranjero, deberá adjuntar en forma obligatoria la traducción al castellano efectuada por traductor público. Debe indicar la fecha de vigencia, caso contrario, la fecha de emisión no deberá ser mayor a dos (02) años, a la fecha de presentación de propuestas.</p> <p>El postor podrá presentar Certificado de Libre Venta, solo si el País de origen del producto ofertado no expida Certificación de Buenas Prácticas de manufactura (con Traducción efectuada por traductor público juramentado si es el caso) siempre y cuando aquel documento haga referencia al cumplimiento de estas últimas.</p> <p>También se aceptará la presentación del Certificado de Libre Venta de países de la comunidad europea que señalen que el fabricante cumple con la directiva 98/79/CE 6 93/42/EC como documento alternativo al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura. En vista a que en la Unión Europea no se emiten Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura para el caso de los productos de clase IA, productos de menor riesgo, se aceptará la presentación del Certificado de Cumplimiento de Norma ISO/EN 13845 y además la Declaración CE de conformidad del fabricante. Del mismo modo, señala que para el caso de los productos no incluidos en la clase, se presenta el Certificado CE, el que implícitamente señala el cumplimiento del sistema de calidad, según lo exigido en las Directivas de la Comunidad Europea. Se aceptará el Certificado ISO 13485 equivalente al certificado BPM, para productos clasificados dentro de la clase (menor riesgo). Así mismo podrá presentar el Certificado de la FDA para sustentar las Buenas Prácticas de manufactura.</p> <p>El Certificado BPM o su equivalente deberán</p>	<p>técnicos, normas metroológicas y/o sanitarias, reglamentos y demás normas:</p> <p>(...)</p> <p><b>5.3.2 Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM):</b></p> <p>➤ Para los dispositivos médicos nacionales:</p> <p><u>Fabricantes:</u></p> <p>Contar con la Certificación de Buenas Prácticas de manufactura (BPM) vigente, que comprenda la fabricación de dispositivos médicos, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).</p> <p><u>Droguería:</u></p> <p>Contar con la Certificación de Buenas Prácticas de manufactura (BPM) vigente del fabricante, que comprenda la fabricación de dispositivos médicos, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).</p> <p>➤ <b>Para los dispositivos médicos importados:</b></p> <p>Contar con la Certificación de Buenas Prácticas de manufactura (BPM) vigente, emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), u otro documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas del tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen.</p> <p>➤ En caso de producción por etapas, cada uno de los laboratorios que participa en el proceso debe presentar la Certificación de BPM u otro documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad vigentes según lo antes señalado, en concordancia con los artículos 124°, 125°, 126° y 127° del D.S. N° 016-2011-SA.</p> <p>➤ Se considera válida la Certificación BPM o su equivalente, otorgado por la autoridad o entidad competente de los países de alta vigilancia sanitaria. También se considera válido el Certificado de BPM de las autoridades competentes de otros países con quienes se</p>
---	--

<p>tener alcance sobre los reactivos y equipos.</p> <p>En caso de presentar el documento solicitado, en idioma distinto al castellano; Todos los documentos que contengan información referida a los requisitos para la admisión de propuestas y factores de evaluación se presentan en idioma castellano o, en su defecto, acompañados de traducción oficial o sin valor oficial efectuada por traductor público o traducción certificada efectuada por traductor colegiado certificado, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original, establecido en el Art. 62° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.</p>	<p>suscriba convenios de reconocimiento mutuo.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ En ningún caso el postor podrá presentar la oferta de un dispositivo médico que tenga impedimento para su internamiento en el país, solicitado por la ANM a aduanas, en el marco de los establecidos en el artículo 24° del D.S. N° 016-2011-S.A.</li> <li>➤ La exigencia de la Certificación de BPM vigente, se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados.</li> <li>➤ Para el caso de los Certificados emitidos en el extranjero que no consigne fecha de vigencia, estos deben tener una antigüedad no mayor de dos (2) años contados a partir de la fecha de emisión.</li> </ul>
<p><b><u>NO PRECISA DICHA INFORMACIÓN</u></b></p>	<p><b>5.3.3 Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte-BPDT:</b></p> <p>Debe cumplir con las Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID), a fin de asegurar que la distribución y transporte de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios sean distribuidos en vehículos cuyas instalaciones no alteren la calidad de los mismos y que ofrezcan una adecuada protección frente a sucesos externos, incluida la contaminación, de corresponder.</p> <p>La Certificación de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente, se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para dispositivos médicos nacionales e importados.</p> <p>Debe estar a nombre del postor, asimismo se podrá presentar el Certificado BPDT de un tercero contratado para la distribución y transporte teniendo la condición de almacén especializado o droguería.</p> <p>El transporte de los reactivos, insumos y equipos en cesión en uso es responsabilidad del Contratista desde el momento de la salida de los almacenes del proveedor hasta el momento de entrega en la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura (para el caso de los reactivos o insumos) y hasta el momento de la instalación de los equipos en cesión en uso.</p>
<p><b>c. Protocolo de análisis, Certificado de análisis y/o ficha técnica de análisis (copia simple).</b></p>	<p><b>5.3.4 Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) y/o certificado de conformidad:</b></p>

*El Protocolo y/o Certificado de Análisis y/o ficha técnica de análisis, deberá ser emitido por el laboratorio de Control de Calidad del fabricante o por un laboratorio acreditado por INDECOPI o autorizado por el Ministerio de Salud (MINSA), debe contener los análisis realizados en todos los componentes del producto, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud (para la obtención del registro sanitario).*

*Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Cuando se haga mención a Protocolo de Análisis se refiere a Certificado de Análisis.*

*Los certificados de análisis deben consignar la edición de las normas de calidad nacional, internacional y/o propia, a la que se acoge el fabricante, vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico (reactivo o insumo de laboratorio).*

*La evaluación técnica se realizará de acuerdo a la edición vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. Se aceptará esta edición siempre y cuando no exista diferencia con la edición actual (a la presentación de ofertas). Asimismo, se tendrá en consideración el plazo de 12 meses según contempla la norma sanitaria.*

*El certificado de análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: nombre del dispositivo médico, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite.*

*Cuando las técnicas analíticas del producto terminado no se encuentren en ninguna de las normas de calidad internacional de referencia, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas como tal. (Art.31° del D.S. N° 016-2011-SA).*

*La presentación del Certificado de Análisis del dispositivo médico que se oferte, es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario. Se aceptará los Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis en el formato propio del fabricante, incluyendo el hecho de que estos documentos puedan ser emitidos electrónicamente y/o cuenten con firmas electrónicas.*

*El Certificado de Análisis, por ser un documento técnico deberá ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico Responsable del*

	<p>postor. Se deberá presentar el certificado de análisis u otro documento con denominación de acuerdo al país de origen.</p> <p>Se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis, emitidos por el fabricante (extranjero) con la información que éstos declaren en el mismo y en sus propios formatos.</p>
<p><b><u>b. Certificado de Buena Práctica de Almacenamiento Vigente extendido por autoridad competente peruana (copia simple).</u></b></p> <p>A nombre del postor o de un tercero diferente del postor, acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual con el postor. El documento no resulta exigible a los fabricantes, ya que en este caso, las Buenas Prácticas de Manufactura incluyen a las Buenas Prácticas de Almacenamiento.</p> <p>En caso los postores que se presenten en calidad de distribuidores y contraten el servicio de almacenamiento con un tercero, no bastará que este último cuente con dicho certificado a su nombre, sino que el postor también deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le corresponden mediante el certificado de BPA a su nombre.</p>	<p><b>5.3.6 Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA):</b></p> <p>A nombre del postor emitido por la ANM o ARM según corresponda.</p> <p>Para el caso que el postor contrate el servicio de almacenamiento con un tercero, además deberá presentar el Certificado BPA de la empresa que presta el servicio de almacenamiento, <b><u>acompañado de la documentación que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (documento de arrendamiento que garantice que está haciendo uso de los almacenes).</u></b></p> <p>Tratándose de un Laboratorio Nacional de Certificado de BPA se encuentra incluido en la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano.</p> <p>La exigencia de la certificación BPA vigente, se aplica durante todo el procedimiento de selección y ejecución contractual para los dispositivos médicos nacionales e importados.</p>
<b><u>NO PRECISA DICHA INFORMACIÓN</u></b>	<p><b>5.6 Modalidad de ejecución:</b></p> <p>Llave en mano.</p>
<p><b>5.8 Transporte:</b></p> <p>El transporte del producto en mención es responsabilidad del proveedor, deberá ser cerrado de manera que garantice la integridad del producto así como el mantenimiento de la cadena de frío de ser necesario, el cual será de estricta responsabilidad del proveedor.</p>	<p><b>5.7 Transporte:</b></p> <p>El transporte de los reactivos, insumos y equipos en cesión en uso es responsabilidad del Contratista <b><u>desde el momento de la salida de los almacenes del proveedor hasta el momento de entrega en la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura (para el caso de los reactivos o insumos) y hasta el momento de la instalación de los equipos en cesión en uso.</u></b></p>
<b><u>NO PRECISA DICHA INFORMACIÓN</u></b>	<p><b>5.8 Vigencia de los reactivos e insumos:</b></p> <p><b><u>06 meses,</u></b> a partir del ingreso de los reactivos e insumos en la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura.</p>
	<p><b>5.11 Lugar y plazo de prestación del servicio:</b> (...)</p> <p><b>5.11.2. Plazo:</b></p>

<p><b><u>NO PRECISA DICHA INFORMACIÓN</u></b></p>	<p><u>Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de 15 días calendario respecto a la primera entrega, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.</u></p> <p><u>Respecto a las siguientes entregas: A partir de la segunda entrega hasta la sexta entrega, los bienes se entregarán en el plazo de 05 días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.</u></p> <p><u>El plazo para la entrega de los equipos en cesión en uso, su instalación y puesta en funcionamiento, será de 15 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.</u></p> <p>Cronograma de entrega (...)</p>			
<p><b>“7.3 Forma de pago:</b></p> <p><u>El pago se realizará dentro de los Quince días de otorgada la conformidad de la prestación por el Servicio de Laboratorio y la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura.”</u></p>	<p><b>“7.4 Forma de pago</b></p> <p><u>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en 6 pagos periódicos.</u></p> <p>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <u>Recepción de la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura.</u></li><li>- <u>Informe del funcionario responsable del Servicio de Patología Clínica y Anatomía Patológica del Hospital III Jose Cayetano Heredia y del funcionario responsable Servicio de Patología Clínica y Anatomía Patológica del Hospital II Jorge Reátegui Delgado, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.</u></li><li>- <u>Comprobante de pago.</u></li><li>- <u>Copia de las guías de remisión de los reactivos e insumos entregados</u></li></ul> <p>Dicha documentación se debe presentar en la División de Adquisiciones, sito en Av. independencia-Urbanización Miraflores-Distrito de Castilla-Departamento de Piura, en el horario de atención de lunes a viernes de 8:00 am a 16:00 pm.”</p>			
<p><b>“7.7 Otras penalidades aplicables:</b></p> <p>a) Incumplimiento de Especificaciones Técnicas:</p> <p>En caso de incumplimiento de las condiciones</p>	<p><b>“7.5 Otras penalidades aplicables</b> (...)</p> <table><tr><td>N°</td><td>Supuestos de aplicación de penalidad</td><td>(...)</td></tr></table>	N°	Supuestos de aplicación de penalidad	(...)
N°	Supuestos de aplicación de penalidad	(...)		

<p>que se señalan, se aplicará al contratista una penalidad según como se indica:</p> <p><i>Inoperatividad del Equipo en Cesión de Uso que exceda a las 48 horas de haber sido reportado por el Jefe del Servicio de Laboratorio. 25% de la UIT.</i></p> <p><i>Deficiencia en el funcionamiento del equipo (que no representa su inoperatividad pero afecta los resultados que produce el equipo y/o el tiempo de procesamiento) que no haya sido subsanada dentro del plazo de 5 días de reportada la falla. 5% de la UIT x analito</i></p> <p>b) Procedimiento para Aplicación de las penalidades:</p> <p><i>El Jefe del Servicio de cada Centro Asistencial de la Red Asistencial Piura remitirá a la División de Adquisiciones el reporte de incumplimientos del mes transcurrido en caso que el Contratista haya incurrido en ello.</i></p> <p><i>La División de Adquisiciones deducirá la penalidad de la factura correspondiente al trimestre de atención que corresponda o de alguna factura del Contratista que se encuentre pendiente. De no tener factura pendiente se notificará la deuda al Contratista para que éste la cancele en la Oficinas de Tesorería de la Red Asistencial Piura.”</i></p> <p><b><u>NO PRECISA EL CUADRO DE OTRAS PENALIDADES</u></b></p>	<table><tr><td>1</td><td><b><u>No brindar el mantenimiento preventivo a los equipos en cesión de uso, en la fecha prevista en el programa de mantenimiento del contratista.</u></b></td><td>(...)</td></tr><tr><td>2</td><td><b><u>No sustituir de forma inmediata (máximo 24 horas), los equipos en cesión de uso con fallas</u></b></td><td>(...)</td></tr><tr><td>3</td><td><b><u>No cumplir con el suministro de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento de los equipos en cesión en uso</u></b></td><td>(...)</td></tr><tr><td>4</td><td><b><u>No cumplir con servicio técnico durante las 24 horas del día, los 07 días de la semana incluyendo domingos y feriados</u></b></td><td>(...)</td></tr></table>	1	<b><u>No brindar el mantenimiento preventivo a los equipos en cesión de uso, en la fecha prevista en el programa de mantenimiento del contratista.</u></b>	(...)	2	<b><u>No sustituir de forma inmediata (máximo 24 horas), los equipos en cesión de uso con fallas</u></b>	(...)	3	<b><u>No cumplir con el suministro de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento de los equipos en cesión en uso</u></b>	(...)	4	<b><u>No cumplir con servicio técnico durante las 24 horas del día, los 07 días de la semana incluyendo domingos y feriados</u></b>	(...)
1	<b><u>No brindar el mantenimiento preventivo a los equipos en cesión de uso, en la fecha prevista en el programa de mantenimiento del contratista.</u></b>	(...)											
2	<b><u>No sustituir de forma inmediata (máximo 24 horas), los equipos en cesión de uso con fallas</u></b>	(...)											
3	<b><u>No cumplir con el suministro de equipos complementarios necesarios e indispensables para el adecuado funcionamiento de los equipos en cesión en uso</u></b>	(...)											
4	<b><u>No cumplir con servicio técnico durante las 24 horas del día, los 07 días de la semana incluyendo domingos y feriados</u></b>	(...)											
<p><b>“B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b></p> <p><u>Requisitos:</u> (...)</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: <b><u>VENTA DE MATERIAL, INSUMOS Y REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL.”</u></b></p>	<p><b>“B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b></p> <p><u>Requisitos:</u> (...)</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: <b><u>Reactivos e insumos de laboratorio.”</u></b></p>												
<p><b>NOTA N° 143-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, de fecha 9.02.2024</b></p>	<p><b>BASES DE LA CONVOCATORIA (Capítulo III “Requerimiento”)</b></p>												
<p>“(…)</p> <p><b>REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS Y CONDICIONES GENERALES PARA LA ADQUISICION DE REACTIVOS E INSUMOS DE CITOMETRIA DE FLUJO PARA EL AREA DE BIOLOGIA MOLECULAR DEL HOSPITAL JOSE CAYETANO HEREDIA ESSALUD - PIURA</b></p>	<p><b>“3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b> (...) <b>5.1.2 ÍTEM 2: REACTIVOS E INSUMOS DE CITOMETRIA DE FLUJO:</b></p> <p><b>a) REACTIVOS E INSUMOS DE CITOMETRIA DE FLUJO:</b></p>												

(...)

8. CARACTERISTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR:

8.1 Descripción y Cantidad de los bienes:

Para la siguiente prestación se requiere los siguientes elementos:

Reactivos de Laboratorio

Equipos Analizadores en Cesión de Uso.

Software de Interfase y Sistemas de Información de Laboratorio (LIS)

Equipos e Instalaciones para el Funcionamiento de la Interfase.

CUADRO DE REQUERIMIENTO

ITEM	(...)	DENOMINACIÓN	(...)
1	(...)	CF ESTUDIO CUANTITATIVO DE LINFOCITOS CD4-CD8	(...)

(...)"

"EQUIPO ANALIZADOR EN CESIÓN EN USO SOLICITADO

ITEM N° 1:

01	ANALIZADOR DE CITOMETRIA DE FLUJO MEDIANO
----	---

(...)

REQUERIMIENTO COMPLEMENTARIO DE CITOMETRIA DE FLUJO

EQUIPO	CANTIDAD REQUERIDA	(...)	OBSERVACIONES
Agitador Vortex Digital 3000 RPM/Velocidad ajustable	1	(...)	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba
Pipeta de rango variable CAPP solo 100-1000uL	1	(...)	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba

Ítem	(...)	Descripción	(...)
2		CF ESTUDIO CUANTITATIVO DE LINFOCITOS CD4-CD8	

"b) EQUIPOS EN CESIÓN EN USO:

b.1) EQUIPO ANALIZADOR DE CITOMETRIA DE FLUJO MEDIANO:

Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
Equipo analizador de citometría de flujo mediano	Unidad	02

b.2) EQUIPOS DE REFRIGERACIÓN:

Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
Refrigerador de laboratorio	Unidad	02
Congeladora	Unidad	02
Aire acondicionado	Unidad	02

b.3) OTROS EQUIPOS:

Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
-------------	------------------	----------------



Pipeta de rango variable CAPP solo 20-200 UI	1	(...)	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba
Pipeta de rango variable CAPP solo 0.5-10UI	1	(...)	De acuerdo a los procedimientos que permitan el desarrollo de la prueba

**NO PRECISA MÁS INFORMACIÓN**

Agitador Vortex	Unidad	02
Pipeta de rango variable	Unidad	09

**b.4) EQUIPOS INFORMÁTICOS Y ELECTRÓNICOS:**

Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
Computadoras de escritorio	Unidad	04
Monitores	Unidad	04
Servidor	Unidad	02
Impresoras multifuncionales color	Unidad	04
Impresoras de código de barras	Unidad	04
Lector de código de barras laser sin gatillo	Unidad	04
Estabilizadores	Unidad	14

“(…)

**b.3) EQUIPOS DE REFRIGERACIÓN:**

**Refrigerador de laboratorio:**

Equipo biomédico, vertical con alarma audiovisual, con capacidad mínima de la cámara de conservación de 18 pies cúbicos o mínimo de 600 litros con temperatura de 2 a 8 grados de temperatura.

**Congeladora:**

Equipo biomédico, con temperatura de -20 °C grados de temperatura.

**Aire acondicionado:**

Características técnicas de acuerdo a las condiciones ambientales establecidas en el manual del equipo en sesión de uso ofertado.

**b.4) OTROS EQUIPOS:**

-Agitador Vortex: Digital 3000 RPM/Velocidad ajustable

-Pipeta de rango variable:  
3 pipetas solo 100-1000uL  
3 pipetas solo 20-1000uL

**NO PRECISA DICHA INFORMACIÓN**



	<p>3 pipetas solo 0.5-1000uL</p> <p><b>b.5) EQUIPOS INFORMÁTICOS Y ELECTRÓNICOS:</b></p> <p>➤ <b>Computadoras de escritorio:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Procesador: Séptima generación o superior.</li> <li>-Memoria RAM: 16 GB o superior.</li> <li>-Disco Duro: 512 GB o superior.</li> <li>-Sistema Operativo: Windows 10 o superior.</li> <li>-Conectividad: LAN: Si, WLAN: Si</li> <li>-Teclado: idioma español, interfaz USB.</li> <li>-Mouse: Optico, interfaz USB.</li> <li>- Software de Laboratorio:</li> </ul> <p>(...)</p> <p>➤ <b>Monitor:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Pantalla: LCD con retroiluminación led 23.8" o superior.</li> </ul> <p>➤ <b>Servidor:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Formato: Rack 1RU.</li> <li>-Chassis: 3.5" soporta hasta 4 HDD.</li> <li>-Procesador: Intel Xeon Silver 4309Y 2.8G, 8C/16T, 10.4GT/s, 12M Cache, Turbo, HT (105W) DDR4-2666 o superior.</li> <li>-Memoria RAM: 16GB RDIMM, 3200MT/s, Dual Rank o superior.</li> <li>Disco Duro: 48068 SSD SATA Read Intensive 6Gbps 512 2.5in Hot-plug AG Drive, 3.5in HYB CARR, 1 DWPD o superior.</li> <li>-Fuente de Alimentación: Power Supply (1+0), 800W Hot Plug</li> </ul> <p>➤ <b>Impresoras multifuncionales color:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Tecnología de impresión: Láser o inyección.</li> <li>-Velocidad de impresión: 28 ppm o superior.</li> <li>-Resolución de impresión: 1200 x 1200 ppp;</li> <li>«Conectividad: LAN: Si, WLAN: Si</li> </ul> <p>➤ <b>Impresoras de código de barras:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Impresión térmica directa y por transferencia térmica.</li> <li>-Conectividad USB y Ethernet.</li> <li>-OpenACCESS™ para cargar fácilmente los materiales</li> <li>-Resolución 203 dpi/8 puntos por mm.</li> <li>-Velocidad de impresión programable 6 in/152 mm por segundo o 4 in/102 mm por segundo.</li> <li>-Códigos de barras 1D: Code 11, Code 39, Code 93, Code 128, ISBT-128, UPC-A, UPC-E, EAN-8, EAN-13, UPC y EAN con extensiones de 2 0 5 dígitos, Plessey, Postnet, Standard 2 of 5, Industrial 2 of 5, Interleaved 2 of 5, Logmars, MSI, Codabar y Planet Code.</li> <li>-Códigos de barras 2D: Codablock, PDF417, Code 49, DataMatrix, MaxiCode, QR Code, MicroPDF, Aztec.</li> <li>-Compatible con Windows.</li> </ul> <p>➤ <b>Lector de código de barras laser sin gatillo:</b></p>
--	--

	<p>-Diseño anatómico, peso ligero, fácil manejo, reposo automático.</p> <p>-Conectividad Inalámbrica Wireless.</p> <p>-Retroalimentación por indicador led y sonido.</p> <p>-Lee códigos de barra y códigos QR impresas en etiquetas y a través de pantallas de equipos móviles como celular, Tablet, computadoras de escritorio y laptop.</p> <p>-Distancia lectura por conexión wireless: 100 m.</p> <p>-Velocidad de scanner: 25 pulgada / 63 cm</p> <p>-Resolución: 648 pixels(H) x 488 pixels(V)</p> <p>➤ <b>Estabilizadores:</b></p> <p>-1000 VA / 200 V".</p>
<p><b>"B EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b></p> <p><u>Requisitos:</u> (...)</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: <b><u>VENTA DE MATERIAL, INSUMOS Y REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL.</u></b>"</p>	<p><b>"B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</b></p> <p><u>Requisitos:</u> (...)</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes: <b><u>Reactivos e insumos de laboratorio.</u></b>"</p>

(El subrayado y resaltado es agregado)

Del análisis del cuadro precedente, se advierte lo siguiente:

- El requerimiento inicial consignado en la NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, contiene dos (2) requerimientos (**Primer RTM-CG y Segundo RTM-CG**) para la adquisición de reactivos e insumos de laboratorio de PCR-RT para el área de Biología Molecular de la Red Asistencial Piura de EsSalud, que difieren del contenido del Capítulo III "requerimiento" de las Bases de la convocatoria, pues, en estas últimas se incluyeron y/o modificaron condiciones al requerimiento que afectarían la pluralidad de proveedores y marcas determinada inicialmente por la Entidad, según lo siguiente:

**Primer RTM-CG (de la página 4 a la página 37)**

- Respecto del Cuadro de requerimiento, sólo se precisa los requerimientos técnicos mínimos y condiciones generales de tres (3) ítems en el presente procedimiento de selección, esto es, el ítem paquete N° 1, conformado por: **i)** kit de PCR en tiempo real para Covid, **ii)** kit hepatitis B carga viral, **iii)** kit hepatitis C carga viral, **iv)** kit citomegalovirus carga viral, **v)** puntera para pipeta automática con filtro para la detección biomolecular rango 200-1000 uL, **vi)** puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 5 - 200 uL, **vii)** puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 5-10 uL, y **viii)** microtubo para detección biomolecular de 0.2 ml con tapa. El ítem paquete N° 2, conformado por: **i)** kit HIV carga viral, y **ii)** prueba molecular de amplificación de ácidos nucleicos automatizado. Finalmente, el ítem N° 3 "kit de detección molecular de dengue, chikungunya y zika".

- Respecto a los equipos; se modificaron condiciones, tales como: **i)** la cantidad requerida del equipo en cesión de uso (equipo de detección molecular para agentes infecciosos y el analizador biomolecular en tiempo real), equipos de refrigeración (refrigerador de laboratorio y congeladora), otros equipos (autoclave y micro centrífugo), así como, los equipos informáticos y electrónicos (computadoras de escritorio, impresora multifuncionales color, impresora de código de barras y estabilizadoras), **ii)** el rango de dos pipetas CAPP, **iii)** las pulgadas del monitor led, y **iv)** las condiciones del embalaje y rotulado.
- Respecto a los equipos informáticos, electrónicos y de refrigeración; se incluyeron las cantidades requeridas de los monitores y el lector de código de barras láser sin gatillo, las características técnicas “tecnología de impresión” y “conectividad” de las impresoras multifuncionales, las características técnicas del refrigerador de laboratorio, y los estabilizadores.
- Respecto al cronograma de entrega; se modificaron las cantidades a entregar de los reactivos en cada bimestre, y se incluyó nuevas condiciones a las “otras obligaciones del contratista”.
- Respecto a la experiencia del postor en la especialidad; en el requerimiento de las Bases de la convocatoria se detalló el requisito de que el postor debe acreditar a S/ 4.000.000.00, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria (ítem N° 1 y N° 2); asimismo, se precisó un monto de S/ 80,000.00 como experiencia de las micros y pequeñas empresas para el ítem N° 2 “CF Estudio Cuantitativo de Linfocitos CD4-CD8”. Siendo de notar que, dichos extremos no devienen del contenido del citado requerimiento.

### **Segundo RTM-CG (de la página 38 a la página 67)**

Sobre el particular, si bien es cierto que dicho requerimiento **contiene las mismas observaciones señaladas en el párrafo precedente** de los citados bienes requeridos por la Entidad, existen algunos extremos relativos a los “requisitos según leyes, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias, reglamentos y demás normas”, “modalidad de ejecución”, “vigencia de los reactivos e insumos”, “plazo”, “otras penalidades aplicables”, “experiencia del postor en la especialidad”, entre otros, que no fueron precisados en su oportunidad; y que, por ende, difieren del contenido del Capítulo III “requerimiento” de las Bases de la convocatoria, según lo siguiente:

- Respecto a los documentos técnicos, se aprecia que se detallan nuevas condiciones para el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) y/o certificado de conformidad y Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA); y, asimismo, se incluyó la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte-BPDT.

- En el requerimiento de las Bases de la convocatoria, se detalla la modalidad de ejecución, la vigencia de los reactivos e insumos, el plazo de prestación del servicio, y las otras penalidades aplicables a la presente contratación; sin embargo, de la revisión del citado requerimiento inicial, se aprecia que no se detallaron dichos extremos. Asimismo, se modificaron las condiciones establecidas para el transporte y forma de pago.
  - Respecto a la experiencia del postor en la especialidad, se aprecia que, en el requerimiento se detallaron unos bienes similares para acreditar dicha experiencia, que no fueron trasladados adecuadamente al requisito de calificación “experiencia del postor en la especialidad” de las Bases de la convocatoria.
- El requerimiento inicial consignado en la NOTA N° 143-DRM-RAPI-ESSALUD-2024 de fecha 9 de febrero de 2024, contiene los requerimientos técnicos mínimos y condiciones generales para la adquisición de reactivos e insumos de citometría de flujo, que difieren del contenido del Capítulo III “requerimiento” de las Bases de la convocatoria, pues, en estas últimas se incluyeron y/o modificaron condiciones al requerimiento que afectarían la pluralidad de proveedores y marcas determinada inicialmente por la Entidad, según lo siguiente:
- Respecto al cuadro de requerimiento, sólo se precisa los requerimientos técnicos mínimos y condiciones generales del ítem N° 1 “CF Estudio Cuantitativo de Linfocitos CD4-CD8”.
  - Respecto a los otros equipos; se modificaron las cantidades requeridas del agitador vortex y la pipeta de rango variable.
  - Respecto a los equipos de refrigeración, otros equipos, equipos informáticos y electrónicos, se incluyeron las características técnicas del “refrigerador de laboratorio”, “congeladora”, “aire acondicionado”, “agitador vortex”, “pipeta de rango variable” y “computadoras de escritorio”, “monitor”, “servidor”, “impresoras multifuncionales color”, “impresoras de código de barras”, “lector de código de barras láser sin gatillo” y “estabilizadores”.
  - Respecto a la experiencia del postor en la especialidad, se aprecia que en el requerimiento se detallaron unos bienes similares para acreditar dicha experiencia, que no fueron trasladados adecuadamente a los requisitos de calificación de las Bases de la convocatoria.

**3.13** Ahora bien, con el objetivo de esclarecer las incongruencias advertidas en el párrafo anterior, respecto al documento del requerimiento, y verificar la existencia de pluralidad de proveedores y marcas en el presente procedimiento de selección, esta Dirección, mediante notificación electrónica de fecha 3 de junio de 2025, solicitó a la Entidad, entre otros aspectos, lo siguiente:

*En ese sentido, se solicita lo siguiente:*

- Un informe mediante aclare las razones por las cuales el contenido del Requerimiento inicial, aprobado mediante NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, de fecha 13.02.2024, difiere del contenido del Capítulo III "Requerimiento" de las Bases de la convocatoria.
- Confirmar, si la indagación de mercado con la cual se determinó el valor estimado, pluralidad de proveedores y marcas de todos los ítems, utilizó la NOTA N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024, de fecha 13.02.2024. Caso contrario, precisar y remitir el requerimiento materia de indagación de mercado. (...).

(El subrayado y resaltado es agregado)

3.14 En respuesta a ello, la Entidad mediante INFORME N° 000009-S.PAT.CLI-HIIJCH-RAPI-ESSALUD-2025<sup>4</sup>, precisó lo siguiente:

"(...)

#### 2.1.1.1.-ABSOLUCIÓN

a.-El presente procedimiento de selección se ha convocado con Tres (03) Ítems, como se describe a continuación:

#### ÍTEM 1: REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT:

Ítem	Código	Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
1	30107260	KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA COVID	UNIDAD	2,800
	30105365	KIT HEPATITIS B CARGA VIRAL	UNIDAD	100
	30105963	KIT HEPATITIS C CARGA VIRAL	UNIDAD	600
	30105362	KIT CITOMEGALOVIRUS CARGA VIRAL	UNIDAD	1200
	30102668	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 200 -1000 UL	UNIDAD	840
	30102667	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 5 - 200 UL	UNIDAD	240
	30103643	PUNTERA PARA PIPETA AUTOMÁTICA CON FILTRO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR RANGO 0.5-10 UL	UNIDAD	360
	30103324	MICROTUBO PARA DETECCIÓN BIOMOLECULAR DE 0.2 ML. CON TAPA.	UNIDAD	36,000
	30105960	KIT HIV CARGA VIRAL	UNIDAD	1,200
	30107243	PRUEBA MOLECULAR DE AMPLIFICACION DE ACIDOS NUCLEICOS AUTOMATIZADO	UNIDAD	2,400

#### ÍTEM 2: REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO DE PCR-RT

Ítem	Código	Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
2	30107274	KIT DE DETECCION MOLECULAR DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA	UNIDAD	1200

#### ÍTEM 3: REACTIVOS E INSUMOS DE CITOMETRIA DE FLUJO:

Ítem	Código	Descripción	Unidad de medida	Cantidad total
3	030103774	CF ESTUDIO CUANTITATIVO DE LINFOCITOS CD4-CD8	UNIDAD	1,200

(...)

<sup>4</sup> Mediante Expediente N° 2025-0021938, de fecha 6 de junio de 2025.

## 2.- INFORMACIÓN SOBRE EL REQUERIMIENTO

### 2.1.-DATOS DEL REQUERIMIENTO

#### a.-DICE :

-Documento del Requerimiento :  
Nota N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024

#### b.-DEBERÍA DECIR :

##### Documento del Requerimiento :

- Nota N° 78-SERV.PAT.CLI-HIIICH-ESSALUD-2024 (NOTA N° 150-DRM-RAPIESSALUD-2024)
- Nota N° 79-SERV.PAT.CLI-HIIICJ-ESSALUD-2024 (NOTA N° 143-DRM-RAPIESSALUD-2024)

#### c.- RESPECTO AL REQUERIMIENTO INICIAL

c.1.- -Nota N° 78-SERV.PAT.CLI-HIIICH-ESSALUD-2024 (NOTA N° 150-DRM-RAPIESSALUD-2024) que contiene los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales (RTM-CG) para la Adquisición de Reactivos e Insumos de Laboratorio de PCRRT para el Área de Biología Molecular del Hospital José Cayetano Heredia ESSALUD - PIURA

c.2.- -Nota N° 79-SERV.PAT.CLI-HIIICH-ESSALUD-2024 (NOTA N° 143-DRM-RAPIESSALUD-2024) que contiene los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales (RTM-CG) para la Adquisición de Reactivos e Insumos de Citometría de Flujo para el Área de Biología Molecular del Hospital José Cayetano Heredia ESSALUD – PIURA.

**Pues, con esos RTM-CG, se efectuó la correspondiente invitación a los postores del rubro para el estudio de mercado, que fue materia de algunas consultas y/o observaciones por parte de los postores, que fueron posteriormente absueltas por el área usuaria.-REF : ARCHIVO PDF ADJUNTO**

Posteriormente se elaboró los correspondientes Cuadros Comparativos, Informe de Indagación de Mercado y los subsiguientes trámites administrativos para la aprobación del expediente de contratación y designación del Comité de Selección.-REF : ARCHIVO PDF ADJUNTO

**El Comité de Selección, en coordinación con el Área Usuaria, la División de Adquisiciones y la Unidad de Programación y Adquisiciones, se observó que en ambos RTM-CG, iniciales, habían ciertas partes de los RTM-CG, que se tenía que precisar (No afectaban el estudio de mercado en cuanto códigos, Denominación, Cantidades Anual, Cuadro Comparativo, EE.TT. Requerimientos Técnicos Mínimos de los Reactivos e Insumos y las características Técnicas de los Bienes en Cesión en Uso), y se debían corregir, antes de convocar el procedimiento de selección, siendo estos los siguientes:**

#### **SISTEMA DE CONTRATACION**

La contratación se realizará bajo el sistema de PRECIOS UNITARIOS (Antes : a Suma Alzada)

#### **MODALIDAD DE EJECUCIÓN**

Llave en Mano (No especificaba)

**NORMAS:**

- Ley N° 31953 - Ley de presupuesto del sector público para el año fiscal 2024.
- Ley N° 31954 - Ley de Equilibrio Financiero del Presupuesto del Sector Público para el año fiscal 2024.
- Ley N° 31955 - Ley de Endeudamiento del Sector Público para el año fiscal 2024.
- Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 Ley de Contrataciones del Estado.
- Decreto Supremo N° 344-2018-EF, que aprueba el Reglamento de la Ley N° 30225 – Ley de Contrataciones del Estado, y sus modificatorias.
- Decreto Supremo N° 004-2019-JUS que Aprueba el TUO de la Ley N° 27444 – Ley del Procedimiento Administrativo General.
- Texto Único Ordenado de la Ley N° 27806, Ley de Transparencia y de Acceso a la Información Pública, aprobado por Decreto Supremo N° 043-2003-PCM.

(...)

**Requisitos, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias nacionales:**

*Del Bien:*

- Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del Bien Ofertado (copia simple)
- Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura del laboratorio fabricante-(CBPM) (copia simple).
- Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte-BPDT:
- Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) y/o certificado de conformidad:
- Documentación técnica para acreditar características y/o requisitos funcionales
- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA)

(...)

- El plazo para la entrega de los equipos en cesión en uso, su instalación y puesta en funcionamiento; será de 15 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra
- El plazo máximo para la integración de la Interfase que integra a los equipos analizadores, Software de Interfase, Sistema de Gestión Hospitalaria e Interconexión de Centros Periféricos no podrá exceder de 15 días calendarios, siguientes de haber entregado e instalación los equipos en cesión en uso, En caso de requerir un plazo adicional, éste será sustentado técnicamente por el Contratista lo que será evaluado por ESSALUD para su otorgamiento o denegatoria.

**Transporte:**

*El transporte de los reactivos, insumos y equipos en cesión en uso es responsabilidad del Contratista desde el momento de la salida de los almacenes del proveedor hasta el momento de entrega en la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura (para el caso de los reactivos o insumos) y hasta el momento de la instalación de los equipos en cesión en uso.*

*Lugar, plazo de la ejecución de la prestación del servicio y entrega de los insumos:*

**Lugar:**

*Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán únicamente en la*

*Unidad de Almacén Central de la Red Asistencial Piura sito en Av. Independencia S/N Urb. Miraflores Circunvalación S/N Urb. Miraflores Castilla – Piura.*

**Plazo de la Ejecución de la prestación:**

*La presente prestación será efectuada durante el periodo de 12 meses.*

**Plazo de Entrega de los insumos:**

*Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de 15 días calendario respecto a la primera entrega, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.*

*Respecto a las siguientes entregas: A partir de la segunda entrega hasta la sexta entrega, los bienes se entregarán en el plazo de 05 días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.*

*El plazo para la entrega de los equipos en cesión en uso, su instalación y puesta en funcionamiento; será de 15 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.*

**CRONOGRAMA DE ENTREGA**

*Los productos serán entregados en forma bimestral según el siguiente cronograma de Entregas referencial. Cabe resaltar que estas cantidades de pruebas presentadas a continuación son referenciales y serán ajustadas de forma que se adecue a la presentación del reactivo del postor que resulte favorecido de la buena pro.*

**DE LA CAPACITACIÓN Y/O ENTRENAMIENTO**

*a) Dentro del plazo de 05 días calendarios, siguientes de haber entregado e instalado los equipos en cesión en uso, el proveedor deberá realizar actividades de entrenamiento y capacitación dirigidas a los profesionales usuarios de los equipos con una duración no menor a 12 horas, de acuerdo a un plan de capacitación que se ajuste a las necesidades del usuario que será elaborado por el Contratista en coordinación con la Jefatura de Laboratorio, antes del periodo de prueba del (s) equipo (s). Asimismo, deberá certificar dicha capacitación emitiendo el respectivo certificado.*

**FORMA DE PAGO:**

*La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en 6 pagos periódicos.*

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

- *Recepción de la Unidad de Almacén de la Red Asistencial Piura.*
- *Informe del funcionario responsable del Servicio de Patología Clínica y Anatomía Patológica del Hospital III Jose Cayetano Heredia de la Red Asistencial Piura de EsSalud, emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.*
- *Comprobante de pago.*
- *Copia de las guías de remisión de los reactivos e insumos entregados.*

*Dicha documentación se debe presentar en la División de Adquisiciones, sito en Av.*



*Independencia-Urbanización Miraflores-Distrito de Castilla Departamento de Piura, en el horario de atención de lunes a viernes de 8:00 am a 16:00 pm.*

### **ANEXO N° 1**

#### **ACTA DE RECEPCIÓN DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO**

(...)

POR LO TANTO, NO HUBO MODIFICACIÓN FINAL EN LA INFORMACIÓN PRINCIPAL E INICIAL, TALES COMO:

*El estudio de mercado: Códigos, Denominación, Cantidades Anual, Cuadro Comparativo, EE.TT, Requerimientos Técnicos Mínimos de los Reactivos e Insumos y las características Técnicas de los Bienes en Cesión en Uso).*

(El subrayado y resaltado es agregado)

De la información remitida por la Entidad, se aprecia lo siguiente:

- Mediante el Informe N° 000009-S.PAT.CLI-HIIIJCH-RAPI-ESSALUD-2025, precisó que el presente procedimiento de selección se convocó con tres (3) ítems, esto es, Ítem 1 y 2: Reactivos e Insumos de Laboratorio de PCR-RT, e Ítem 3: Reactivos e Insumos de Citometría de Flujo.
- Asimismo, aclaró que debido a un error material, dentro del Resumen Ejecutivo publicado en el SEACE, se consignó como documento del requerimiento a la “Nota N° 150-DRM-RAPI-ESSALUD-2024”, siendo lo correcto que se indique la “Nota N° 78-SERV.PAT.CLI-HIIIJCH-ESSALUD-2024 (NOTA N° 150-DRM-RAPIESSALUD-2024)” y la “Nota N° 79-SERV.PAT.CLI-HIIICJ-ESSALUD-2024 (NOTA N° 143-DRM-RAPIESSALUD-2024)”, correspondientes a los Requerimientos Técnicos Mínimos (RTM) y condiciones generales para la adquisición de reactivos e insumos de Laboratorio de PCRRT y de Citometría de Flujo para el Área de Biología Molecular del Hospital José Cayetano Heredia ESSALUD - PIURA; siendo de notar que, dichos documentos fueron objeto de indagación de mercado.
- Además, la Entidad indicó que el Comité de Selección, junto con el Área Usuaria -la División de Adquisiciones y la Unidad de Programación y Adquisiciones- identificaron que los citados RTM-CG iniciales contenían ciertos puntos que requerían ser precisados y corregidos, **antes de convocar el procedimiento de selección**, tales como: el sistema de contratación, modalidad de ejecución, normas, requisitos, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias nacionales, transporte, lugar, plazo de ejecución de la prestación y plazo de entrega de los insumos, cronograma de entrega, capacitación y/o entrenamiento, forma de pago y Anexo N° 1, que no afectaban aspectos esenciales del estudio de mercado (como códigos, denominaciones, cantidades anuales, cuadros comparativos, especificaciones técnicas, requerimientos técnicos mínimos de los reactivos e insumos, ni características técnicas de los bienes en cesión en uso).

**3.15** De lo expuesto en los párrafos precedentes, se advierte lo siguiente:

- Si bien la Entidad indicó que la relación de ítems convocados en el presente procedimiento de selección fueron tres (3), se advierte que el requerimiento inicial consignado en las citadas “Notas”, contempla los requerimientos técnicos mínimos y condiciones generales de **cuatro (4) ítems**, esto es, ítem paquete N° 1 conformado por: **i)** el kit de PCR en tiempo real para Covid, **ii)** kit hepatitis B carga viral, **iii)** kit hepatitis C carga viral, **iv)** kit citomegalovirus carga viral, **v)** puntera para pipeta automática con filtro para la detección biomolecular rango 200-1000 uL, **vi)** puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 5 - 200 uL, **vii)** puntera para pipeta automática con filtro para detección biomolecular rango 5-10 uL, y **viii)** microtubo para detección biomolecular de 0.2 ml con tapa. El ítem paquete N° 2 conformado por: **i)** kit HIV carga viral, y **ii)** la prueba molecular de amplificación de ácidos nucleicos automatizado. El ítem N° 3 “kit de detección molecular de dengue, chikungunya y zika”. A lo cual, además, se consideró a otro ítem N° 1 “CF Estudio cuantitativo de linfocitos CD4-CD8”.
- La Entidad realizó la indagación de mercado con el requerimiento contenido en la Nota N° 78-SERV.PAT.CLI-HIIICH-ESSALUD-2024 (NOTA N° 150-DRM-RAPIESSALUD-2024)” y la “Nota N° 79-SERV.PAT.CLI-HIIICJ-ESSALUD-2024 (NOTA N° 143-DRM-RAPIESSALUD-2024), de fecha 7 de febrero de 2024, los cuales, no contenían la **totalidad** de características y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas requeridas para el presente procedimiento de selección, puesto que, según lo señalado en el Informe N° 000009-S.PAT.CLI-HIIIJCH-RAPI-ESSALUD-2025, se tuvo que precisar y corregir, varios aspectos del requerimiento antes de convocar el presente procedimiento de selección; siendo de notar que, aquellos extremos relativos al sistema de contratación, modalidad de ejecución, requisitos, reglamentos técnicos, normas metrológicas y/o sanitarias nacionales, plazo de ejecución de la prestación y plazo de entrega de los insumos, cronograma de entrega, capacitación y/o entrenamiento, forma de pago, debieron ser validados por el mercado en su oportunidad.
- Adicionalmente a ello, dichos requerimientos, según el análisis comparativo realizado en los cuadros precedentes, difieren del contenido del Capítulo III “Requerimiento” de las Bases de la convocatoria; pues, en estas últimas se incluyeron y/o modificaron condiciones al requerimiento de todos los ítems que afectarían la pluralidad de proveedores y marcas; por lo que, **dicho requerimiento modificado debió ser materia de indagación de mercado**, para luego ser convocado.
- Finalmente, si bien la Entidad, mediante Resumen Ejecutivo, señaló que en la presente convocatoria existe pluralidad de proveedores y marcas, no obstante, dicha pluralidad se determinó en base a un requerimiento incompleto que no contenía todas las características y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas y requisitos de calificación de la presente contratación para el cumplimiento de la finalidad pública.

**3.16** Por lo tanto, considerando que la indagación de mercado tiene como finalidad que la Entidad reúna la información necesaria, no sólo para la determinación del valor estimado —y que dicho monto sea acorde a la realidad del mercado— sino también para tener mayor conocimiento sobre las condiciones que establece el

mercado respecto del objeto que se pretende contratar, como es la existencia de una pluralidad de proveedores y marcas; y, si la Entidad decidió modificar las condiciones de su requerimiento, correspondía que se efectúe una nueva indagación de mercado, a efectos de verificar la existencia de pluralidad de proveedores y marcas, para luego ser convocado.

- 3.17** En ese sentido, se desprende que el requerimiento mediante el cual se convocó el presente procedimiento de selección no fue objeto de indagación de mercado; por lo tanto, no se ha acreditado la existencia de pluralidad de proveedores y marcas que lo cumplan en su totalidad.
- 3.18** Por todo lo expuesto, atendiendo a lo prescrito en el artículo 44 de la Ley, resulta necesario disponer que la Entidad declare la nulidad de todos los ítems de la **Licitación Pública N° 7-2024-ESSALUD/RAPI-1-1**, a efectos de que se corrijan los vicios advertidos, **debiendo retrotraerse a la etapa de convocatoria**; sin perjuicio de adoptar las acciones correspondientes de acuerdo con lo dispuesto en el artículo 9 de la Ley, así como impartir las directrices pertinentes a fin de evitar situaciones similares en futuros procedimientos de selección.
- 3.19** En consecuencia, no corresponde emitir pronunciamiento respecto a la presente solicitud de elevación de cuestionamientos, conforme a lo descrito en el numeral 7.9 de la Directiva N° 009-2019-OSCE/CD<sup>5</sup>.
- 3.20** Adicionalmente, **corresponderá a la Entidad verificar y evaluar de manera integral el contenido del expediente de contratación, a efectos de: i) cautelar la pluralidad de postores y marcas -en virtud de lo dispuesto en los Principios de “Libertad de Concurrencia”, “Transparencia” y “Competencia”, ii) cautelar el cumplimiento de la finalidad pública, iii) cautelar el cumplimiento de la normativa de la materia, y iv) reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias que repercutan en el proceso de contratación.**
- 3.21** Finalmente, corresponde poner en conocimiento del Titular de la Entidad que este Organismo Técnico Especializado brinda asistencia técnica a las entidades, a fin de contribuir a la gestión eficiente de los procesos de contratación; en ese contexto, pueden solicitar la referida asistencia de acuerdo con lo dispuesto en la Directiva 005-2025-OECE-CD, Directiva de Asistencia técnica y orientación brindada por el OECE, a solicitud de las Entidades Contratantes, aprobada mediante Resolución N° D000054-2025-OSCE-PRE (publicada en el Diario Oficial El Peruano el 19.04.2025).

#### **IV. CONCLUSIONES**

- 4.1** Es competencia del Titular de la Entidad declarar la nulidad del procedimiento de selección conforme a los alcances del artículo 44 de la Ley, de modo que aquél **se retrotraiga a la etapa de la convocatoria**, a fin de que dicho acto y los subsiguientes se realicen de acuerdo con la normativa vigente; sin perjuicio de adoptar las acciones, adicionales, de acuerdo con lo dispuesto en el numeral 3 del presente Informe IVN.

<sup>5</sup> En caso se adviertan vicios de nulidad que generen la sustracción de la materia, se emitirá el oficio que disponga las medidas correctivas del caso.

- 4.2** Corresponde a la Entidad verificar y evaluar de manera integral el contenido del expediente de contratación a efectos de cautelar el cumplimiento de la finalidad pública, y reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias que repercutan en el proceso de contratación.
- 4.3** Cabe recordar que, la demora del presente procedimiento de selección y en consecuencia la satisfacción oportuna de la necesidad, es de exclusiva responsabilidad del Titular de la Entidad y de los funcionarios intervinientes en la contratación.
- 4.4** Corresponde que el presente Informe IVN sea puesto en conocimiento del Sistema Nacional de Control.
- 4.5** Asimismo, se recuerda al Titular de la Entidad que el presente informe IVN no convalida extremo alguno del procedimiento de selección.
- 4.6** Adicionalmente, considerando que el servicio de emisión de pronunciamiento sobre elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones e integración de Bases, no sería efectivamente prestado por el este Organismo Técnico Especializado, el participante podrá solicitar la devolución de la tasa, siendo que, para tal efecto, deberá coordinar dicho trámite con la Unidad de Finanzas adjuntando el presente Informe.
- 4.7** Finalmente, corresponde poner en conocimiento del Titular de la Entidad que este Organismo Técnico Especializado brinda asistencia técnica a las entidades, a fin de contribuir a la gestión eficiente de los procesos de contratación; en ese contexto, pueden solicitar la referida asistencia de acuerdo con lo dispuesto en la Directiva 005-2025-OECE-CD, Directiva de Asistencia técnica y orientación brindada por el OECE, a solicitud de las Entidades Contratantes, aprobada mediante Resolución N° D000054-2025-OSCE-PRE (publicada en el Diario Oficial El Peruano el 19.04.2025).

Jesús María, 23 de junio de 2025

*Código: 7.2, 7.3, 14.1*